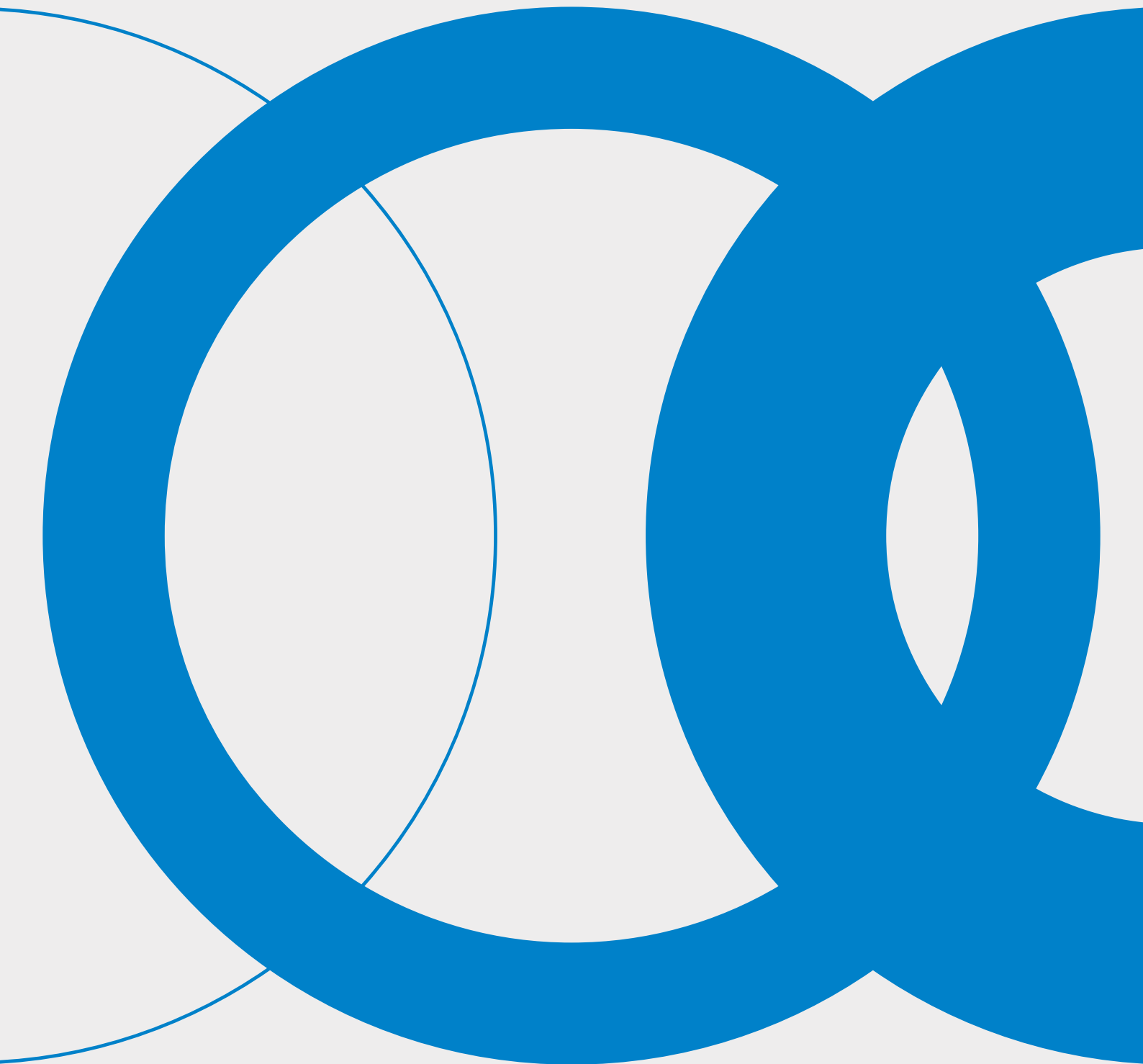


FCSD...

Fundació Catalana Síndrome de Down



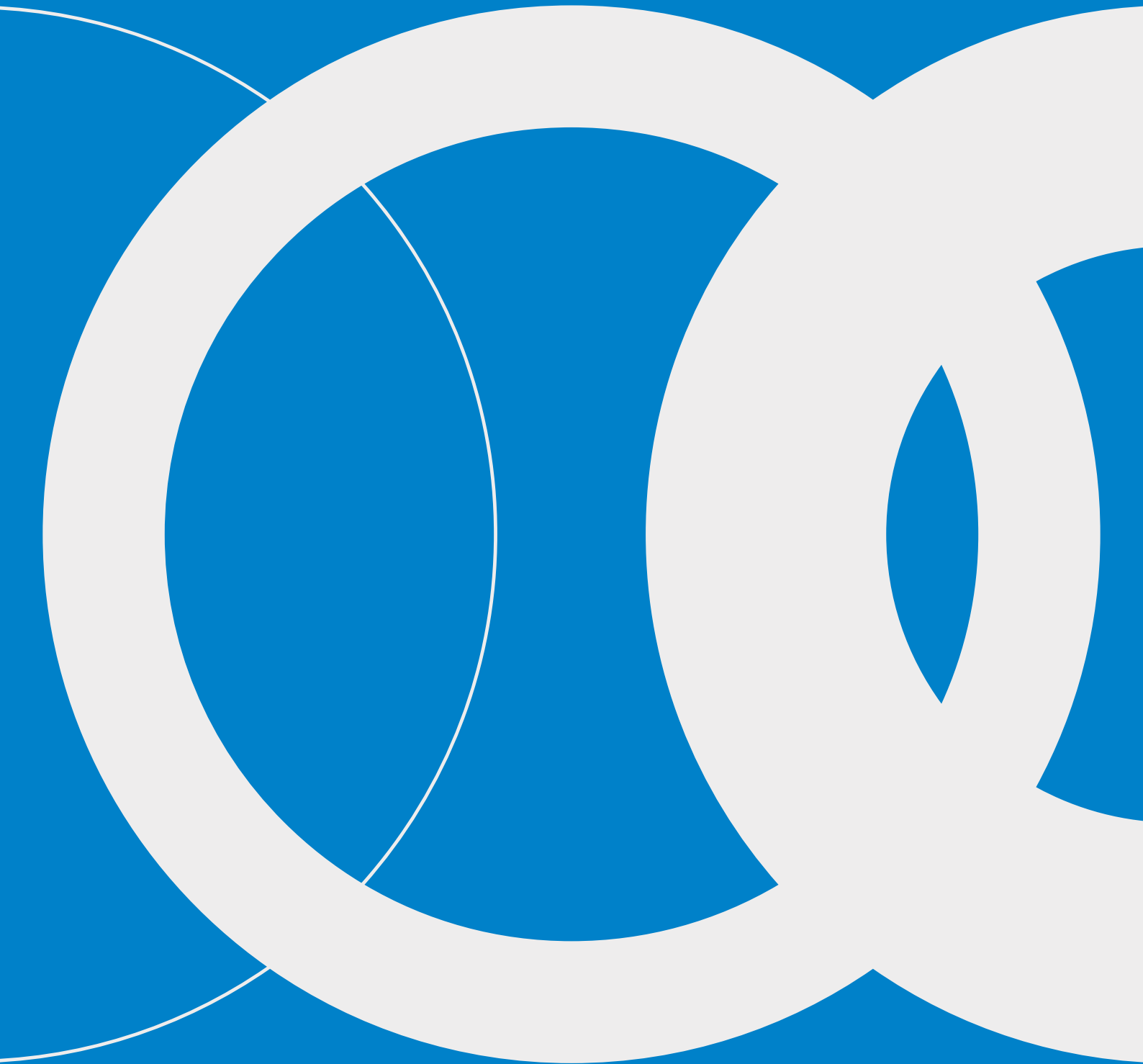
Memoria 2020

FCSD...

Fundació Catalana Síndrome de Down

Memoria 2020

7	Presentación	
11	Quiénes somos + Patronato	
17	Organigrama	
21	Centro de Desarrollo Infantil y Atención Temprana (CDIAT)	
27	Servicio de Niños y Jóvenes	
33	Servicio de Formación de Adultos	
39	Servicio de Ocio «Quedamos»	
45	Servicio de Inclusión Laboral «Colabora»	
51	Servicio de Apoyo a la Vida Independiente «Me voy a casa»	
57	Servicio de Promoción Ciudadana	
71	Servicio de Atención a las Familias (SAF)	
79	Servicio de Atención Terapéutica (SAT)	
87	Centro Médico Barcelona Down (CMBD)	
95	Biblioteca. Centro de Documentación Begoña Raventós (CDBR)	
99	Actividad científica y de concienciación	
	A. Jornadas	101
	B. Lo que hay que saber	103
	C. Docencia	103
	D. Prácticums	106
	E. Publicaciones e Investigación	106
	F. Premios	110
	G. Comunicación	111
117	Actividades socioculturales	
125	Recursos humanos	
137	Factores económicos	
141	Encuesta de percepción	
147	Convenios con instituciones	
155	Agradecimientos	



Es toda una satisfacción presentaros la memoria del 2020.

Sin duda, este ha sido un año atípico, complejo y duro para todos; un año marcado por la pandemia de la COVID-19, un confinamiento y la adopción de medidas que han cambiado nuestra cotidianidad de manera radical.

El mes de marzo se suspendió toda la actividad presencial, a excepción del Servicio de Apoyo a la Vida Independiente, considerado como esencial. En ese momento pedí confianza; confianza en las personas con síndrome de Down o en otras situaciones de discapacidad intelectual, porque ellas, más que nadie, nos podían enseñar a vivir esta crisis con optimismo. Porque son maestras en vivir y sacar provecho del momento, del aquí y el ahora.

Con este espíritu y con la mirada centrada en dar apoyo logístico, emocional y tecnológico a todas las personas beneficiarias de la Fundación, iniciamos una reorganización de nuestras actividades, adaptándolas —siempre que fuera posible— al formato telemático. Así, se reorganizaron los recursos humanos y tecnológicos para poder ofrecer un acompañamiento lo más personalizado e intensivo posible, objetivo conseguido gracias a la gran flexibilidad y el compromiso de todas las personas implicadas (equipo, personas usuarias y sus familias, empresas e instituciones).

A pesar del optimismo que nos empuja, el 2020 ha sido un año triste porque muchas son las personas que nos han dejado. Desde aquí, en nombre de todo el equipo de la Fundación, quiero expresar nuevamente nuestro más sentido pésame a sus familias y amigos.

Desde el punto de vista médico, el Centro Médico Barcelona Down activó inmediatamente los procedimientos necesarios para detectar el grado de riesgo o de complicaciones que este virus podía tener en la población con síndrome de Down (considerada, finalmente, como población de riesgo). En todo momento se estuvo en contacto con el Departament de Salut y la T21 Research Society, de la que formamos parte. El acompañamiento de la comunidad científica y el gran flujo de comunicados, informaciones, recomendaciones y consejos nos han permitido aprender más sobre esta terrible pandemia y poder hacerle frente de la mejor manera posible.

De nuestra actividad habitual, quiero destacar que durante el 2020 nuestros servicios han dado atención a 2.088 personas y sus familias. El Centro Médico Barcelona Down ha efectuado 2.100 visitas, y ya cuenta con 3.196 historias clínicas. ¡Y hemos dado la bienvenida a doce bebés!

Tal como comentaba anteriormente, la dinámica de todos los servicios se vio trastornada. Uno de los más afectados por la pandemia, el Servicio de Seguimiento en la Etapa Escolar, se ha visto obligado a reflexionar y a transformarse en profundidad a fin de adaptarse a la nueva realidad estratégica de la Fundación y a la necesidad de una redefinición en línea con las nuevas políticas de educación inclusiva.

Sin embargo, los cambios en la manera de trabajar nos han permitido descubrir nuevas posibilidades a la hora de relacionarnos, y nos han dado ocasión de llegar a personas, colectivos o entidades a los que la distancia geográfica dificultaba su participación, y hasta de aumentar el número de interacciones, como ha sido el caso del Servicio de Ocio o de la Asamblea de Derechos Humanos Montserrat Trueta.

Desde el Área de Gestión del Conocimiento hemos seguido trabajando para ampliar el abanico de formaciones profesionales de cara a ampliar las opciones de futuro profesional de las personas.

Naturalmente, el calendario de actividades también se vio alterado. Sin embargo, adaptamos todos los actos posibles al formato digital. Esto nos ha permitido celebrar, en streaming, las XVIII Jornadas Internacionales Barcelona Down «La mejora de la salud mental de las personas en situación de discapacidad intelectual: una cuestión de bienestar». Asimismo, celebramos el acto de entrega del Premio Josep Maria Jarque, y los más pequeños pudieron interactuar vía Zoom con Papá Noel en la Fiesta de Navidad!

Por otro lado, la Unidad Alzheimer Down de la FCSD y el Hospital de Sant Pau describieron por primera vez la historia natural de la enfermedad de Alzheimer en las personas con síndrome de Down, descripción que salió publicada en la prestigiosa revista The Lancet en junio.

Asimismo, cabe destacar la concesión del Trifermed awards for social impact in healthcare 2020, en la categoría de Fundaciones.

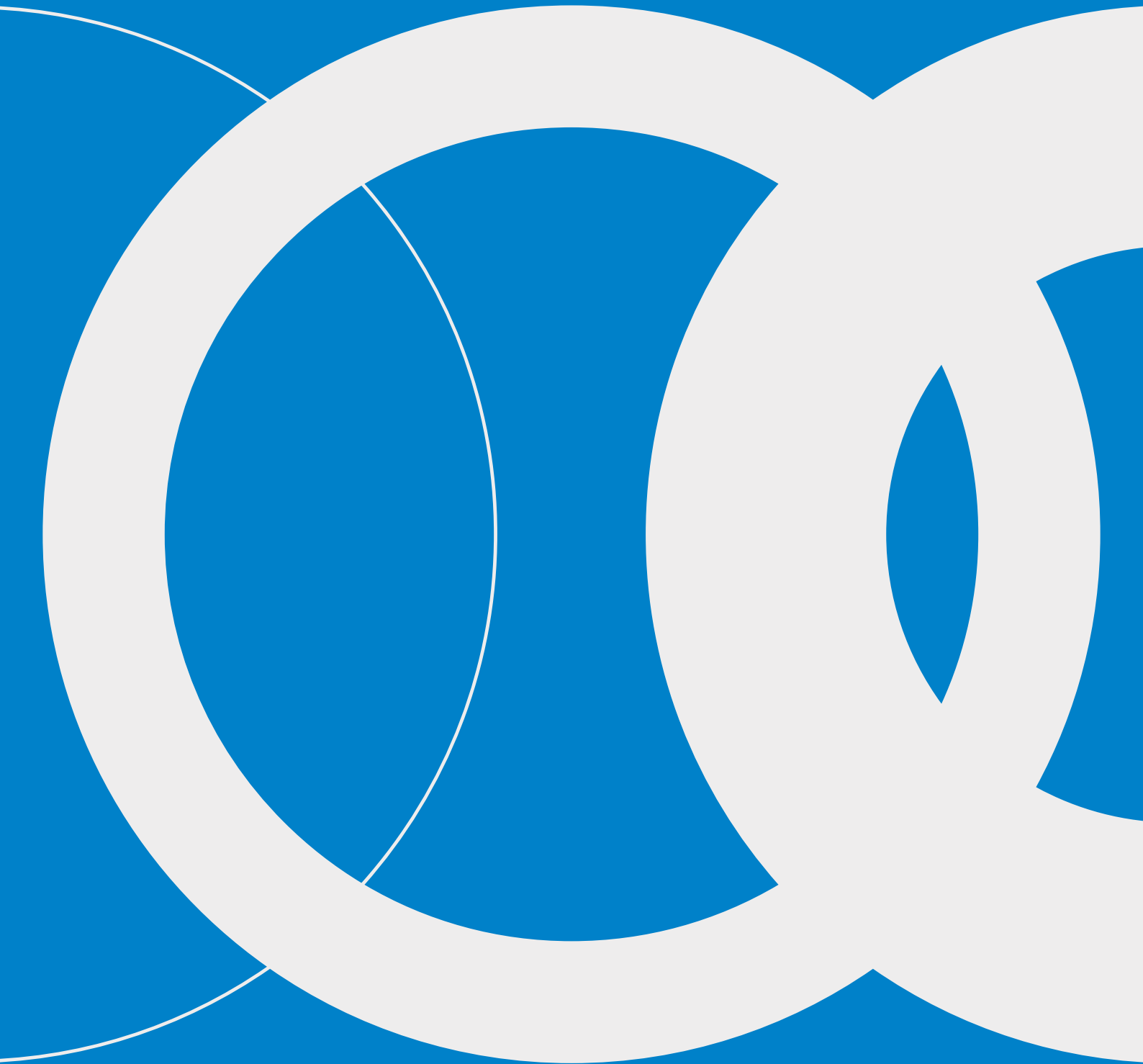
Fieles a nuestro compromiso con la calidad desde todos los puntos de vista, trabajamos para que el próximo año todos nuestros servicios sean conformes a la norma ISO 9001:2015, y por el máximo respeto por la Convención sobre los derechos de las personas con discapacidad, marco de trabajo irrenunciable, junto con la misión, los principios y los valores de la Fundación.

En clave de futuro, y con el fin de prepararnos para la vuelta a la actividad presencial, hemos adecuado un nuevo local, en la calle Llançà, con todas las garantías y las medidas de seguridad recomendadas por la autoridad sanitaria.

Para concluir, quiero dar mi más sincero agradecimiento a las personas voluntarias y socias, empresas e instituciones que nos acompañáis y que, este año especialmente, habéis estado a nuestro lado.

Gracias a las personas con síndrome de Down, o en otras situaciones de discapacidad intelectual, a sus familias, y al equipo de la Fundació Catalana Síndrome de Down para seguir adelante, con más fuerza y determinación, en la tarea por la defensa de los derechos y por el logro de una sociedad inclusiva y diversa.

Katy Trias Trueta
Directora general



La Fundació Catalana Síndrome de Down (FCSD) es una entidad privada, sin ánimo de lucro, que fue constituida el 30 de marzo de 1984 y declarada de utilidad pública el 24 de octubre del mismo año. Está inscrita en el Registro de Fundaciones de la Generalitat de Cataluña con el núm. 61.

La Fundación nació como iniciativa de un grupo de padres y profesionales con el objetivo de profundizar sobre el síndrome de Down (SD) a través de la investigación y la experiencia práctica en los campos de la pedagogía, la psicología, la medicina y el área social. Ha contado desde sus inicios, cuando se ha considerado necesario, con la valiosa aportación y participación directa de los científicos internacionales más prestigiosos relacionados con temas que afectan el síndrome de Down.

El equipo técnico está formado por profesionales de la psicología, pedagogía y medicina y cuenta con un grupo de asesores científicos. El carácter pionero de la Fundación, la constituye en punto de referencia consultado por entidades públicas y privadas de dentro y fuera de España. El espíritu que quiere transmitir la FCSD es lo que las personas con síndrome de Down tienen unas capacidades inherentes y un derecho a recibir los recursos adecuados a sus necesidades individuales, con el fin de optimizar su desarrollo.

Visión

Un mundo más justo en el que todas las personas participen y convivan en igualdad de condiciones en la sociedad, como ciudadanos de pleno derecho y en armonía con la naturaleza.

Misión

Promover y proteger el respeto de la dignidad inherente y la igualdad de derechos, de libertades y de oportunidades para todas las personas con el síndrome de Down o en otras situaciones de discapacidad intelectual.

Nuestros valores

Derechos Humanos:

La FCSD trabaja por el cumplimiento del propósito, los principios generales y los diferentes artículos de la Convención Internacional de Naciones Unidas sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad.

Sostenibilidad:

La FCSD trabaja para garantizar un crecimiento que asegure las necesidades del presente sin comprometer las necesidades del futuro, tanto a nivel económico como de preservación del entorno.

Innovación e investigación:

Llevar a cabo acciones para descubrir nuevos conocimientos y comprender empíricamente el contexto de la FCSD para avanzar en la mejora de los servicios.

Excelencia:

La FCSD trabaja para conseguir la mejora continua en cuanto a satisfacción y fidelización de nuestras partes interesadas minimizando, al mismo tiempo, los riesgos asociados a nuestros servicios.

Compliance y transparencia:

La FCSD se compromete a cumplir los requisitos de nuestros clientes, los legales aplicables y otros requisitos suscritos fomentando la máxima transparencia.

Principios

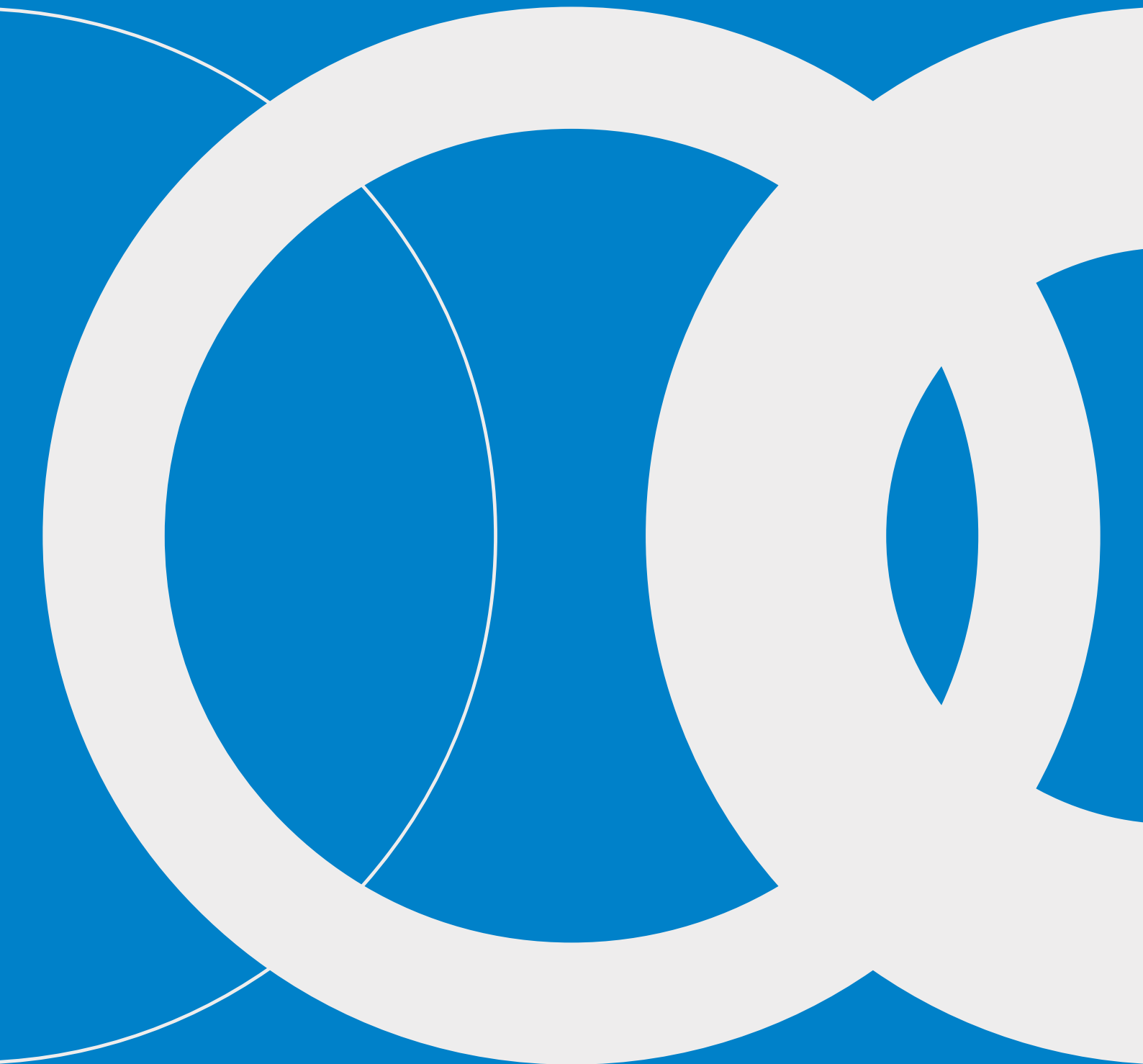
1. El respeto de la dignidad inherente, la autonomía individual, incluida la libertad de tomar las propias decisiones, y la independencia de las personas.
2. La no discriminación.
3. La participación y la inclusión plenas y efectivas en la sociedad.
4. El respeto por la diferencia y la aceptación de las personas en situación de discapacidad como parte de la diversidad y la condición humanas.
5. La igualdad de oportunidades.
6. La accesibilidad cognitiva.
7. La igualdad entre el hombre y la mujer.
8. El respeto a la evolución de las facultades de los niños en situación de discapacidad y su derecho a preservar su identidad.
9. Sostenibilidad financiera y medio ambiente.
10. Cumplimiento normativo: Declaración de los Derechos Humanos y Convención sobre los derechos de las personas con discapacidad. Agenda 2030.
11. Mejora continua.
12. Solidaridad (voluntariado, responsabilidad ciudadana ...).

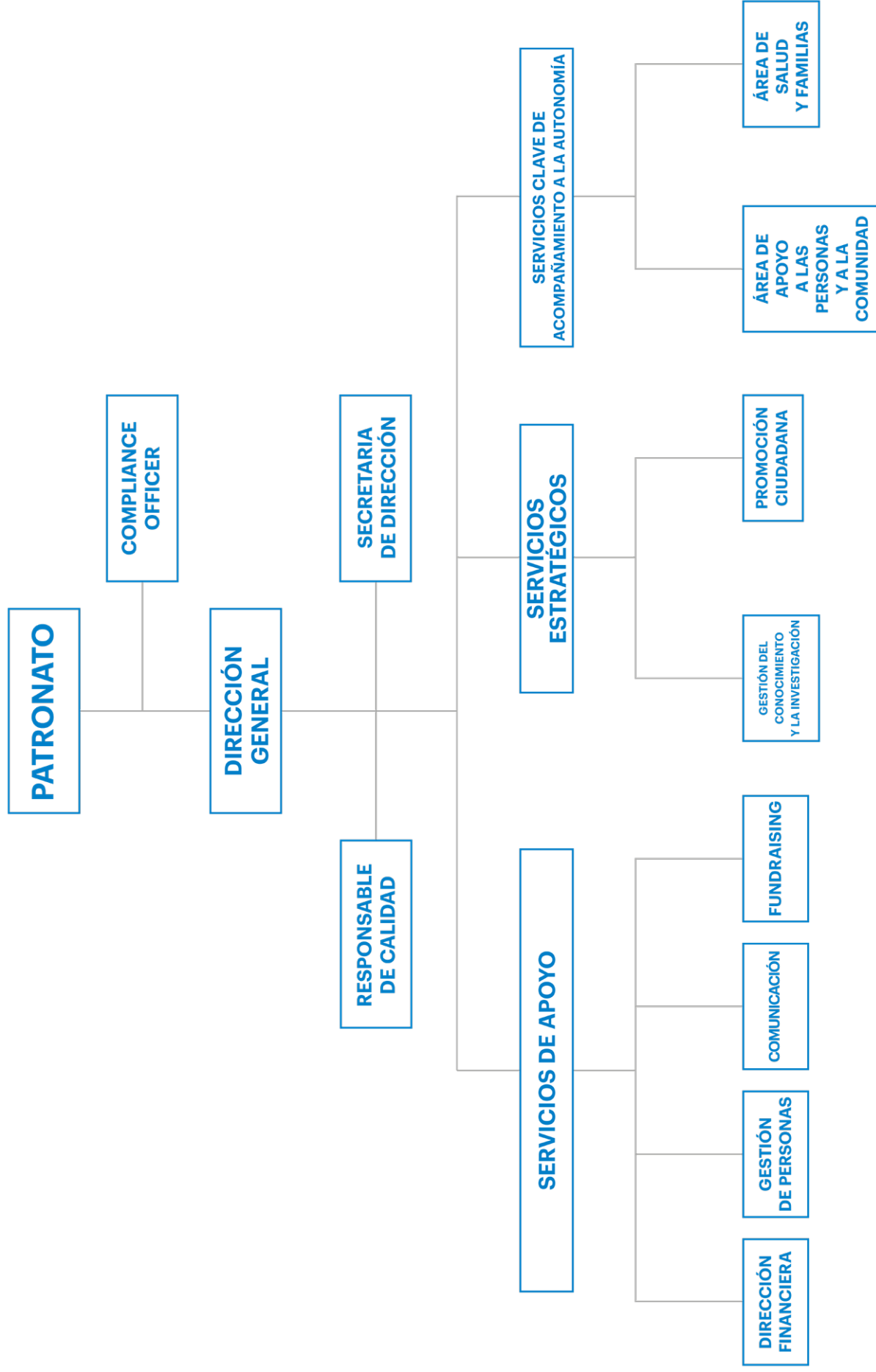
Nuestros objetivos

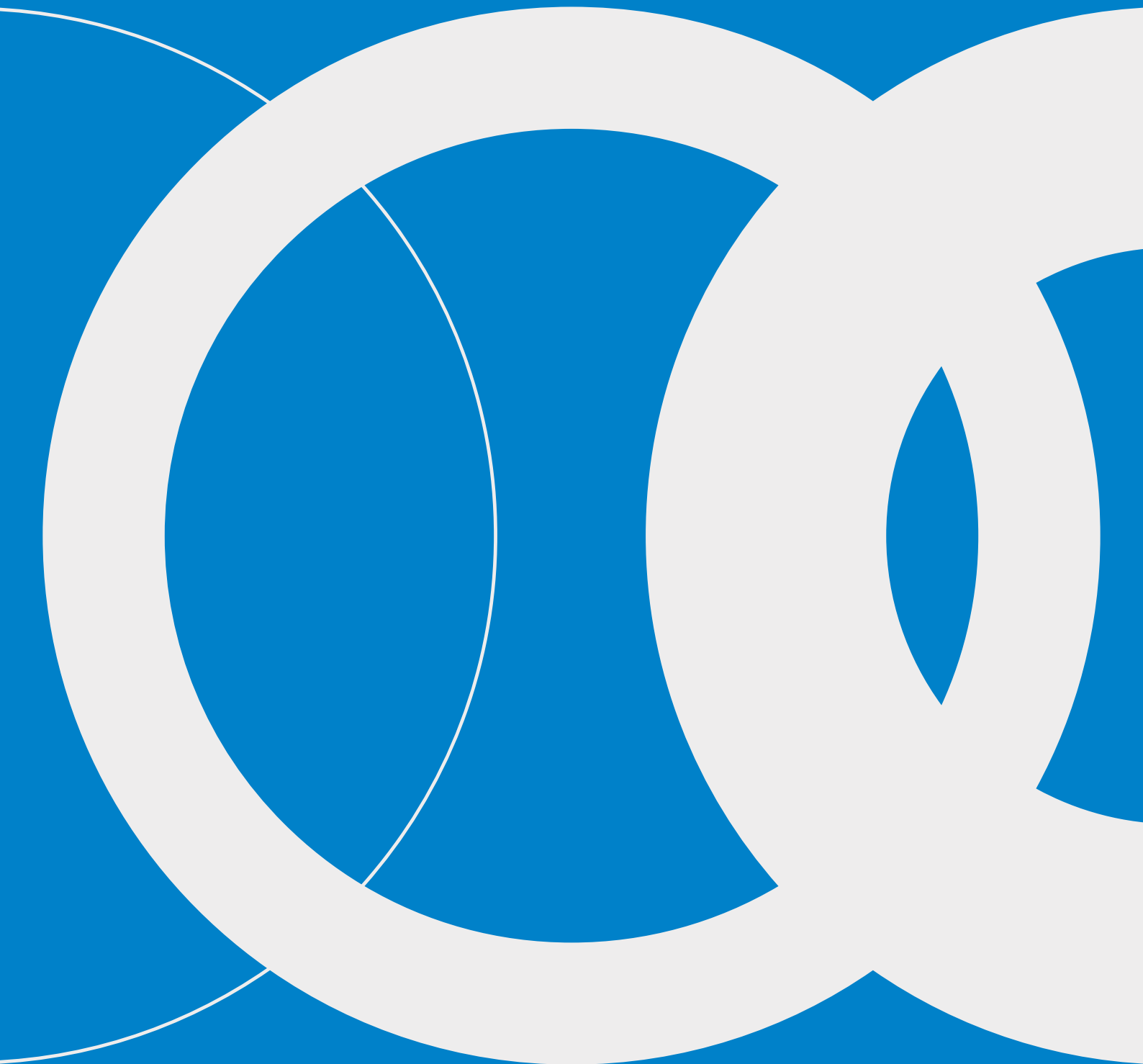
- Creación, ampliación y mejora de los servicios que en cada momento se consideran para cubrir las necesidades que surjan.
- Ser un órgano permanente de estudio, investigación y formación en los ámbitos biomédico, psicológico, pedagógico y social.
- Desplegar cualquier iniciativa o actividad relacionada con los anteriores objetivos, que responda a las necesidades sociales, personales y familiares de las personas con síndrome de Down, en otras situaciones de discapacidad.

Patronat

Katy Trias	Presidencia
Antoni Trias	Vicepresidencia
Carmen Buxeres	Tesorería
Cristina Esteve	Secretaria
Casimir de Dalmau	Vocal
Joan Roca	Vocal
Mònica Terribas	Vocal
Miquel Vilardell	Vocal
SAR Princesa Alexía	Vocal







El Centro de Desarrollo Infantil y Atención Temprana (CDIAT) atiende a familias con niños y niñas de hasta 6 años de edad que presentan algún trastorno en su desarrollo o que están en riesgo de presentarlo.

Forma parte del Programa Sectorial de Atención Precoz de la Direcció General de Protecció Social (DGPS) del Departament de Treball, Afers Socials i Famílies de la Generalitat de Catalunya. Su ámbito de actuación comprende los barrios de l'Esquerra de l'Eixample – Sant Antoni (del Distrito de l'Eixample), Sant Gervasi – Galvany, Sant Gervasi – La Bonanova, Tres Torres y El Putxet i el Farró (del Distrito de Sarrià – Sant Gervasi), de Barcelona.

Se constituyó en la Fundació Catalana Síndrome de Down (FCSD) como Servicio de Atención Temprana en 1984, y en 1998 asumió las funciones y los objetivos que se definieron con la constitución del Programa Sectorial de Atención Precoz. Desde entonces se incluyó en la nueva gestión, en régimen de concertación, propuesta por el ICASS (Institut Català d'Assistència i Serveis Socials, actual DGPS) y, por ello, los servicios ofrecidos desde el CDIAT se hicieron gratuitos.

El CDIAT forma parte de la Unió Catalana de Centres de Desenvolupament Infantil i Atenció Precoç (UCCAP).

A raíz de la crisis sanitaria producida por la pandemia de la COVID-19, el Departament de Treball, Afers Socials i Famílies de la Generalitat de Catalunya suspendió, en marzo de 2020, toda la actividad asistencial presencial de los CDIAT de Catalunya. El CDIAT FCSD rehízo todos los procedimientos para continuar trabajando en modalidad telemática desde abril hasta septiembre, momento en el que se adaptó a la nueva normalidad marcada por la Administración combinando la atención presencial, a un máximo del 50% de su capacidad, con la atención telemática.

Objetivo principal

Ofrecer a los niños y las niñas que presentan trastornos del desarrollo o tienen riesgo de presentarlo, y a sus familias, todo aquello que desde la vertiente preventiva y asistencial pueda potenciar su capacidad de desarrollo y bienestar, posibilitando de la manera más completa su integración en el medio familiar, escolar y social, así como favorecer su crecimiento y su autonomía personal.

Metodología

Se ofrece una atención global, que acompaña al niño o la niña, a su familia y a su entorno, con la finalidad de proporcionarles el apoyo adecuado, mediante las actuaciones siguientes:

- Prevención, detección, diagnóstico y abordaje terapéutico.
- Apoyo y acompañamiento a la familia respecto a la crianza.
- Prevención de situaciones de riesgo por antecedentes personales o familiares.

Para garantizar este enfoque global se ofrecen, según la necesidad, las siguientes atenciones: psicológica, logopédica, fisioterapéutica, neuropediátrica, así como terapia acuática, ocupacional y grupos de comunicación y lenguaje y grupos de parentalidad reflexiva.*

* Todas estas actividades se llevan a cabo en la sede del CDIAT, excepto la terapia acuática, que se desarrolla en espacios cedidos por ONCE Catalunya, gracias a un convenio de colaboración, y la terapia ocupacional, que se lleva a cabo en los domicilios de los niños y las niñas.

Datos

- a. Datos de los niños y niñas atendidos
- b. Actividades de prevención y detección con profesionales
- c. Actividades de coordinación con profesionales
- d. Encuesta de satisfacción

Personas atendidas durante el año _____ **678**

a. Datos de los niños y niñas atendidos

Evolución del número de niños y niñas atendidos

NIÑOS Y NIÑAS ATENDIDOS: **678**

ALTAS: **244**

BAJAS: **284**

0 250 500 750 1000

Motivo de las bajas

VARIANTE DE NORMALIDAD: **27**

EDAD LÍMITE: **41**

DERIVACIÓN OTROS DISPOSITIVOS ESPECÍFICOS: **17**

CAMBIO DE DOMICILIO: **21**

DEFUNCIÓN: **0**

MEJORA SINTOMÁTICA: **87**

INICIATIVA FAMILIAR - FASE DIAGNÓSTICA: **37**

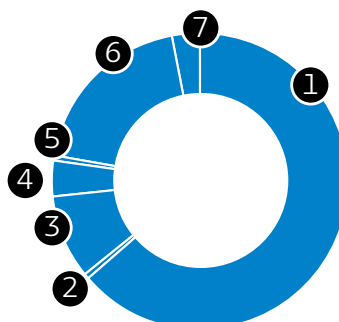
INICIATIVA FAMILIAR - FASE TRATAMIENTO: **36**

OTROS: **18**

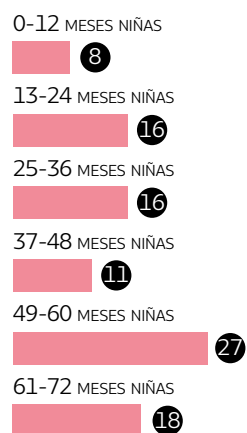
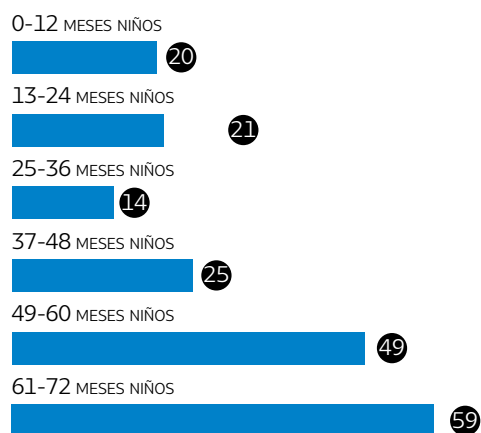
0 25 50 75 100

Derivación de las bajas

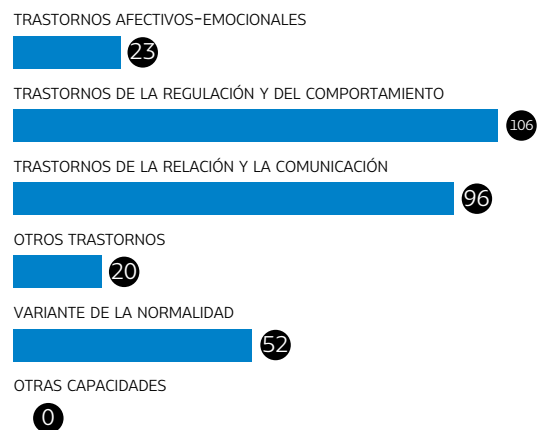
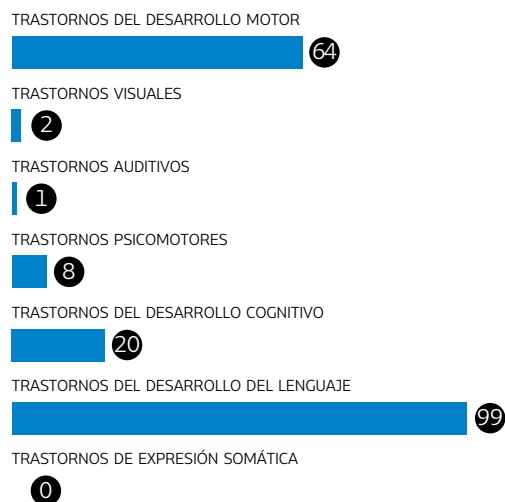
1.	ALTA - SIN DERIVACIÓN	181
2.	CENTRO DE EDUCACIÓN ESPECIAL	2
3.	CSMIJ	26
4.	ESCUELA ORDINARIA	11
5.	CREDA	1
6.	OTROS DISPOSITIVOS PÚBLICOS	55
7.	OTROS DISPOSITIVOS PRIVADOS	8



Distribución de las bajas según edad y sexo



Distribución según diagnóstico principal



* Se contabilizan los cambios de diagnóstico efectuados en las revisiones del plan terapéutico.

Distribución según escolarización

Escolarizados	301
No escolarizados	377

b. Actividades de prevención y detección con profesionales

Una de las funciones del CDIAT es la prevención y la promoción de la salud basada en la detección de cualquier alteración del desarrollo global de la población infantil. Dirigida a diferentes ámbitos (sanitario, escolar y social), se lleva a cabo con la finalidad de detectar los síntomas de manera precoz con el objetivo de evitar la estructuración patológica. A su vez, se asesora a los profesionales de los diferentes ámbitos en todos aquellos aspectos del desarrollo infantil que necesiten.

Actividades de prevención y detección realizadas

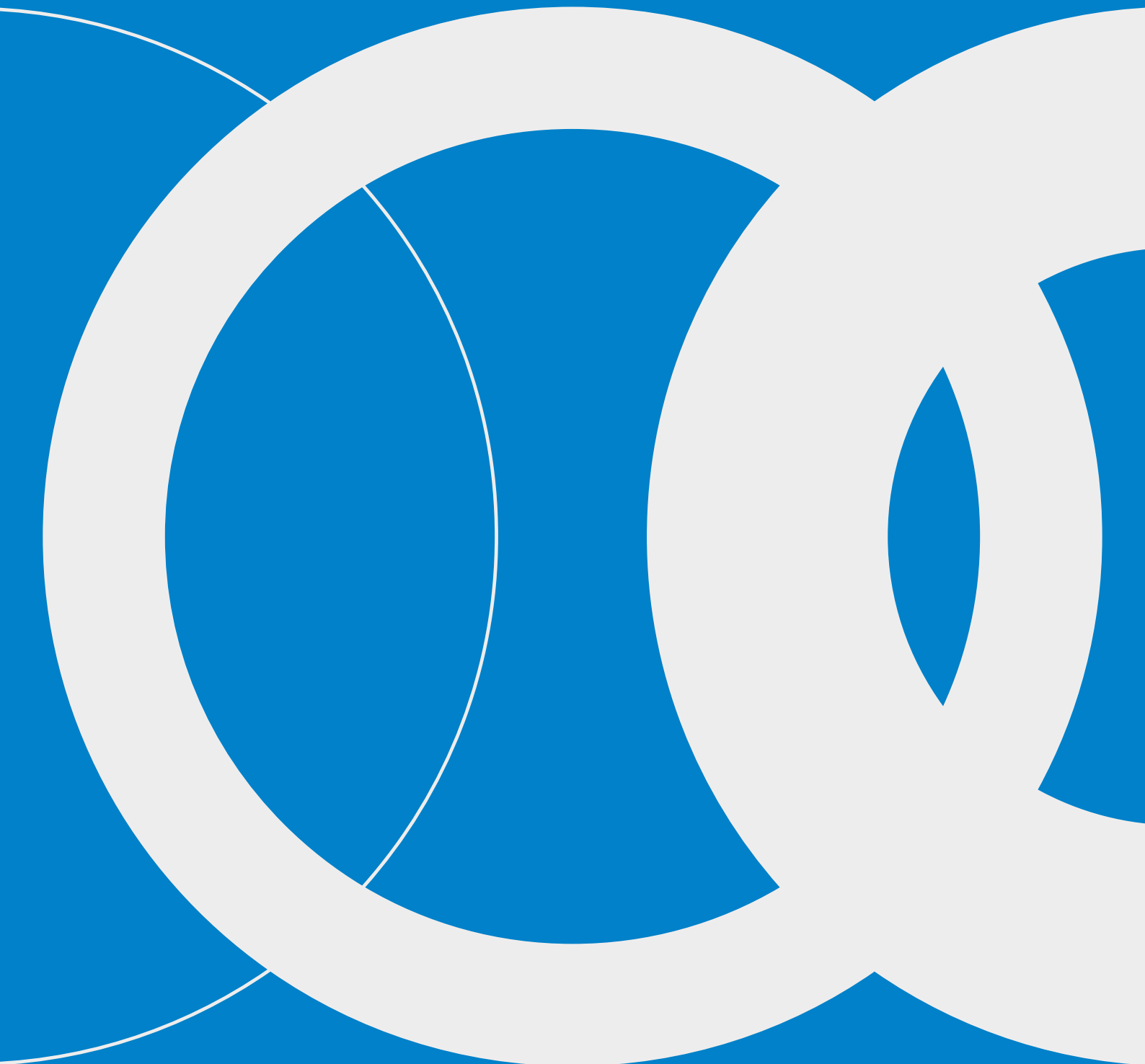
Ámbito de la salud	16
Ámbito de la enseñanza	6
Total	22

c. Actividades de coordinación con profesionales

Otra función del CDIAT es la coordinación con los ámbitos sanitario, educativo y social que intervienen en los diferentes casos al efecto de complementar la información y establecer los objetivos para trabajar conjuntamente.

Actividades de coordinación realizadas

Ámbito de la salud	72
Ámbito de la enseñanza	256
Ámbito de los servicios sociales	37
Total	365



El Servicio de Niños y Jóvenes, antiguo Servicio de Seguimiento en la Etapa Escolar, fue creado en el año 1986 para atender a los niños y las niñas en edad escolar, a sus familias, a los centros docentes y otros profesionales, con la función de contribuir a la mejora de las condiciones sociales, educativas, comunicativas y psicológicas del proceso de inclusión escolar.

Este servicio surgió en el contexto socioeducativo catalán de la década de los ochenta, donde no existían servicios especializados de calidad que trabajaran la identidad y la atención a la diversidad. Actualmente, existen toda una serie de servicios públicos especializados que trabajan para que la educación inclusiva sea una realidad. Entendemos, en este sentido, que el objetivo con el que nacimos queda en parte asumido por la Administración, y que la situación actual nos obliga a abrir la mirada a nuevos horizontes. Así, pues, el objetivo, en adelante, sería fomentar actividades que promuevan el apoyo a la creación de órganos que den voz a las personas en situación de discapacidad intelectual (DI) y que hagan crecer sus iniciativas y talentos.

Este año, debido a la pandemia, el servicio se vio severamente afectado ya que el confinamiento obligó a trabajar de forma telemática, lo que no ha sido posible para una gran parte de las personas atendidas en el trabajo en grupos, especialmente los niños y las niñas de entre 7 y 14 años, que, ante las dificultades, se dieron de baja. Por esta razón, y para adaptarse a la nueva realidad estratégica de la Fundación y a la necesidad de una redefinición profunda, el servicio tuvo que detenerse en julio. A pesar de esta circunstancia, durante el curso 2020-21 hemos seguido apoyando la inclusión escolar, trabajando conjuntamente con las diferentes comunidades educativas de las escuelas. Cabe señalar que el servicio forma parte de la Plataforma Ciudadana por la Escuela Inclusiva, de Down Cataluña y de la Red Nacional de Educación de Down España.

Objetivos

- Atender a niños y jóvenes con síndrome de Down (SD) u otras situaciones de discapacidad intelectual en edad escolar, mediante el tratamiento en pareja o en grupo.
- Asesorar, formar y orientar a los profesionales que participan en el proceso educativo de estos alumnos en sus respectivos centros educativos.
- Acoger y orientar a sus familias mediante entrevistas individuales e intervenciones grupales y trabajo en grupos de hermanos y abuelos.
- Difundir las funciones del Servicio como centro de recursos especializado realizando actuaciones de concienciación de la comunidad educativa.
- Llevar a cabo investigaciones para avanzar en la innovación educativa y poder dar respuesta a las nuevas necesidades que van surgiendo.

Metodología

El servicio ha organizado sus actuaciones basándose en el grupo como recurso específico y como instrumento de intervención terapéutica en el proceso de maduración e inclusión. Estos grupos facilitan el marco idóneo para el reconocimiento y la aceptación de la discapacidad, lo que posibilita la construcción de la propia identidad. La valoración es continua y se orienta a niños y jóvenes según el momento vital en que se encuentran.

Durante los meses de confinamiento generados por el contexto COVID-19, adaptamos las actividades telemáticamente. Este hecho puso en evidencia las dificultades para poder lograr nuestros objetivos.

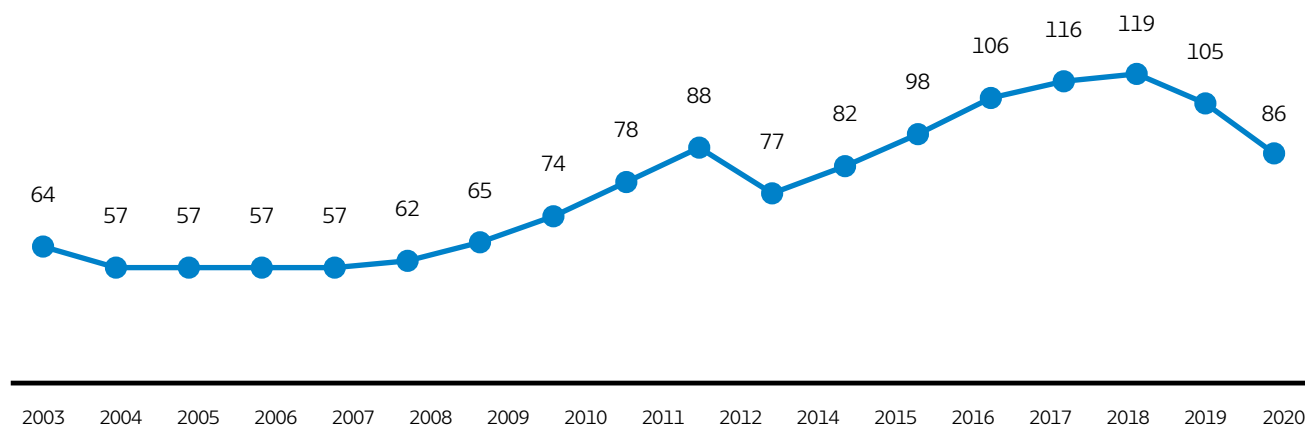
Datos

- Personas atendidas
- Información, orientación y asesoramiento a las familias
- Información, orientación y asesoramiento a profesionales y estudiantes

a. Personas atendidas

Aunque el servicio trabaja por curso escolar, los datos corresponden a años naturales.

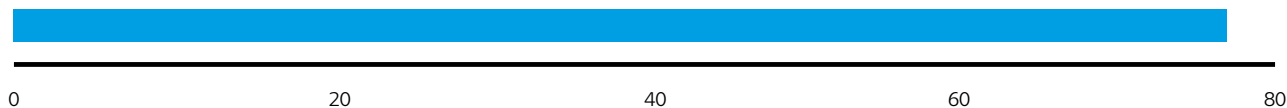
Evolución del número de personas atendidas



Altas y bajas

ALTAS: 0

BAJAS: 77



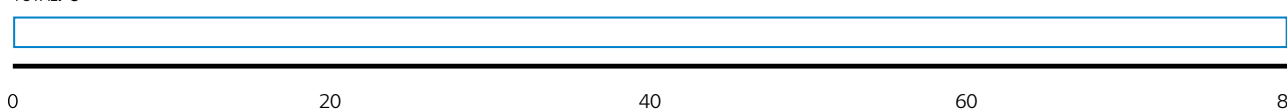
Motivo de las bajas

FINALIZACIÓN DE TRATAMIENTO: 75

CAMBIO DE RESIDENCIA: 0

DECISIÓN FAMILIAR: 2

TOTAL: 0



Distribución según edad y sexo de las personas atendidas

>18 AÑOS HOMBRES

3

14-18 AÑOS HOMBRES

16

11-13 AÑOS HOMBRES

14

8-10 AÑOS HOMBRES

5

6-7 AÑOS HOMBRES

11

3-5 AÑOS HOMBRES

2

>18 AÑOS MUJERES

3

14-18 AÑOS MUJERES

15

11-13 AÑOS MUJERES

7

8-10 AÑOS MUJERES

5

6-7 AÑOS MUJERES

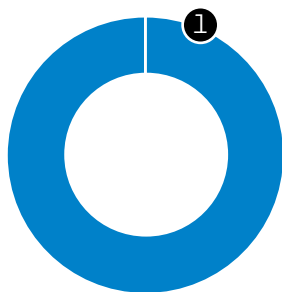
3

3-5 AÑOS MUJERES

2

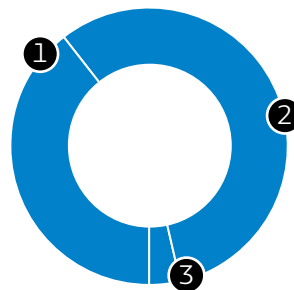
Distribución según perfil etiológico

- | | | |
|----|--------------------------|----|
| 1. | SÍNDROME DE DOWN | 86 |
| 2. | DISCAPACIDAD INTELECTUAL | 0 |



Distribución según zona de residencia

- | | | |
|----|---------------------|----|
| 1. | BARCELONA CIUDAD | 34 |
| 2. | BARCELONA PROVINCIA | 49 |
| 3. | RESTO DE CATALUNYA | 3 |



Distribución según tipo de intervención de los usuarios en las actividades del servicio

TIPO DE INTERVENCIÓN	NÚMERO DE GRUPOS	PERSONAS ATENDIDAS
BON DÉPART	4	13
NOS HACEMOS MAYORES	5	28
GLIFING	Actividad individual	4
JUEGO Y RELACIÓN	2	4
JUGAMOS Y APRENDEMOS	2	9
PAREJA LENGUAJE Y COMUNICACIÓN	3	6
RELACIÓN Y COMUNICACIÓN	4	20
TOTAL	20	84

Distribución según etapa escolar

DE ENERO A JUNIO DE 2020

PROGRAMAS DE FORMACIÓN E INSERCIÓN

1

EDUCACIÓN SECUNDARIA

3

EDUCACIÓN ESPECIAL

11

EDUCACIÓN PRIMARIA

34

EDUCACIÓN INFANTIL

7

DE SEPTIEMBRE A DICIEMBRE DE 2020

PROGRAMAS DE FORMACIÓN E INSERCIÓN

2

EDUCACIÓN SECUNDARIA

8

EDUCACIÓN ESPECIAL

13

EDUCACIÓN PRIMARIA

30

EDUCACIÓN INFANTIL

9

Tal como sucedía en años anteriores, la etapa escolar desde donde han llegado más niños y niñas a las actividades que ha organizado el servicio sigue siendo la Educación Primaria. Sin embargo, en relación con los años anteriores, hemos continuado denotando un aumento en las orientaciones a educación especial. También queremos mencionar que el número de chicos y chicas que siguen en la educación secundaria ha experimentado una disminución respecto al año pasado.

b. Información, orientación y asesoramiento a las familias

Se trata de apoyar a las familias que buscan una orientación y una segunda opinión, sobre todo en momentos de especial dificultad como pueden ser el paso de la educación infantil a primaria o de primaria a secundaria, el momento en que el niño toma conciencia de su discapacidad, el paso a la adolescencia o la finalización de la escolarización obligatoria.

El contexto generado por la COVID-19 hizo que estas acciones se trasladaran a formato telemático. A lo largo de 2020, el número de familias atendidas y el tipo de seguimientos presentados han sido los siguientes:

TIPO DE SEGUIMIENTO	NÚMERO DE SEGUIMIENTOS A FAMILIAS ATENDIDAS
INFORMACIÓN Y ASESORAMIENTO	123
ORIENTACIÓN Y SEGUIMIENTO TRIMESTRAL	436
TOTAL	559

c. Información, orientación y asesoramiento a profesionales y estudiantes

Para realizar el seguimiento psicopedagógico de los niños y adolescentes atendidos, el equipo ha colaborado con los centros docentes y los profesionales de la enseñanza implicados. También respondemos todas las consultas de profesionales y estudiantes dirigidas al servicio.

El contexto generado por la COVID-19 hizo que estas acciones se trasladaran a formato telemático.

- Asesoramiento y orientación a las escuelas (con carácter trimestral y/o en la medida en que el centro lo solicite). Los profesionales del servicio se han desplazado al centro docente para llevar a cabo el seguimiento psicopedagógico del niño o joven atendido.

- Visitas de consulta y orientación a profesionales acerca del proceso educativo del niño y el adolescente.

- Realización de claustros. Sesiones informativas en los claustros de los centros docentes con el objetivo de concienciar sobre la inclusión de niños y adolescentes con síndrome de Down u otras discapacidades intelectuales.

- Concienciación. El servicio, en su función de centro de recursos y siguiendo en la línea de contribuir a la creación de una cultura inclusiva en la sociedad, trabaja en los siguientes proyectos, creados con el objetivo de concienciar a la población infantil y juvenil escolarizada en la escuela ordinaria de Cataluña:

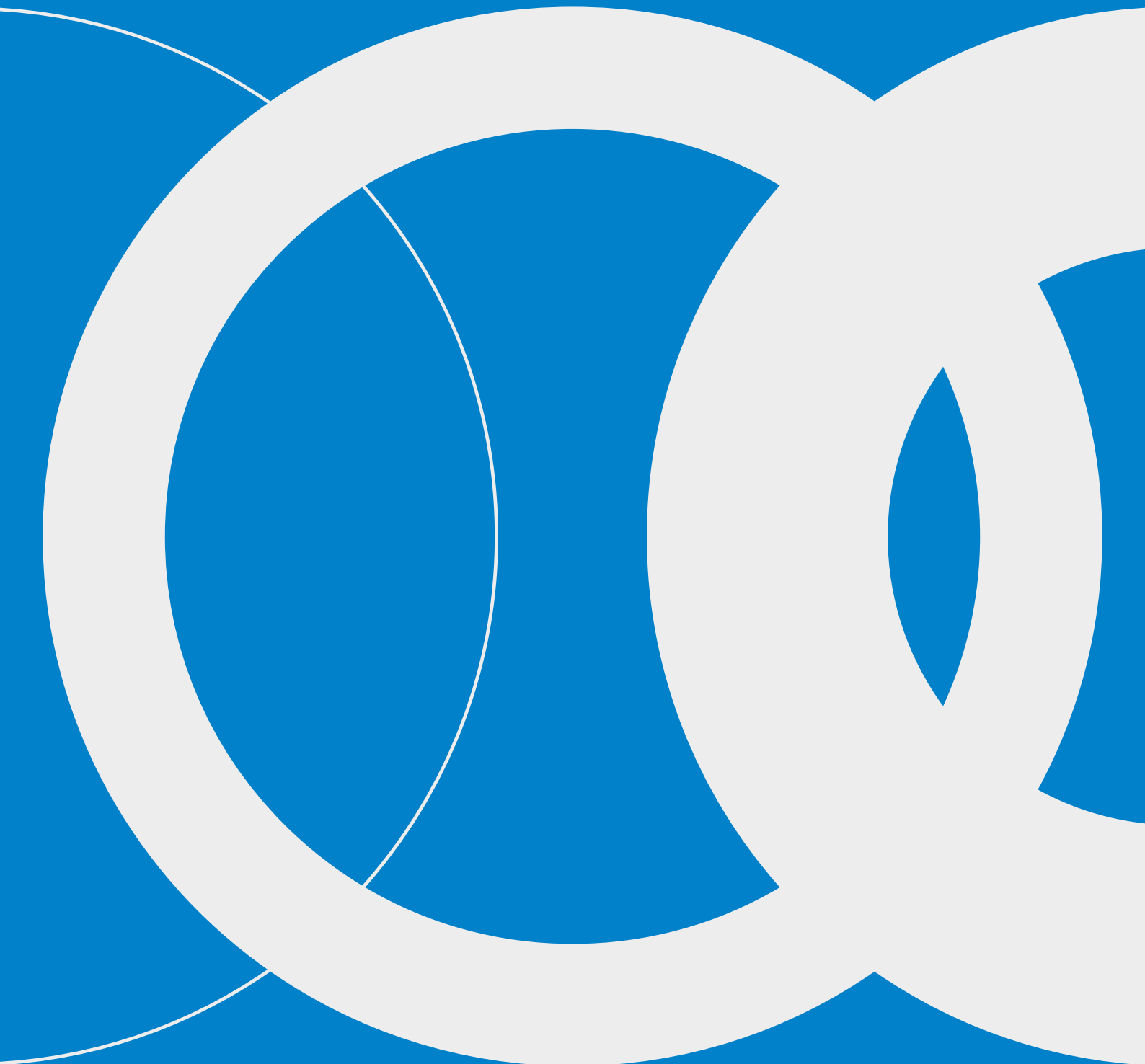
Un encuentro con la diversidad

Sesiones con alumnos de secundaria sobre la diversidad, sobre el síndrome de Down y la inclusión de compañeros y compañeras en situación de discapacidad. En este proyecto colabora la Asamblea de Derechos Humanos Montserrat Trueta (DHMT) de la FCSD.

Cuentacuentos

Mediante la figura del cuentacuentos, se explica a los alumnos una historia protagonizada por un niño con síndrome de Down. El cuento permite que los alumnos de primaria puedan preguntar, aporten sus vivencias personales, reflexionen y modifiquen sus ideas preconcebidas en relación con su compañero o compañera con SD, así como sobre el síndrome de Down y la discapacidad intelectual en general.

TIPO DE SEGUIMIENTO	NÚMERO DE ACTUACIONES
ASESORAMIENTO Y ORIENTACIÓN. SEGUIMIENTO PSICOPEDAGÓGICO TRIMESTRAL	154
CONCIENCIACIÓN	1
CONSULTA Y ORIENTACIÓN A PROFESIONALES Y ESTUDIANTES	27
CHARLAS CLAUSTROS	2
TOTAL	184



El Servicio de Formación de Adultos, iniciado en 1988, ofrece a las personas con SD, o en otras situaciones de discapacidad intelectual, mayores de 16 años, la posibilidad de acceder a una oferta formativa estructurada en una serie de cursos y talleres.

Su finalidad es que las personas usuarias, las familias y la sociedad en general, dispongan de herramientas que les permitan adquirir conocimientos y desarrollar habilidades y competencias para el fomento de la autonomía (personal y social) y la salud (física y mental) en todos los ámbitos y las etapas de la vida

El Área de Gestión del Conocimiento coordina, con los técnicos y docentes de los servicios, la actualización y articulación de estas formaciones, diseñando un itinerario coherente con la misión de la FCSD y con la actividad formativa que, paralelamente, se ofrece a familias, profesionales y personas voluntarias.

A raíz de la pandemia de la COVID-19, la FCSD ha adaptado espacios, contenidos, materiales, actividades y metodologías a un formato mixto que permitiese garantizar la continuidad de las actividades formativas, presencialmente o telemáticamente, en función de la evolución de las medidas de seguridad y las restricciones determinadas en cada etapa. Esta adaptación ha ido acompañada en todo momento de una intensificación de la acción tutorial para permitir que los alumnos se adaptasen a las distintas circunstancias.

La FCSD ha renovado y ampliado los recursos tecnológicos necesarios para hacer posible la implantación de las actividades telemáticas y luchar contra las consecuencias de la brecha digital que afecta a algunas personas usuarias.

Objetivos

- Orientar, de manera personalizada, a través de la gestión de caso, sobre aquellas formaciones que favorezcan el conocimiento del mundo, la socialización y la plena inclusión.
- Promover la adquisición de habilidades de autonomía personal y social.
- Trabajar en red con servicios de la FCSD y/o ajenos para atender las necesidades de las personas de manera integral.

Metodología

Trabajamos prioritariamente las habilidades adaptativas (conceptuales, sociales y prácticas) que mejoren el desarrollo de la autonomía a nivel personal y social, alternando objetivos, actividades y contenidos de carácter teórico y práctico.

Siempre que sea posible, se desarrollan actividades en contextos comunitarios para generalizar y naturalizar los aprendizajes. Muchos cursos y talleres tienen un carácter inclusivo, gracias a la colaboración de las personas voluntarias que participan en calidad de alumnos.

Los cursos y talleres parten de una planificación general que se personaliza en función del estilo de aprendizaje y de las necesidades de cada alumno. Este seguimiento personalizado se coordina mediante su plan de atención personal (PAP), un instrumento transversal compartido por todos los servicios de la FCSD en los que participa la persona.

Otras estrategias metodológicas utilizadas incluyen el aprendizaje cooperativo, la flexibilización de agrupamientos por actividades o el trabajo por proyectos.

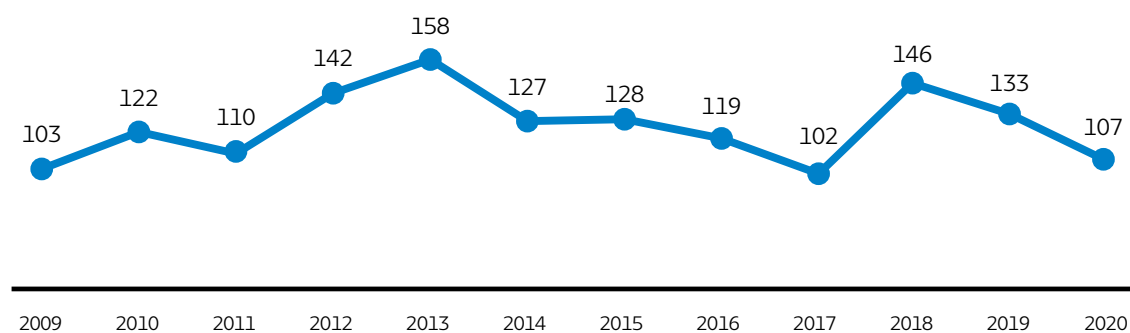
Datos

- Personas atendidas
- Cursos y talleres
- Información, orientación y asesoramiento a familiares y profesionales

Personas atendidas durante el año _____ **107**

a. Personas atendidas

Evolución del número de personas atendidas

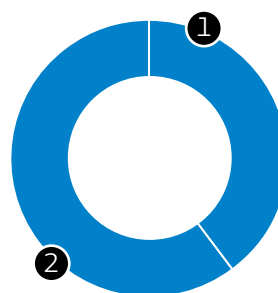


Distribución según las actividades realizadas

PERSONAS ATENDIDAS	107
ACTIVIDADES REALIZADAS	161
TOTAL	168

Distribución según las actividades realizadas

1. PERSONAS ATENDIDAS 107
2. ACTIVIDADES REALIZADAS 161



Altas y bajas

ALTAS: 19

BAJAS: 32



Distribución según edad y sexo

HOMBRES >51 AÑOS

2

HOMBRES 41-50 AÑOS

9

HOMBRES 31-40 AÑOS

17

HOMBRES 21-30 AÑOS

20

HOMBRES 10-20 AÑOS

1

MUJERES >51 AÑOS

0

MUJERES 41-50 AÑOS

13

MUJERES 31-40 AÑOS

19

MUJERES 21-30 AÑOS

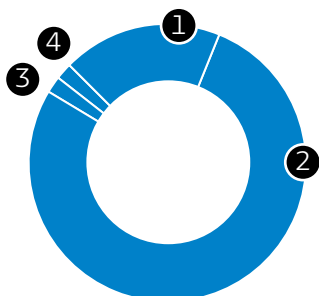
24

MUJERES 10-20 AÑOS

2

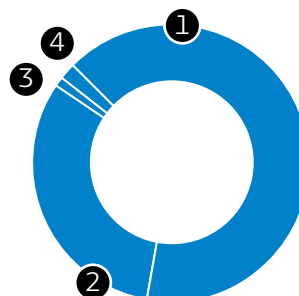
Distribución según perfil etiológico

1.	DISCAPACIDAD INTELECTUAL	20
2.	SÍNDROME DE DOWN	83
3.	DISCAPACIDAD INTELECTUAL Y TRASTORNO MENTAL	2
4.	DISCAPACIDAD INTELECTUAL Y FÍSICA	2



Distribución según zona de residencia

1.	BARCELONA CIUDAD	70
2.	BARCELONA PROVINCIA	34
3.	FUERA DE CATALUNYA	1
4.	RESTO DE CATALUNYA	2



b. Cursos y talleres

A lo largo del 2020, las personas atendidas por el servicio han realizado los siguientes cursos y talleres:

CURSO/TALLER	PARTICIPANTES
AFFECTIVIDAD Y SEXUALIDAD (2 GRUPOS)	31
INGLÉS (MAÑANA Y TARDE)	14
AULA DE FORMACIÓN DE ADULTOS (AFA)	13
BAILE MODERNO	10
BAILE DE SALÓN	11
CINEFÓRUM	10
COCINA BÁSICA	9
DESPLAZAMIENTOS Y MANEJO DEL DINERO (BARCELONA Y VIC)	8
DERECHOS HUMANOS	8
ESPACIO DE ARTE (MAÑANA Y TARDE)	19
TEATRO (DOS GRUPOS)	24
TOTAL	161

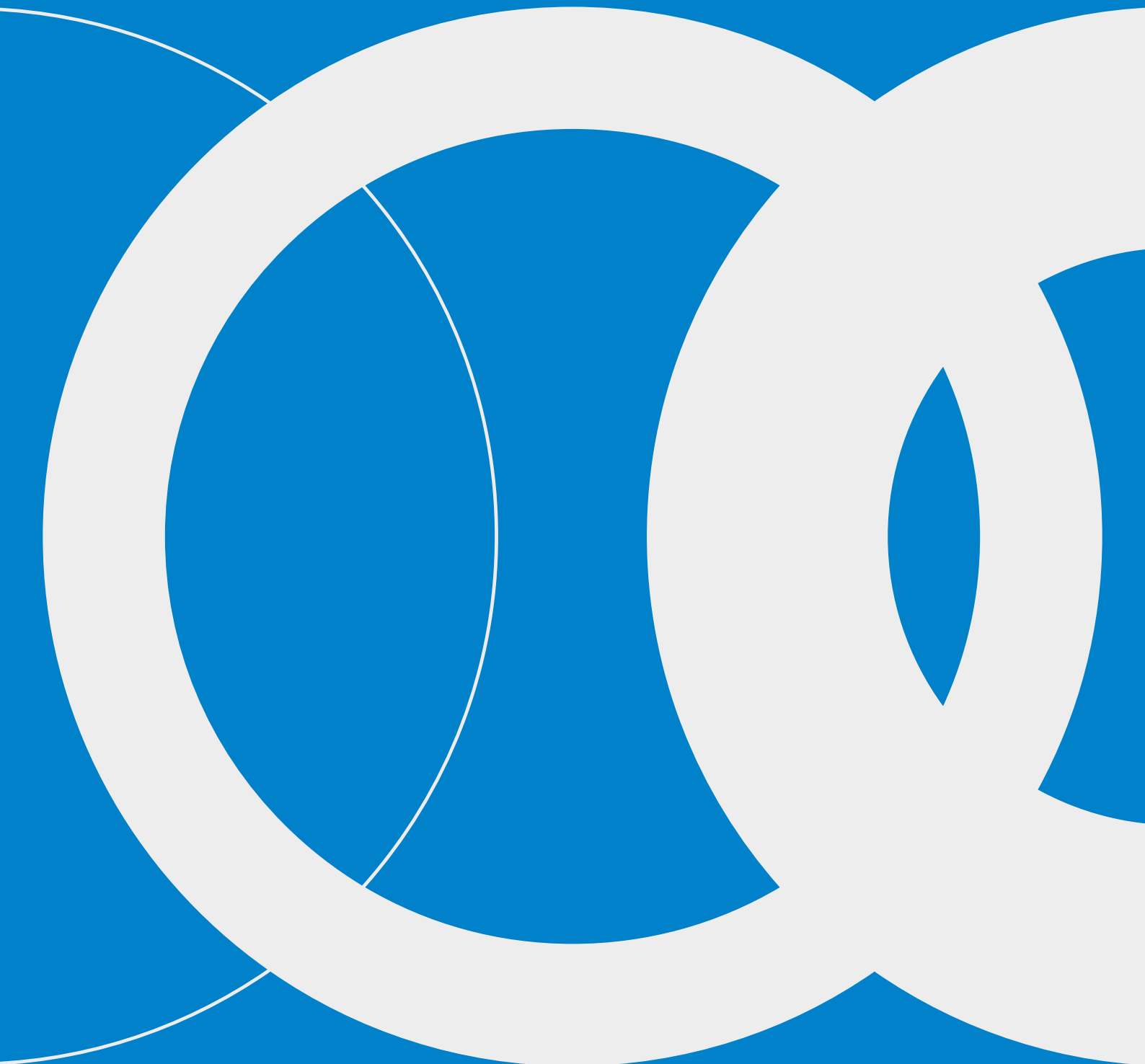
Espacio de arte

El Espacio de arte tiene como objetivo descubrir y poner en práctica las habilidades necesarias para el crecimiento personal y el desarrollo social de la persona como miembro activo y autónomo en la comunidad. Asimismo, promueve el proceso creativo y el acompañamiento personalizado con el máximo respeto a los intereses, el ritmo y la manera de hacer de cada cual.

c. Información, orientación y asesoramiento a familiares y profesionales

La Fundación ha atendido a todas aquellas personas que se han dirigido a ella para recibir información y/o asesoramiento sobre distintos aspectos relacionados con el servicio, del que también se hace una labor de promoción y difusión.

CONSULTAS DE PERSONAS INTERESADAS	2
CONSULTAS DE FAMILIAS Y/O REPRESENTANTES LEGALES	9
CONSULTAS DE PROFESIONALES	2
CONSULTAS DE ESTUDIANTES	1
TOTAL	14



El Servicio de Ocio «Quedamos» fue creado en 1988. Trabaja para garantizar el derecho al ocio en la comunidad para personas en situación de discapacidad intelectual. Entendemos por tiempo libre aquel que queda fuera de las obligaciones y cada cual decide libremente a qué dedicarlo. El servicio se organiza en diferentes programas que dan la respuesta más diversa, integral y enriquecedora posible en función de la edad, los intereses y la disponibilidad de las personas participantes, así como de la tipología de las actividades.

A raíz de la pandemia de la COVID-19, algunas actividades de los programas Turismo (viajes) e IncluCívica (mediación con recursos comunitarios) se han tenido que interrumpir. Mientras, se han adaptado a formato telemático todas las actividades formativas (teatro, bailes, espacio de arte, etc.) y las actividades entre amigos, aumentando la frecuencia y tipología de toda la oferta semanal. Se han reorganizado los recursos humanos (profesionales y voluntarios) y tecnológicos, para ofrecer un acompañamiento más personalizado e intensivo, manteniendo al máximo la sostenibilidad y el funcionamiento del servicio ante la nueva situación.

El Servicio de Ocio «Quedamos» forma parte de la Red de Accesibilidad y Vida Independiente (XAVI, por sus siglas en catalán) del Acuerdo Ciudadano por una Barcelona Inclusiva, del Ayuntamiento de Barcelona, y del grupo de trabajo de responsables de ocio de la provincia de Barcelona de la entidad Discapacidad Intelectual de Catalunya (DINCAT).

Objetivos

- Disfrutar de un tiempo libre de calidad.
- Fomentar la autodeterminación y potenciar los gustos e intereses propios.
- Ofrecer aquellas formaciones que favorezcan la máxima socialización y autonomía.
- Mediar con los recursos de la comunidad para hacerlos más accesibles.
- Promover oportunidades diversas para compartir experiencias, formarse, viajar y hacer amigos.

Metodología

La intervención de los profesionales del servicio parte de la demanda de la persona. En una primera entrevista se identifican las necesidades de apoyo, el nivel de autonomía, el tiempo de ocupación y ocio semanal, las preferencias, los gustos, etc. A partir de ahí, se establece conjuntamente el plan de ocio personal y el apoyo adecuado. Las acciones que se proponen se centran en la persona y utilizan una metodología flexible en la que los intereses y las características personales son el eje principal. Cabe destacar que se vela, desde el inicio hasta el final, para que cada persona disfrute de un ocio inclusivo y comunitario.

Los participantes planifican sus viajes en reuniones de preparación para poder decidir todos los detalles. Destacamos esta organización y planificación, que cuenta con el apoyo de un profesional, dado que facilita a las personas la toma de decisiones a lo largo de todo el proceso.

Además del personal de apoyo, la colaboración de las personas voluntarias resulta imprescindible en el espacio de ocio como recurso normalizador e inclusivo de las actividades que se realizan. Hay que tener en cuenta que, habitualmente, la situación de discapacidad intelectual viene asociada a un núcleo de relaciones limitado a sus terapeutas, profesionales o familiares, y que la persona voluntaria, altamente valorada por las personas que atendemos, rompe esta barrera y se convierte en un igual que comparte su tiempo con ellos por voluntad propia.

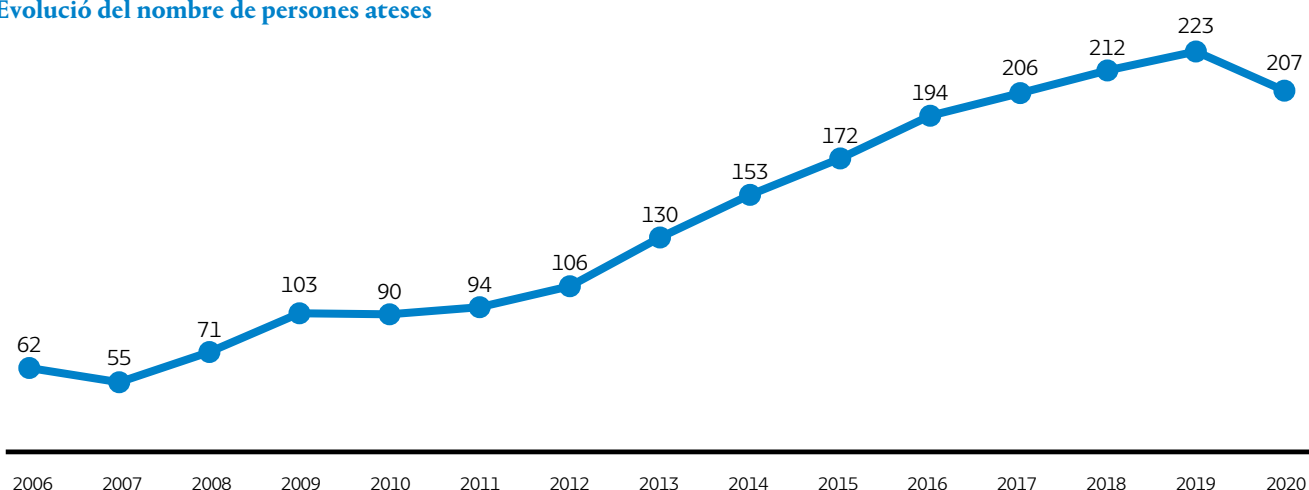
Datos

- a. Personas atendidas
- b. Programas del servicio
- c. Información, orientación y asesoramiento a personas interesadas, familiares y profesionales

Personas atendidas durante el año _____ 207

a. Personas atendidas

Evolució del nombre de persones ateses



Distribución según áreas del servicio y actividades realizadas

PROGRAMAS DEL SERVICIO	PERSONAS ATENDIDAS POR PROGRAMAS	ACTIVIDADES REALIZADAS
INCLUCÍVIC (mediación con recursos comunitarios)	3	9
ACTIVIDADES ENTRE AMIGOS	184	702
TURISMO	160	22
ACTIVIDADES FORMATIVAS	82	6
TOTAL	429	739

Altas y bajas

ALTAS: 9

BAJAS: 8



Distribución según edad y sexo de las personas atendidas

HOMBRES >51 AÑOS

3

HOMBRES 41-50 AÑOS

18

HOMBRES 31-40 AÑOS

28

HOMBRES 21-30 AÑOS

42

HOMBRES 10-20 AÑOS

15

MUJERES >51 AÑOS

1

MUJERES 41-50 AÑOS

21

MUJERES 31-40 AÑOS

29

MUJERES 21-30 AÑOS

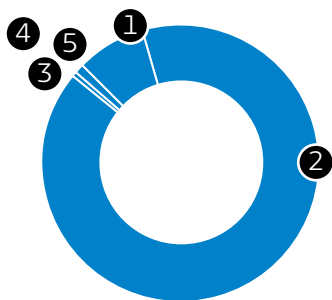
39

MUJERES 10-20 AÑOS

11

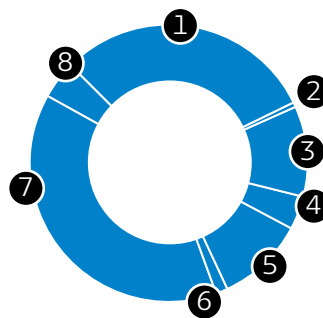
Distribución según perfil etiológico

1.	DISCAPACIDAD INTELECTUAL	17
2.	SÍNDROME DE DOWN	187
3.	DISCAPACIDAD INTELECTUAL SENSORIAL	1
4.	DISCAPACIDAD INTELECTUAL Y TRASTORNO MENTAL	0
5.	DISCAPACIDAD INTELECTUAL Y FÍSICA	2



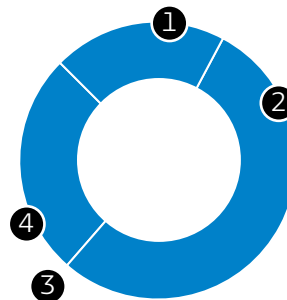
Distribución según actividad básica

1.	TRABAJO PROTEGIDO	63
2.	APROVECHA LA MAÑANA	1
3.	ESCUELA EDUCACIÓN ESPECIAL	22
4.	ESCUELA ORDINARIA	8
5.	FORMACIÓN ESPECÍFICA ADAPTADA	21
6.	FORMACIÓN PROFESIONAL ADAPTADA	3
7.	INTEGRACIÓN LABORAL	80
8.	SIN EMPLEO	9



Distribución según zona de residencia

1.	BARCELONA CIUDAD	11
2.	BARCELONA PROVINCIA	29
3.	FUERA DE CATALUNYA	0
4.	RESTO DE CATALUNYA	14



b. Programas del servicio

Programa IncluCívic (mediación con recursos comunitarios)

Este programa ofrece orientación y mediación para que las personas en situación de discapacidad intelectual puedan acceder a la oferta sociocultural de la comunidad, en igualdad de oportunidades que el resto de ciudadanos.

También ofrece información y orientación al personal de los equipamientos que debe atender a la persona que participará en las actividades.

En 2020 se han hecho intervenciones en el Centro Cultural La Casa Elizalde, en el Centro Cívico Urgell y en el Centro Cívico La Sedeta.

Programa Actividades entre amigos

Las personas que participan en esta área realizan actividades de fin de semana en pequeños grupos (actualmente, diecisiete) organizados en función de su edad, intereses y motivación. Las actividades que llevan a cabo pueden ser tanto recreativas como deportivas o culturales, y son planificadas y organizadas previamente por ellas mismas. El proceso se lleva a cabo con el apoyo de profesionales y la participación de voluntariado.

Este año, debido a la COVID-19, la mayoría de salidas se han tenido que suspender para transformarse en actividades virtuales.

Actividades virtuales de fin de semana: **448**
Actividades presenciales de fin de semana: **254**
Recursos de actividades: **96**

Programa Turismo

Este programa ofrece la posibilidad de planificar y realizar viajes de corta o media duración en fechas señaladas (Pascua, verano, Navidad, puentes, etc.) a lo largo del año.

Este año, los viajes no se han podido llevar a cabo debido a la situación sanitaria, aunque se realizaron 22 reuniones de planificación y seguimiento en el periodo de enero a marzo.

Participantes en el programa Turismo: **160**

Programa Actividades formativas

El Servicio de Ocio ofrece diferentes cursos y talleres para personas en situación de discapacidad intelectual, con la finalidad de que puedan desarrollar competencias y habilidades de autonomía personal y social. El Área de Gestión del Conocimiento coordina la articulación de estas formaciones con todos los servicios, en un itinerario coherente con la misión de la FCSD.

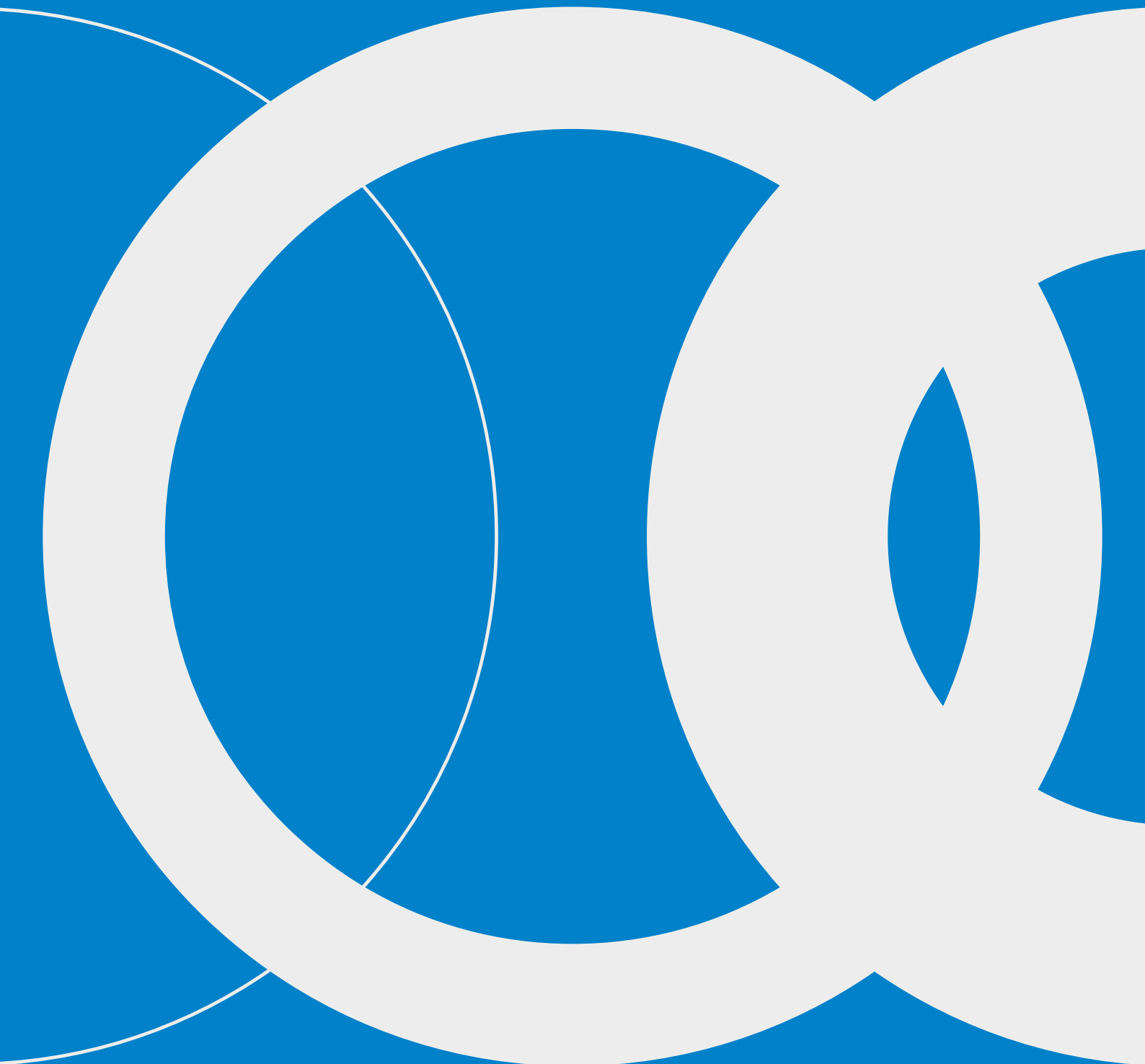
Actualmente, el servicio ofrece cursos de:

- **Desplazamientos y manejo de dinero:** permite adquirir habilidades para una movilidad autónoma y el uso de los transportes.
- **Teatro:** aprendizaje de técnicas de improvisación teatral, con un carácter formativo, vivencial y lúdico.
- **Baile (moderno y salón):** talleres de baile con un carácter lúdico.
- **Cineforum:** visionado y debate sobre películas propuestas por los participantes.

Participantes en actividades formativas _____ **82**

c. Información, orientación y asesoramiento a familiares y profesionales

CONSULTAS DE PERSONAS INTERESADAS	13
CONSULTAS DE FAMILIAS Y/O REPRESENTANTES LEGALES	23
CONSULTAS DE PROFESIONALES	5
CONSULTAS DE ESTUDIANTES	4
TOTAL	45



«Colabora» es un servicio de inclusión laboral en la empresa ordinaria para personas en situación de discapacidad intelectual. Iniciado en el año 1996 a partir de un programa Horizon, el Servicio realiza actividades de orientación, valoración, formación y seguimiento a las personas trabajadoras, a sus familias y/o sus representantes legales en todo lo relativo al proceso de inclusión en la empresa ordinaria.

El trabajo es un medio que permite desarrollar un rol activo y es la vía de acceso al mundo de los adultos, facilita que las personas elaboren su propia identidad y construyan, así, su proyecto de futuro.

Este año hemos actualizado algunas formaciones tecnicoprofesionales para ampliar el abanico de posibilidades laborales. Hemos creado el nuevo espacio de acompañamiento «El Club del Trabajo» para personas usuarias inactivas inscritas en la bolsa de empleo del servicio y también para personas activas que buscan una mejora de su situación laboral.

Asimismo, hemos realizado actividades de difusión y/o asesoramiento de convocatorias de acceso a la función pública de varias administraciones (Generalitat de Cataluña y Ayuntamiento de Barcelona) a las que pueden acceder las personas usuarias de nuestro servicio.

A pesar de la pandemia de la COVID-19, el servicio ha mantenido en todo momento el seguimiento y el acompañamiento a las personas usuarias, empresas y otros agentes implicados ya sea en formato presencial y/o telemático, con la finalidad de ofrecer seguimiento y orientación ante las incidencias que hayan podido surgir (adopción de medidas de seguridad, estado de salud físico y emocional, ERTE, bajas médicas o permisos laborales, etc.).

El Servicio forma parte de la junta directiva de ACTAS (Associació Catalana de Treball amb Suport), de AESE (Asociación Española de Empleo con Apoyo), de la Red Nacional de Empleo con Apoyo (Down España), de la Red de Inclusión Laboral de Barcelona (XIB, por su sigla en catalán) y el Programa Incorpora de la Obra Social 'La Caixa'.

Objetivos

- Facilitar la búsqueda de Trabajo mediante la orientación y la formació teòrica y práctica.
- Tratar de manera global la inclusión laboral de las personas.

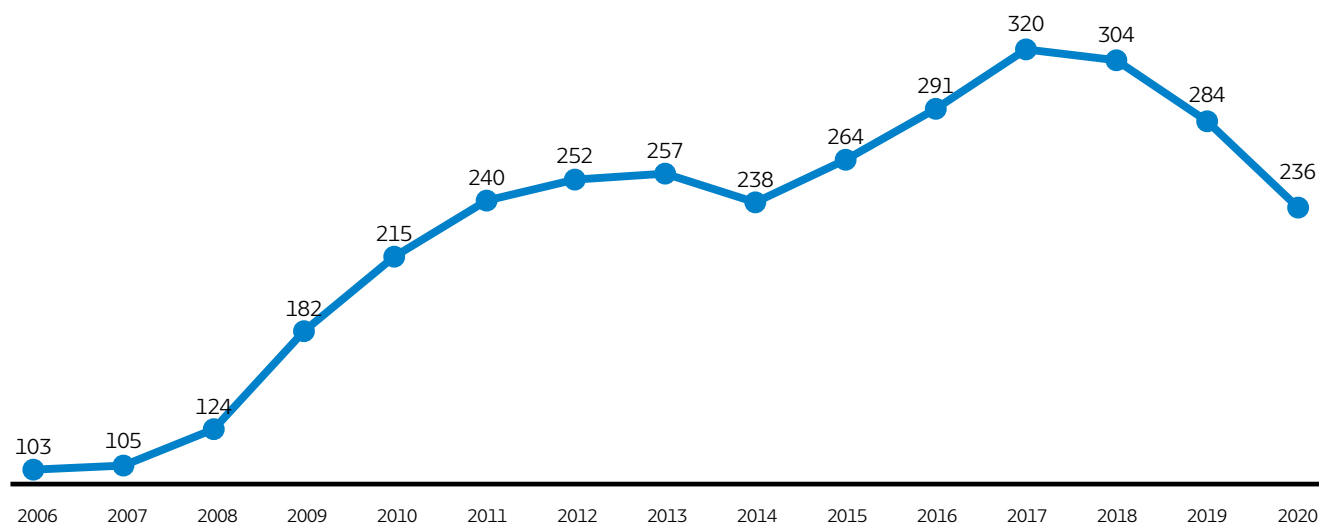
Metodología

El servicio ofrece un itinerario sociolaboral que consta de diferentes módulos formativos, una bolsa de trabajo y la búsqueda de puestos de trabajo que surgen de las tareas de prospección del equipo. Se utiliza la metodología de la mediación, un seguimiento que se basa en la colaboración y participación de los compañeros de trabajo y de los superiores directos. Ellos son quienes enseñan al nuevo trabajador, actuando como apoyos naturales. La función de mediación de los profesionales consiste en optimizar una relación que permita crear modelos positivos y ofrecer un intercambio de información para facilitar la inclusión.

Datos

- Personas atendidas
- Información, orientación y asesoramiento a familiares y profesionales
- Programas (módulos del itinerario sociolaboral)
 - Formaciones laborales y tecnicoprofesionales (cursos)
 - Bolsa de Trabajo
 - Seguimiento de personas con contrato
 - Convenio cociolaboral

Evolución del número de personas atendidas



Altas i bajas

ALTAS: 10

BAJAS: 13



El número de personas atendidas por concepto es absoluto: hay casos de personas que se han dado de alta y de baja en un mismo período.

Distribución según edad y sexo

HOMBRES >55 AÑOS

3

HOMBRES 40-54 AÑOS

36

HOMBRES 26-39 AÑOS

64

HOMBRES ≤25 AÑOS

29

MUJERES >55 AÑOS

2

MUJERES 40-54 AÑOS

19

MUJERES 26-39 AÑOS

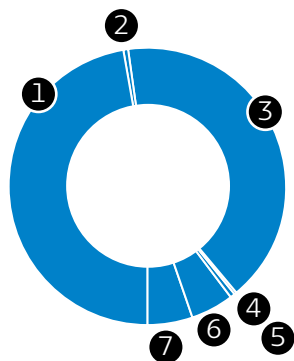
63

MUJERES ≤25 AÑOS

20

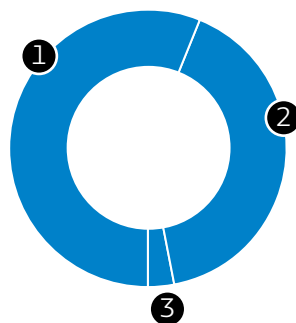
Distribución según perfil etiológico

1. DISCAPACIDAD INTELECTUAL:	112
2. TRASTORNO MENTAL:	1
3. SÍNDROME DE DOWN:	97
4. EN ESTUDIO:	1
5. DISCAPACIDAD SENSORIAL:	1
6. DISCAPACIDAD INTELECTUAL Y TRASTORNO MENTAL:	12
7. DISCAPACIDAD INTELECTUAL Y FÍSICA:	12



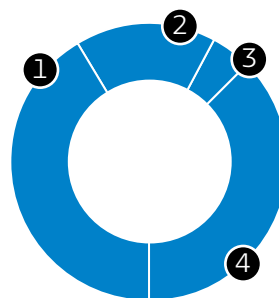
Distribución según zona de residencia

1. BARCELONA CIUDAD	133
2. BARCELONA PROVINCIA	96
3. RESTO DE CATALUNYA	7



Distribución según módulos

1. CONTRATACIÓN	144
2. BOLSA DE TRABAJO	57
3. CURSOS DE FORMACIÓN LABORAL	16
4. FORMACIÓN EN SITUACIÓN	130



Cabe señalar que hay personas que a lo largo del año han participado en más de un módulo.

b. Información, orientación y asesoramiento a familiares y profesionales

CONSULTAS DE PERSONAS INTERESADAS	3
CONSULTAS DE FAMILIAS Y/O REPRESENTANTES LEGALES	17
CONSULTAS DE PROFESIONALES	2
CONSULTAS DE ESTUDIANTES	5
TOTAL	27

Formaciones laborales y tecnicoprofesionales

- Curso de Formación Continuada: propuesta formativa pensada para jóvenes que finalizan la etapa escolar. 17 alumnos.
- Curso de Iniciación al Trabajo: pensado para aquellas personas que desean acceder a un entorno laboral ordinario. 21 alumnos.
- Curso de Auxiliar de Congresos (colaboración con la Fundación Quiero Trabajo): 22 alumnos.
- Curso de Auxiliar de Servicios (colaboración con la Universidad de Barcelona): suspendido por la COVID-19.
- Curso de Auxiliar de Monitor Deportivo (colaboración con la AECV): suspendido por la COVID-19.
- Curso «Triunfa en tu entrevista» (colaboración con la Fundación Quiero Trabajo): 15 alumnos.

Estas formaciones se complementan con el resto de los cursos del itinerario formativo de la FCSD, que permiten desarrollar las habilidades de autonomía personal y social para un proyecto de vida autónoma y una plena inclusión social.

Bolsa de trabajo

En este módulo han participado aquellas personas que, después de superar las entrevistas iniciales y una vez hechas las valoraciones correspondientes, pueden optar a un contrato laboral directamente sin necesidad de pasar por el módulo de formación.

Seguimiento de las personas con contrato

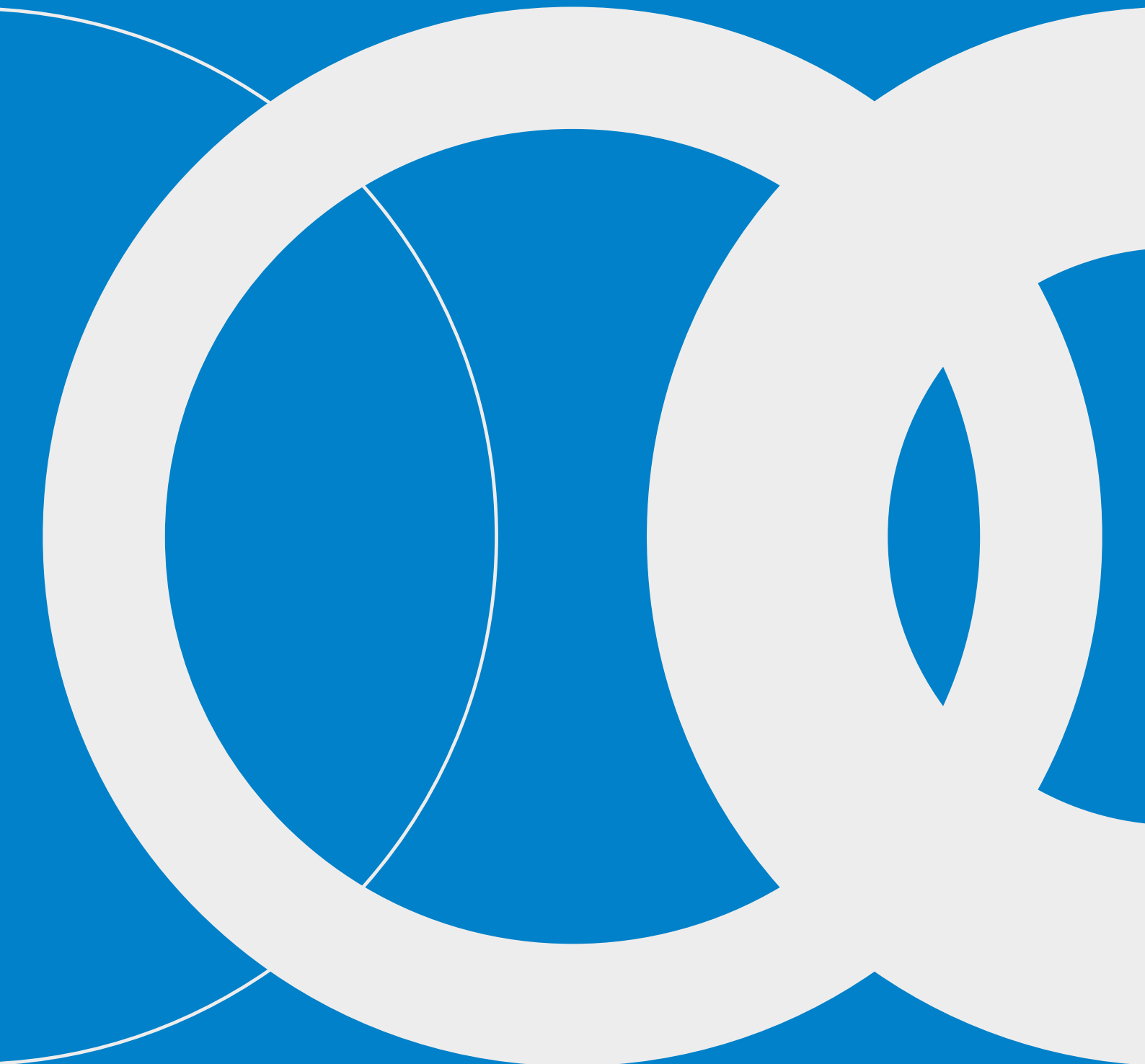
El servicio realiza un seguimiento a las personas con contrato laboral para comprobar que el proceso de inclusión se lleva a cabo de la mejor manera posible. Este seguimiento se efectúa mediante visitas que el profesional realiza a las empresas y a través de las entrevistas con las personas contratadas y con sus familias.

Convenio sociolaboral con la Generalitat de Cataluña

Este convenio, vigente desde el año 2000, responde a una iniciativa de la FCSD para favorecer la inclusión sociolaboral de personas en situación de discapacidad intelectual con un grado de DI reconocido superior al 65%.

El objetivo principal es demostrar que, aunque son personas valoradas como usuarios de centros ocupacionales, pueden trabajar en ambientes inclusivos como puede ser la administración pública.

Servicio de Apoyo a la Vida Independiente «Me voy a casa»



La FCSD es conforme a la norma del sistema de gestión de calidad ISO 9001: 2015 con fecha inicial de certificación del 14 de marzo de 2014 y con número de certificación 214698-2017-AQ-IBE-ENAC.

El Servicio de Apoyo a la Vida Independiente «Me voy a casa» tiene como finalidad que las personas con SD, u otras DI, puedan decidir dónde, cómo y con quién vivir.

Creado el año 2000 como experiencia pionera en el Estado español, el servicio se acreditó en 2002 en el Programa de Apoyo a la Autonomía en el Propio Hogar (PAAPH) del Departament de Treball, Afers Socials i Famílies y fue inscrito en el Servei d'Inspecció i Registre.

El servicio promueve actividades para fomentar las relaciones interpersonales, la participación comunitaria y la difusión de su realidad. Personas usuarias y profesionales del servicio participan en diferentes actividades y experiencias en diversos grupos de trabajo como Èxit21, la Asamblea de Derechos Humanos Montserrat Trueta, el grupo motor de la Red de Viviendas de Inclusión (XHIB), la Red de Accesibilidad y Vida Independiente (XAVI), el Programa de Apoyo a la Autonomía en el Propio Hogar (PAAPH) y de Asistencia Personal de Dincat, el grupo de expertos de la Federación Iberoamericana de Síndrome de Down (FIADOWN), la coordinación de la Red Nacional de Vida Independiente de Down España, y otros grupos de trabajo sobre vida independiente.

A raíz de la pandemia por la COVID-19, y teniendo en cuenta que el servicio se considera una prestación esencial, se ha garantizado la atención continuada, en todo momento, con todas las medidas de seguridad y equipos de protección necesarios. Asimismo, en los casos en los que ha sido posible, hemos iniciado la atención telemática como nueva modalidad de apoyo.

Este año, hemos celebrado el XX aniversario del servicio con un a través del cual investigadores, personas usuarias, profesionales y familiares han reflexionado sobre la realidad actual y los retos de futuro de la vida independiente de las personas en situación de DI.

Objetivos

- Ofrecer el apoyo necesario para que la persona asuma el cuidado de sí misma, la gestión de su propio hogar y el acceso a la comunidad.
- Proporcionar los apoyos individuales para favorecer las decisiones y elecciones propias.
- Establecer la implicación de personas de confianza: familia, tutores o amigos, que integran el círculo de relaciones, y del máximo de referentes naturales del entorno de la persona.

Metodología

En cada solicitud se recoge y valora la demanda de la persona interesada con todas sus necesidades expresadas, con la confirmación del acuerdo de su entorno. El proceso de apoyo se estructura en el Plan de Atención Personal, que recoge las demandas referidas a habilidades adaptativas, aspectos psicológicos y emocionales, aspectos físicos y de salud, o del entorno.

Toda la planificación y el seguimiento del proyecto vital se articula a través de las reuniones del círculo de relaciones, el espacio principal donde la persona gestiona sus decisiones y donde su red social le presta apoyo.

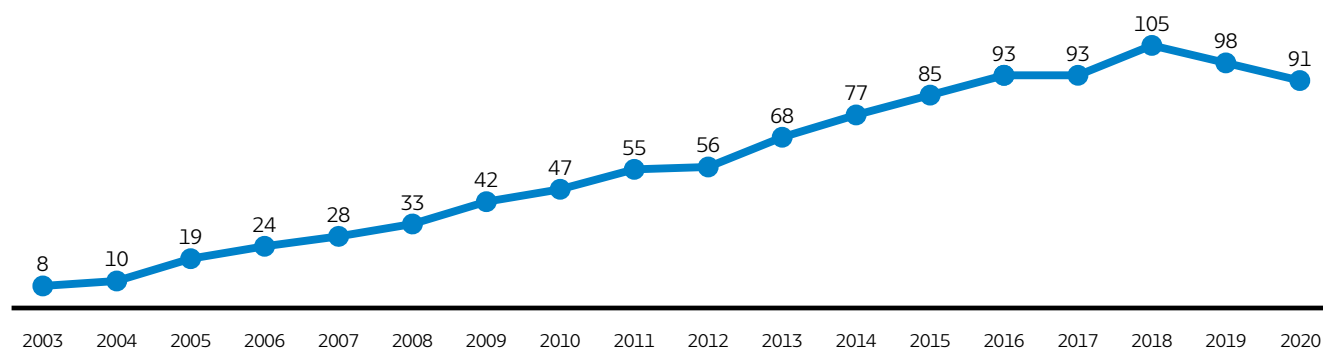
Datos

- a. Personas atendidas
- b. Programas
- c. Información, orientación y asesoramiento a personas interesadas, profesionales y estudiantes

Personas atendidas durante el año _____ **91**

a. Personas atendidas

Evolución del número de personas atendidas



Altas y bajas

ALTAS: 1

BAJAS: 1



Distribución según edad y sexo de las personas atendidas

>51 AÑOS HOMBRES



41-51 AÑOS HOMBRES



31-40 AÑOS HOMBRES



21-30 AÑOS HOMBRES



>51 AÑOS MUJERES



41-51 AÑOS MUJERES



31-40 AÑOS MUJERES

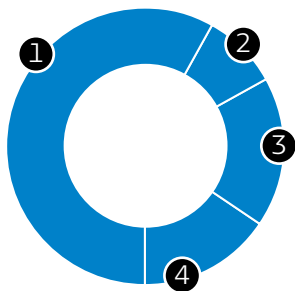


21-30 AÑOS MUJERES



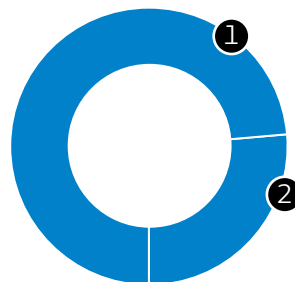
Distribución según perfil etiológico

1.	DISCAPACIDAD INTELECTUAL	53
2.	SÍNDROME DE DOWN	8
3.	DISCAPACIDAD INTELECTUAL Y TRASTORNO MENTAL	16
4.	DISCAPACIDAD INTELECTUAL Y FÍSICA	14



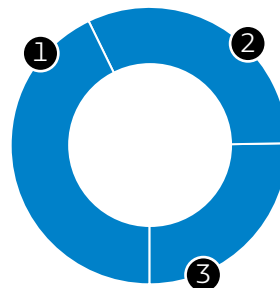
Distribución según zona de residencia

1.	BARCELONA CIUDAD	67
2.	BARCELONA PROVINCIA	24



Distribución según actividad básica

1.	TRABAJO PROTEGIDO	39
2.	INTEGRACIÓN LABORAL	29
3.	SIN EMPLEO	23



Proyecto ÈXIT

Proyecto iniciado en 2009, gestiona siete viviendas de cesión municipal que se ofrecen a personas en situación de exclusión residencial; este proyecto forma parte de la Xarxa d'Habitatge d'Inclusió del Ayuntamiento de Barcelona (XHIB).

Programa de aplicación de asistencia legal

Este programa se ofrece, desde 2011, como alternativa a la incapacitación legal ofreciendo acompañamiento y orientación en asuntos personales y patrimoniales, sin sustituir las decisiones de la persona interesada. Actualmente cuatro personas disfrutan de esta asistencia.

Programa de actividades formativas

El servicio ofrece diferentes cursos para personas en situación de discapacidad intelectual, con el fin de que puedan desarrollar competencias y habilidades de autonomía personal y social. El Área de Gestión del Conocimiento coordina con todos los servicios la articulación de estas formaciones, en un itinerario coherente con la misión de la FCSD.

Actualment, el servei ofereix cursos de:

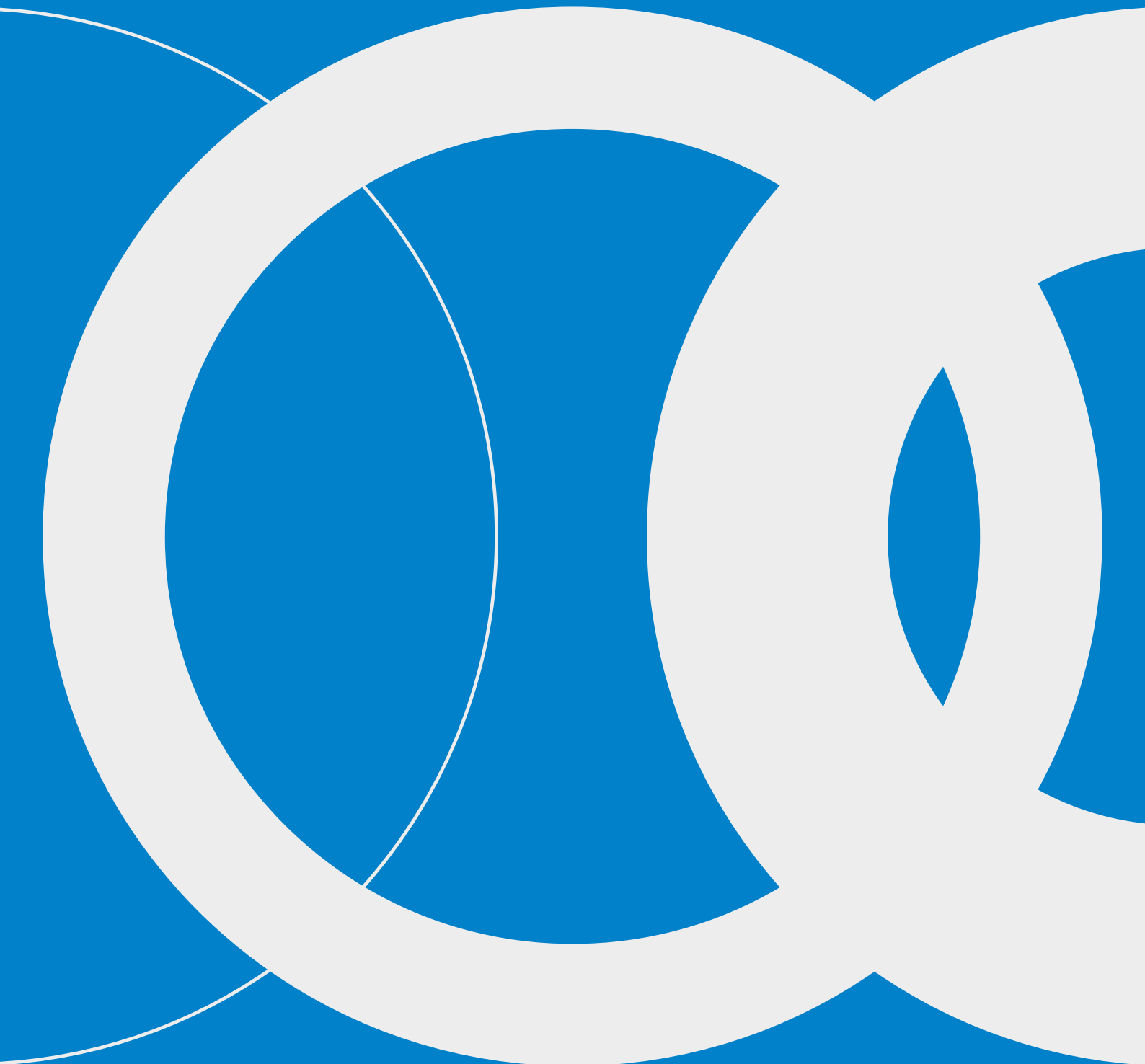
- **Cocina básica:** permite alcanzar habilidades básicas para planificar y preparar comidas.
- **Cuida tu salud y tu hogar:** habilidades para el cuidado personal y para la realización de tareas domésticas básicas.

c. Información, orientación y asesoramiento a personas interesadas, familiares y profesionales

Entrevistas y reuniones de orientación y asesoramiento a profesionales y/o familiares.

CONSULTAS DE PERSONES USUARIAS	6
CONSULTAS DE FAMILIAS Y/O REPRESENTANTES LEGALES	7
CONSULTAS DE PROFESIONALES	5
CONSULTAS DE ESTUDIANTES	5
TOTAL	23

Generalmente, las consultas hacen referencia a diversos aspectos relativos al servicio: información sobre su finalidad y funcionamiento; demandas de valoración de casos; estudios de viabilidad de un proyecto personal o familiar de vida autónoma; valoraciones conjuntas de posibles colaboraciones con otras entidades y/o profesionales, y estudio de derivaciones de otras entidades y/o profesionales. Asimismo, también se han recibido consultas sobre ayudas y vías de acceso a la vivienda.



El Servicio de Promoción Ciudadana responde a la demanda de las personas con SD, o en otras situaciones de discapacidad intelectual, de hacer oír su voz; de hacer valer sus derechos y reivindicaciones; de acceder en igualdad de oportunidades a los entornos de toma de decisiones y representación ciudadana, así como del interés mutuo de proyectar talentos y trabajar conjuntamente por la inclusión.

Se consolida como servicio en 2019, a partir de la unión de experiencias positivas de participación: la revista digital Èxit21 (2011); los Cursos de Derechos Humanos (2013) y la consecuente constitución de la Asamblea de Derechos Humanos Montserrat Trueta (ADHMT, 2015); la primera iniciativa de representación ciudadana en las instituciones (vocalía de Montserrat Vilarrasa en el Instituto Municipal de Personas con Discapacidad (IMPD, 2016-2019), y la primera actuación vinculada al talento (con la publicación del libro de Andy Trias, Ignorando el SD. Memorias y reflexiones, 2018).

Actualmente, y derivado de las experiencias anteriores, el servicio se estructura en cuatro vías de incidencia fundamentales: Èxit21, la ADHMT, Representación Ciudadana y Promoción de Talentos.

Entre las actividades más destacables de este servicio, y enmarcadas en cada una de las vías anteriores, figuran el convenio el Diari de la Discapacitat; la creación de la red Amigos de Èxit21 y la adhesión de Èxit21 a la red Rromani Pativ (Èxit21); la participación en la Red de Autogestores de Dincat y los numerosos asesoramientos por parte de la ADHMT, entre ellos el Plan estratégico de Down Catalunya; la ponencia de Montserrat Vilarrasa en el aniversario de la Plataforma de Pekín en la Oficina del Parlamento Europeo (Representación Ciudadana), y la elaboración de la colección editorial #Talents que se estrenará el 2021 con el libro La Barcelona que et falta, de Jordi Riu (Promoción de Talentos).

Durante 2020, y con carácter general, el servicio ha elaborado material audiovisual para el proyecto de concienciación «En el día a día, como tú» de la ADHMT, así como videos promocionales de la misma, que saldrán a la luz en 2021, con la cofinanciación de 'la Caixa' y la colaboración de la productora Costa Est.

Cabe señalar que el servicio colabora con la organización ONU Mujeres, la Oficina del Secretariado General de Naciones Unidas sobre Discapacidad y Accesibilidad, la asociación DINCAT y el Consejo Rector del Instituto Municipal de Personas con Discapacidad.

Objetivos

- Ofrecer vías para garantizar la libertad de expresión, la posibilidad de reivindicación y de incidencia en el entorno.
- Fomentar la accesibilidad cognitiva y participación en los diferentes entornos de representación ciudadana y toma de decisiones.
- Promocionar talentos e iniciativas de autogestión o de emprendimiento.
- Reivindicar derechos humanos, impulsar personas referentes y mejorar la imagen social de las personas con SD o en otras situaciones de DI.
- Fomentar el empoderamiento, la autodeterminación y la toma de conciencia.

Metodología

El servicio se autogestiona con la dinamización, la coordinación y el seguimiento por parte de profesionales específicos, personal de apoyo y voluntarios. Asimismo, se trabaja con las personas usuarias y su entorno. Al respecto, la figura del asistente cognitivo acompaña, orienta y vela para que se respeten los derechos de la persona, y especialmente el derecho a acceder plenamente a la información para poder entender y decidir libremente, tal como especifican los artículos 3, «Principios generales», y 9, «Accesibilidad», de la Convención Internacional sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad de Naciones Unidas (en adelante, la Convención).

Para la concienciación, difusión y promoción se trabaja transversalmente entre servicios, con la dirección estratégica de la FCSD, con el Departamento de Comunicación y con empresas externas.

Dades

- a. Datos e impacto
- b. Vías de incidencia

a. Datos e impacto

Miembros por vías de incidencia y género

VÍAS D'INCIDÈNCIA	MIEMBROS (MUJERES Y HOMBRES)
ÈXIT21	13 miembros (4 mujeres + 9 hombres)
ADHMT	11 miembros (7 mujeres + 4 hombres)
REPRESENTACIÓN CIUDADANA	4 miembros (4 mujeres)
PROMOCIÓN DE LOS TALENTOS	6 miembros (3 mujeres + 3 hombres)

Evolución impacto Èxit21

	2018	2019	2020
ARTÍCULOS PUBLICADOS	120	199	173
ENTREVISTAS REALIZADAS	12	3	18
VISITAS A LA PÁGINA WEB DE ÈXIT21	11.134	13.896	18.239

Evolución impacto Asamblea DHMT

	2018	2019	2020
CONFERENCIAS EN ESCUELAS PARA LA CAMPAÑA "EN EL DÍA A DÍA, COM TU"	1	2	0*
CONFERENCIAS INTERNAS Y EXTERNAS	3	15	6
OTRAS COLABORACIONES Y ASESORAMIENTOS	2	4	21
PARTICIPACIÓN EN MEDIOS	4	12	8

* A causa de la COVID-19 no se han realizado conferencias pero se ha empleado el tiempo en la realización de cápsulas de vídeo de concienciación sobre el proyecto «En el día a día, como tu».

Otros datos:

- Asistentes a conferencias: 453 personas
- Reuniones de miembros: 39
- Reuniones de trabajo: 9
- Tutorías individuales: 22
- Invitados a las reuniones de miembros: 45 personas (entre las cuales, 17 profesionales de la FCSD y 7 alumnos de los cursos de DH)

Evolución impacto representación ciudadana

	2018	2019	2020
REUNIONES COMO VOCAL DEL IMPD	12	8	3
PONENCIAS	2	6	7
PARTICIPACIÓN EN MEDIOS	14	19	15

Evolución impacto promoción de talentos

	2018	2019	2020
PRESENTACIONES	3	5	3
PARTICIPACIÓN EN MEDIOS	16	10	1

b. Vías de incidència

b.1 Èxit21

Creada en 2011, y bajo el lema La mirada que te falta, la revista digital Èxit21 (www.exit21.org), es una de las vías de comunicación fundamentales de la FCSD.

Responde a la demanda de las personas en situación de discapacidad intelectual de hacerse un lugar en el mundo de los medios de comunicación, para compartir opiniones, pensamientos e inquietudes desde sus puntos de vista.

Èxit21 es un medio de comunicación inclusivo autogestionado por personas en situación de discapacidad intelectual. Su objetivo es darles acceso a las tecnologías de la información y la comunicación, para hacer del derecho a la libertad de expresión una realidad. La revista cuenta con un profesional externo, con formación en periodismo y que ejerce el cargo de jefe de redacción, así como con personal de apoyo que asesora y orienta a los redactores.

En 2020, los miembros del equipo de redacción de Èxit21 han sido: Clara Hervás, Andy Trias, Beatriz Ruiz, Cristina Morales, Gerard Ruiz, Francisco Marín, Quim Martí, Jordi Riu, Montse Vilarrasa, Alfonso Varona, Lluc Valls, Diego Ariel Ortega y Jordi Amorós.

El personal de apoyo está formado por Francesc Ponsa, Edgar Prat, Katy Trias, Berta Puig, Maite López, Edu Mató, Eli Bailén, María Ortigosa y Evelyn Blázquez.

Además de realizar artículos y entrevistas sobre diferentes temas de actualidad, Èxit21 vela por el uso de un lenguaje respetuoso en los medios de comunicación mediante su libro de estilo. Este comprende una serie de recomendaciones dirigidas a los profesionales de la comunicación sobre cómo informar de la discapacidad intelectual de manera inclusiva.

Convenio con el Diari de la Discapacitat

Una de las novedades de 2020 ha sido la firma de un convenio de colaboración con el Diari de la Discapacitat con el objetivo de mejorar la visibilidad mediática de la discapacidad intelectual. El convenio prevé que Èxit21 proporcione periódicamente artículos de opinión a la publicación mencionada. Asimismo, contempla la asesoría y el apoyo por parte de la redacción de Èxit21 en lo que respecta a la promoción del tratamiento mediático respetuoso de la discapacidad intelectual.

Paralelamente, Èxit21 sigue publicando cinco artículos de opinión cada trimestre, y suministrando entrevistas audiovisuales al diario digital Social.cat.

En contra de la discriminación del pueblo gitano

En coherencia con su línea de activismo contra cualquier forma de discriminación, Èxit21 se ha adherido a Rromani Pativ, la red de medios de comunicación contrarios a la discriminación mediática del pueblo gitano.

Rromani Pativ ('dignidad gitana' en romaní) es un proyecto que pretende dar respuesta al tratamiento incorrecto de la información sobre el pueblo gitano que aparece en los medios de comunicación, en las redes sociales i en internet, a través de la creación de una red de respuesta que facilite la proyección de una imagen pública del pueblo gitano que contribuya a superar su situación de discriminación y ostracismo.

Amigos de Èxit21

Otra nueva iniciativa es Amigos de Èxit21, una red de profesionales de la comunicación comprometidos con los postulados del periodismo inclusivo y con perspectiva de derechos humanos que reivindica Èxit21. En 2020 se han puesto las bases de esta red, que entrará en funcionamiento en 2021. Albert Om, Antoni Bassas, Carles Valdivia, Jordi Serrat, Lluçia Ferrer, Mònica Terribas, Neus Bonet, Quim Masferrer o Xavier Coral son algunos de los comunicadores que forman parte de esta red.

Actividad periodística

Durante el 2020, Èxit21 ha publicado 173 artículos sobre diferentes temas: deportes, cultura, teatro, música, poesía, sociedad y derechos, entre otros. Cabe destacar, por su carácter único, la difusión que la revista lleva a cabo en relación con la actividad de Montserrat Vilarrasa en el Consejo Rector del Instituto Municipal de Personas con Discapacidad (IMPD).

Además de los artículos, también se han publicado 18 entrevistas. En este punto hay que distinguir las que se han llevado a cabo en formato plató (seis entrevistas concentradas en el primer trimestre del año) de las que se han realizado en formato ZOOM (doce en total) grabadas en este formato debido a la pandemia.

Personas entrevistadas:

Carlos Valdivia, Francesc Orella, Mercado Negro, Edgar Vinyals, Dolors Luna, Beatriz Ruiz (formato plató), Mireia Coma; Marc Soler; Joan Lluís Bozzo; Pol Niubo; Lúdia Casanova; Cisco Cruz y Claudia Bravo; Quico Sallés; Marc Oller; Àngels Gonyalons; Nilo Bofill; Elena Tarrats, Eloi Collell (formato ZOOM).

b.2 Asamblea DHMT

Responde a la demanda de los alumnos de los Cursos de Derechos Humanos que la FCSD inició en 2013, que ya ofrecían conferencias de concienciación sobre la Convención, y reclamaban una vía para reivindicar sus derechos.

La Asamblea de Derechos Humanos Montserrat Trueta (ADHMT) se crea en 2015 para dar continuidad a esta actividad de concienciación. El nombre completo fue adoptado en homenaje a Montserrat Trueta i Llacuna, fundadora de la FCSD y firme defensora de los derechos humanos.



Montserrat Trueta, fundadora de la FCSD



Cubierta de la Convención, edición lectura fácil de Plena Inclusión

La ADHMT es una vía de reivindicación e incidencia en el entorno autogestionada por personas en situación de discapacidad intelectual. Su objetivo general es situar a las personas al frente de la reivindicación y toma de conciencia sobre sus derechos. Su finalidad última, definida por los miembros fundadores, es «hacer un mundo más justo». Cuenta con el profesor en derechos humanos de la FCSD como profesional responsable, así como con personal de apoyo.

En 2020, los miembros de la ADHMT (y sus cargos correspondientes) han sido los siguientes: Andy Trias (presidente); Jordi Duaso (vicepresidente), Ana Rodríguez (responsable de la agenda y las fiestas), Noelia Arias (secretaria), Clara Hervás (vicesecretaria), Liceth Cedeño (responsable informática), Irene Pérez (responsable información), Montserrat Vilarrasa (vocal IMPD), Marina Alcaide, Jordi Illa y Gerard Ruiz.

El personal de apoyo de la Asamblea está formado por Lucila Pizarro, Artur Fernández y Edgar Prat.

Las principales vías de incidencia de la ADHMT se materializan en actuaciones diversas: campaña para escuelas «En el día a día, como tú»; conferencias y charlas internas y externas; asesoramientos y otras colaboraciones, y participación en medios de comunicación. Todo su trabajo se recoge en los libros de actas de las reuniones semanales.



Triptico de la campaña «En el día a día, como tú».

«En el día a día, como tú» es una campaña de la ADHMT para la concienciación sobre la Convención, dirigida a centros educativos.

Durante 2020 las conferencias y charlas en las escuelas han sido canceladas a causa de la COVID-19. Sin embargo, el tiempo disponible se ha empleado en realizar material audiovisual de concienciación para el proyecto, junto a la productora Costa Est y gracias a la cofinanciación de 'la Caixa'.

Concretamente, el material* que se ha realizado es el siguiente:

- **9 cápsulas de vídeo. Colección titulada:** En el día a día, como tú: Campaña de Conscienciació (En el día a día, como tú: Campaña de Concienciación).

Título de cada una de las 9 cápsulas: 1- Soc una persona adulta (Soy una persona adulta); 2- Ajuda'm només si t'ho demano (Ayúdame sólo si te lo pido); 3- Sé què m'agrada (Sé lo que me gusta); 4- Tingues paciència si veus que vaig lenta (Ten paciencia si ves que voy lenta); 5- Vull fer activitats amb tothom (Quiero hacer actividades con todo el mundo); 6- Adreça't directament a mi (Dirígete directamente a mí); 7- Dona'm indicacions clares (Dame indicaciones claras); 8- Els privilegis em discriminin (Los privilegios me discriminan); 9- Tinc molt a dir (Tengo mucho que decir).

- **3 cápsulas de vídeo de concienciación sobre colectivos especialmente vulnerabilizados:** mujeres; niñas, niños y jóvenes, y personas mayores. Títulos de las cápsulas: 1- Les Dones en situació de discapacitat intel·lectual han de liderar (Las mujeres en situación de discapacidad intelectual deben liderar); 2- Els infants en situació de discapacitat intel·lectual han d'opinar (Los niños en situación de discapacidad intelectual deben opinar); 3- Les persones grans en situació de discapacitat intel·lectual han de ser inclosos a la comunitat (Las Personas mayores en situación de discapacidad intelectual deben ser incluidas en la comunidad).
- **1 vídeo promocional de la ADHMT.** Título: Conscienciació (Concienciación).
- **1 vídeo sobre la ADHMT y la ONU.** Título: L'Assemblea a l'ONU (La Asamblea en la ONU).
- **1 vídeo sobre la no discriminación.** Título: No-discriminació (No Discriminación).
- **1 vídeo corporativo más largo que combina los tres anteriores.** Título: L'Assemblea de Drets Humans Montserrat Trueta (La Asamblea de Derechos Humanos Montserrat Trueta).
- **1 sesión de fotos a los miembros de la ADHMT.**

*Los materiales audiovisuales han sido realizados en catalán y subtítulos en castellano, razón por la que los títulos aparecen en los dos idiomas.

Queremos agradecer especialmente a los actores y las actrices su participación en los rodajes (personas usuarias, trabajadoras y voluntarias): Odile Fernández, Jordi Illa, Mireia Pons, Vanessa Reinón, Carlos García, Quim Martí, David Ubiñana, Mario Castejón, Clara Hervás; Ana Rodríguez, Eugenia Borderías, Irene Pérez, Jordina Amorós, Marina Alcaide, Montserrat Vilarrasa, Andy Trias, Noelia Arias, Alba Zambrano, Berta Osanz, Daniel Ruiz, Ona Fernández, Joan Gil, Jordi Duaso, Max Grau, Marta Rosés, Anna Miró, Felipe González, Lucila Pizarro, María Ortigosa, Artur Fernández, Júlia Reiffs y Edgar Prat.

Conferencias y charlas

Se trata de las conferencias y charlas de concienciación realizadas por los miembros de la ADHMT. Se ofrecen, de forma interna, en actos institucionales que se organizan desde la FCSD, y, de manera transversal, para diferentes servicios, así como para actos y eventos externos a la FCSD, bajo demanda.

El detalle de estas intervenciones se encuentra en el apartado «Docencia» de esta memoria.

Colaboraciones y asesoramientos

La Asamblea DHMT es un órgano consultivo de la FCSD que opera tanto a nivel interno como externo. A continuación detallamos los asesoramientos en los que ha participado a lo largo de 2020:

- Asesoramiento a la FCSD: accesibilidad cognitiva en encuesta sobre COVID-19, con Marta López. 12 de mayo de 2020. Actividad desarrollada en la sede la FCSD. Organización: FCSD.
- Asesoramiento al Plan Estratégico de Down Catalunya, con Úrsula Reale. 7 de julio de 2020. Actividad desarrollada en la sede la FCSD. Organización: FCSD y Down Catalunya.
- Asesoramiento al trabajo de investigación de Gabriela Codina. 22 de septiembre de 2020. Actividad desarrollada en la sede la FCSD. Organización: FCSD.
- Asesoramiento al Plan Estratégico Down Catalunya, con Úrsula Reales. 29 de septiembre de 2020. Actividad desarrollada en la sede la FCSD. Organización: FCSD y Down Catalunya.
- Asesoramiento a la FCSD: Logo Talentos. 11 de octubre de 2020. Actividad desarrollada a través de Zoom. Organización: FCSD.
- Asesoramiento al Plan Estratégico Down Cataluña, con Úrsula Reales. 13 de octubre de 2020. Actividad desarrollada en la sede la FCSD. Organización: FCSD y Down Catalunya.
- Asesoramiento al Plan Estratégico Down Cataluña, con Úrsula Reales. 15 de octubre de 2020. Actividad desarrollada en la sede la FCSD. Organización: FCSD y Down Catalunya.

- Consulta afectación derechos por la COVID-19, con el Grupo de Investigación en Diversidad de la Universidad de Girona. 3 de noviembre de 2020. Organización: Grupo de Investigación en Diversidad de la Universitat de Girona.
- Asesoramiento a la FCSD: Logo Talentos. 17 de noviembre de 2020. Actividad desarrollada a través de Zoom. Organización: FCSD.
- Asesoramiento a la FCSD: Eslogan lotería FCSD. 1 de diciembre de 2020. Actividad desarrollada a través de Zoom. Organización: FCSD.
- Asesoramiento al trabajo de investigación de Karen Pilligua e Ingrid Trueba. 15 de diciembre de 2020. Organización: FCSD.
- Asesoramiento a la FCSD: Diseño nuevo local INSPIRA'T. 15 de diciembre de 2020. Actividad desarrollada a través de Zoom. Organización: FCSD.
- Asesoramiento a la FCSD: Logo INSPIRA'T. 22 de diciembre de 2020. Actividad desarrollada a través de Zoom. Organización: FCSD.

Participación en los medios de comunicación

Participación, publicación y difusión de la ADHMT en medios de comunicación generalistas, así como Èxit21, Social.cat, o Diari de la Discapacitat.

- Una Asamblea para desatar la dignidad. Èxit21. Diego Ortega. 19 de febrero de 2020.
- El virus del racismo. Èxit21. Gerard Ruiz. 25 de febrero de 2020.
- El envejecimiento y la defensa de los derechos de las personas, los principales retos del síndrome de Down. Diari de la Discapacitat. Redacción. 20 de marzo 2020.
- Los derechos no hacen vacaciones. Èxit21. Gerard Ruiz. 27 de julio de 2020.
- La Asamblea participa en las Jornadas Internacionales Barcelona Down. Èxit21. Gerard Ruiz. 29 de octubre de 2020.
- Trabajo digno para todos. Èxit21. Gerard Ruiz. 26 de noviembre de 2020.
- El SD en la época del Nazismo. Èxit21. Andy Trias. 17 de noviembre de 2020.
- Objetivo: La defensa de nuestros derechos. Èxit21. Clara Hervás. 19 de noviembre de 2020.

Participación en grupos de trabajo

- Altavoz Dincat «Participación personas DID», con los diferentes grupos de autogestores de Cataluña. 10 de junio de 2020. Actividad desarrollada a través de Zoom. Organización: Dincat.
- Participación en Red Autogestión Dincat, con diferentes grupos de autogestores de Cataluña. 27 de octubre de 2020. Organización: Dincat.

Reuniones

Cabe destacar que las reuniones, durante el confinamiento, al ser telemáticas mediante la aplicación Zoom, han sido abiertas a profesionales, alumnos de los cursos de DDHH y al público en general.

Otros

- Realización de un vídeo con fotos y música sobre la Asamblea DHMT por parte de Liceth Cedeño, que hemos difundido por las redes durante el confinamiento.
- No se ha elaborado postal propia de Navidad, pero se ha consensuado el mensaje para la postal oficial de la FCSD.

b.3 Representación Ciudadana (#ActivismeFCSD)

Representación Ciudadana tiene como objetivo fomentar la «participación en la vida política y pública» (artículo 29 de la Convención), razón por la cual se trabaja mediante la figura del asistente cognitivo definido en la metodología.

Responde a la demanda de las personas en situación de DI de formar parte y participar, en igualdad de oportunidades, en espacios de toma de decisiones sobre la ciudadanía. Igualmente, responde, a su vez, a la necesidad de estos espacios de contar con el juicio y la opinión de estas personas.

Nace con la iniciativa de Montserrat Vilarrasa, miembro de la ADHMT, de presentarse como vocal para la discapacidad intelectual en el Consejo Rector del Instituto Municipal de Personas con Discapacidad (IMPD), cargo público que ejerce desde 2016.

En 2020 han participado de esta vía de incidencia Montserrat Vilarrasa, Clara Hervás, Jordina Amorós y Marina Alcaide, con Edgar Prat como personal de apoyo.

La principal incidencia de Representación Ciudadana comporta emprender nuevas iniciativas; participar en reuniones (como vocal del IMPD); colaboraciones (con la ONU, por ejemplo); realización de ponencias, y llevar a cabo intervenciones en los medios de comunicación.

Queremos agradecer a los espacios y las instituciones que este año han adoptado medidas de accesibilidad cognitiva para la plena participación: Instituto Municipal de Personas con Discapacidad; Comité de Naciones Unidas sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad; ONU; ONU Mujeres; Secretaría General de Naciones Unidas sobre Accesibilidad y Discapacidad; Ayuntamiento de Montcada i Reixac; Asociación Dones No Standard, y medios de comunicación que se han interesado.



Montserrat Vilarrasa, miembro de la ADHMT



Clara Hervàs



Portada del Manifiesto de las mujeres con Síndrome de Down

Nuevas iniciativas

- Clara Hervás ha ejercido como vocal suplente de Montserrat Vilarrasa en la vocalía para la discapacidad intelectual en el IMPD.
- MANIFIESTO DE MUJERES CON SD. Realizado conjuntamente por Montserrat Vilarrasa, Clara Hervás, Jordina Amorós y Marina Alcaide.
- ENCUESTA ONLINE SOBRE LA AFECTACIÓN DE LA COVID-19 EN LAS PERSONAS CON SD. Realizada por Montserrat Vilarrasa (vía correo electrónico).
- COLABORACIÓN EN EL LIBRO MINORÍAS, de DESIRÉE BELA-LOBEDDE. Montserrat Vilarrasa colabora de con Desirée Bela-Lobedde protagonizando una entrevista para un capítulo del libro.

Vocalía en el Instituto Municipal de Personas con Discapacidad (IMPD)

Desde 2016 Montserrat Vilarrasa es vocal por la discapacidad intelectual en el Consejo Rector del IMPD. En 2020 se debían celebrar nuevas elecciones pero han sido pospuestas para el año 2021 por causa de la COVID-19.

Durante 2020, Montserrat Vilarrasa ha participado en las siguientes reuniones del Consejo Rector del IMPD:

- Reunión Extraordinaria del Consejo Rector. 24 de febrero de 2020
- Reunión de Aprobación de Cuentas Anuales 2019. 17 de abril de 2020 (telemática)
- Reunión Extraordinaria del Consejo Rector. 6 de octubre de 2020 (telemática)

En el marco de la preparación de la campaña de reelección, Montserrat Vilarrasa y Clara Hervás se han reunido en quince ocasiones (con la presencia de un profesional en calidad de asistente cognitivo).

Colaboración con Naciones Unidas

Se trata de la relación profesional establecida entre Montserrat Vilarrasa y María Soledad Cisternas Reyes (enviada especial del secretario general de Naciones Unidas para la Accesibilidad y la Discapacidad) y con ONU Mujeres, a raíz del trabajo de redacción, firma y difusión de la Declaración de mujeres con discapacidad en posiciones de liderazgo político y público: Hacia Pekín +25.



Montserrat Vilarrasa y María Soledad Cisternas Reyes



Imagen de la declaración Feminismo, discapacidad y liderazgo

Queremos destacar las colaboraciones siguientes llevadas a cabo durante el año 2020:

- Difusió de la Declaració de dones amb discapacitat en càrrecs de lideratge polític i públic: Projecció cap a Pequín + 25.
- Enquesta a Montserrat Vilarrasa sobre assetjament sexual per part de Rosario Grima Algora, d'ONU Dones.
- Traducció al català i difusió de la Declaració conjunta sobre la salut mental de les persones amb discapacitat durant la pandèmia de COVID-19.
- Producció d'un vídeo sobre l'ADHMT a l'ONU i un vídeo titulat Les dones en situació de discapacitat hem de poder liderar (emmarcats dins el material audiovisual de conscienciació del projecte «En el dia a dia, com tu», de l'ADHMT, i amb l'objectiu de promoure els drets de la dona en situació de discapacitat).

(Por causa de la Covid19 ha sido cancelada toda la agenda de la ONU programada para 2020, que contaba con unos foros regionales del 7 al 8 de mayo en México y del 7 al 10 de Julio en Francia, más otra reunión en las Naciones Unidas el 23 de septiembre de 2020. Sin embargo se ha mantenido la comunicación y colaboración vía telemática y principalmente por email.)

Cabe señalar que, debido a la COVID-19, toda la agenda de la ONU programada para 2020 ha sido cancelada. Así, fueron suspendidos unos foros regionales del 7 al 8 de mayo, en México, y del 7 al 10 de julio, en Francia, más otra reunión en las Naciones Unidas el 23 de septiembre de 2020. Sin embargo, se ha mantenido la comunicación y colaboración vía telemática y principalmente por correo electrónico.



Montserrat Vilarrasa

Conferencias

En calidad de representante ciudadana, este año Montserrat Vilarrasa ha realizado siete conferencias.

* El detalle de estas intervenciones se encuentra en el apartado «Docencia» de esta memoria.

Participación en los medios de comunicación

Este apartado se refiere a las participaciones en los medios en que se lleva a cabo la supervisión de la garantía de los derechos humanos y el cumplimiento del libro de estilo de Èxit21.

Queremos expresar nuestro agradecimiento a los siguientes medios por hacerse eco de la labor de Montserrat Vilarrasa: semanario vasco Argia; La Vanguardia; Pikara Magazine; Crónica Global; El Mundo; el programa Hasta que todos oigan, de Ràdio Bonanova, y el programa La nit dels ignorants (La noche de los ignorantes), de Catalunya Ràdio.

- «Baztertuago sentitzen naiz Down sindromea izateagatik emakumea izateagatik baino». 22 de marzo de 2020. Semanario vasco Argia. Saioa Baleztena.
- «La activista que alzó la voz en la ONU». 17 de octubre de 2020. La Vanguardia. Domingo Marchena.
- «El derecho a decidir de las personas con discapacidad intelectual es fundamental». 14 de octubre de 2020. Pikara Magazine. Saioa Baleztena.
- «Mujer, activista y con síndrome de Down». 9 de noviembre de 2020. Crónica Global. Elena Burés.
- «Montserrat Vilarrasa: 'No me querían alquilar un piso por tener síndrome de Down'». 21 de noviembre de 2020. El Mundo. Irene Velasco y Raimon Recoder.
- «Entrevista a Montserrat Vilarrasa, Activista por la igualdad». 11 de noviembre de 2020. Hasta que todos oigan, Ràdio Bonanova, 107.1. Juan Diego Vallejos y Joaquim Pujol.
- «Montse Vilarrasa, de Barcelona a l'ONU». 30 de noviembre de 2020. Catalunya Ràdio. Aina Grau Pedascol.
- «Comença la cursa per la reelecció». 4 de marzo de 2020. Èxit21. Montserrat Vilarrasa.
- «L'envelliment i la defensa dels drets de les persones, els principals reptes de la síndrome de Down». 20 de marzo 2020. Diari de la Discapacitat. Redacción.

- «En marxa durant el confinament». 22 de abril de 2020. Èxit21. Montserrat Vilarrasa.
- «Reunions IMPD: les dificultats per entendre a distància». 20 de octubre de 2020. Èxit21. Montserrat Vilarrasa.
- «IMPD, eleccions ajornades per al 2021». 4 de noviembre de 2020. Èxit21. Clara Hervás.
- «Objectiu: La defensa dels nostres drets». 19 de noviembre de 2020. Èxit21. Clara Hervás.

b.4 Promoción de Talentos (#TalentsFCSD)

Promoción de Talentos es una nueva línea de trabajo que tiene como objetivo captar y ayudar a promocionar talentos al objeto de crear referentes. Responde a la necesidad de ofrecer oportunidades que permitan hacer avanzar proyectos creativos de emprendimiento, así como visibilizar los talentos de las personas con SD o en situación de DI. Para este propósito hemos creado la etiqueta #TalentsFCSD.



Coberta d'Ignorant la SD, d'Andy Trias

Se inicia en 2018 a partir de la publicación, por parte de la FCSD, del libro Ignorando el SD. Memorias y reflexiones, de Andy Trias, y de la necesidad de difusión de la misma. Cabe mencionar que el libro fue autofinanciado por el mismo autor, quien, además cedió su recaudación completa a la FCSD.

Su principal incidencia comporta la acogida de nuevas iniciativas, publicaciones, presentaciones, participación en los medios, y otras formas de promoción y difusión.

En 2020 han participado de esta vía de incidencia las siguientes personas: Andy Trias, Jordi Riu, Jordina Amorós, Francisco Marín, Bea Ruiz, Sonia Ripoll. El personal de apoyo asignado está formado por Lucila Pizarro, Anna Ribera, Eli Bailén, María Ortigosa, Evelyn Blázquez, y Júlia Reiffs.

Nuevas iniciativas

En este apartado se recogen nuevas propuestas, así como algunos proyectos que ya están en marcha.

Durante 2020 se ha propuesto las iniciativas siguientes:

- Andy Trias: Memorias y reflexiones, volumen 2.
- Jordi Riu. Libro: La Barcelona que te falta. Colección #Talents.
- Paco Marín. Novela: Donde nace el amor.
- Bea Ruiz. Cuentos para niños - antología poética.
- Jordina Amorós. Libro: Dos caminos y un nuevo proyecto.
- Sonia Ripoll. Libro: Convivencia con amigos.

Publicaciones

Durante el 2020 se ha estado preparando la Colección #Talents. Se trata de una colección editorial orientada a la publicación de obras de personas con SD u otras situaciones de DI.

El primer ejemplar de esta colección, del que se ha estado preparando la publicación para 2021, es el libro de Jordi Riu, *La Barcelona que et falta*.



Cubierta de *La Barcelona que et falta*, de Jordi Riu

Presentaciones

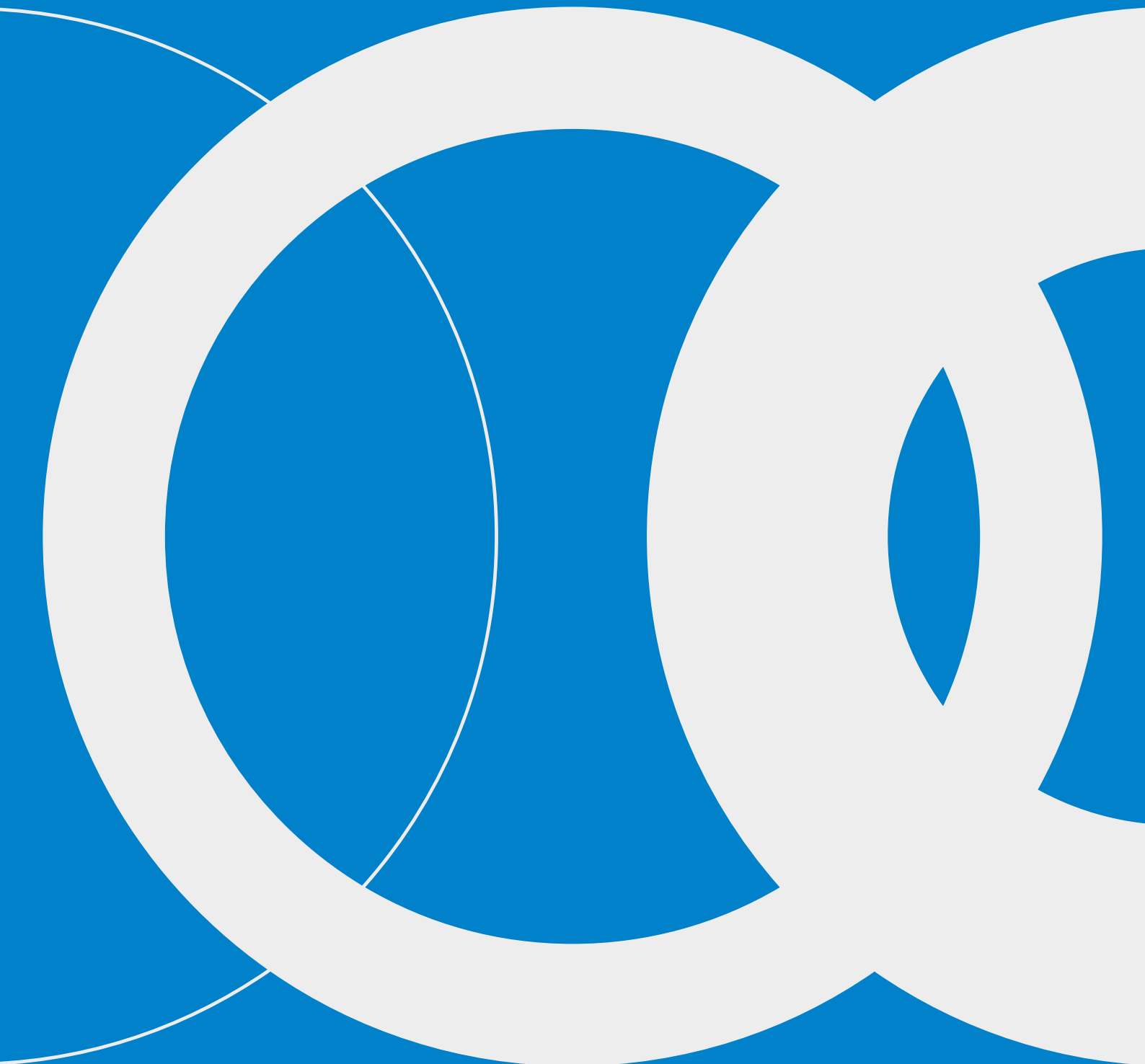
En este apartado se recogen las presentaciones de proyectos de Promoción de Talentos en general (en actos organizados por la FCSD o por otras entidades).

El detalle de estas intervenciones se encuentra en el apartado «Docencia» de esta memoria.

Participación en medios de comunicación

Agradecemos a los medios de comunicación que durante 2020 han hecho difusión de #Talents: ABC.

Entrevista a Andy Trias: «El doble impacto económico del coronavirus en las personas con discapacidad». 11 de abril de 2020. ABC



El Servicio de Atención a las Familias (SAF) tiene la finalidad de acompañar a las familias de personas con síndrome de Down, o en otras situaciones de discapacidad intelectual. Desde una perspectiva global, fomenta su bienestar y calidad de vida mediante la orientación, la información sobre recursos propios y externos y la promoción de programas y actividades de apoyo.

El servicio atiende a la familia individualmente y/o en grupos, organizados según la edad del familiar y el momento evolutivo de éste, ya que las situaciones emocionales, así como las necesidades de información, son diferentes en cada etapa de la vida. Desde el punto de vista comunitario, la atención se da organizando actos y encuentros colectivos.

Este año, igual que el resto de los servicios de la Fundación, el SAF se ha visto afectado por la situación sanitaria y, a fin de poder seguir acompañando a las familias durante la pandemia, ha llevado a cabo una adaptación de sus actividades. En los primeros meses de confinamiento total la atención se realizó 100% en formato telemático. A partir de entonces se continuó de forma mixta manteniendo el formato telemático para la actividad grupal y para las atenciones individuales, y ofreciendo atención presencial a aquellas personas que lo requerían (debido, mayoritariamente, a la brecha digital).

Aun así, hemos seguido ampliando el grupo de padres y madres de recién nacidos, dando la bienvenida a doce bebés y a sus familias. Los Espacios familiares, creados para dar respuesta a las necesidades de familias con niños de 0 a 6 años, y el Proyecto de Atención Hospitalaria también han seguido en funcionamiento, si bien no se han hecho visitas presenciales a los hospitales, sino que toda la acción ha sido telemática.

Por lo que respecta al Plan Integral de Desarrollo Infantil (PIDI), hemos seguido trabajando para consolidarlo como herramienta de seguimiento de la evolución global de los niños y las niñas de hasta 6 años con SD.

El SAF forma parte de la Comisión de Familias de Dincat (Discapacidad Intelectual de Cataluña), y de la Comisión de apoyo a las familias del Acuerdo Ciudadano por una Barcelona Inclusiva.

Objetivos

- Ofrecer el apoyo y asesoramiento que cada familia necesita, mediante la atención individual y/o grupal, para empoderarlas en su rol.
- Ofrecer a las familias un referente institucional más allá del servicio concreto que atiende a su familiar dentro de la Fundación.
- Dar una atención transversal a todas las personas de todos los servicios, independientemente de la edad, de las circunstancias personales y del tipo de discapacidad.
- Efectuar la acogida institucional de todas las familias con hijos o hijas de hasta 8 años.

Metodología

El servicio sigue un procedimiento que pretende poner el énfasis en la satisfacción y el bienestar de las personas, basándose en una atención y seguimiento individualizados a partir del desarrollo de sistemas efectivos de coordinación con otros profesionales, tanto de la Fundación como de otros servicios y/o entidades.

El servicio divide su acción en dos grandes ámbitos: el relativo a las tareas propias del trabajo social —llevado a cabo por las trabajadoras sociales del servicio—, y el de atención, formación, apoyo y actividades para las familias, capitaneado por la responsable del servicio con el apoyo de un equipo multidisciplinar de profesionales de los diferentes servicios de la FCSD.

Datos

- Acogida institucional
- Atención grupal
- Proyecto de Atención Hospitalaria
- Programa Integral de Desarrollo Infantil (PIDI)
- Organizació de actividades

a. Acogida institucional

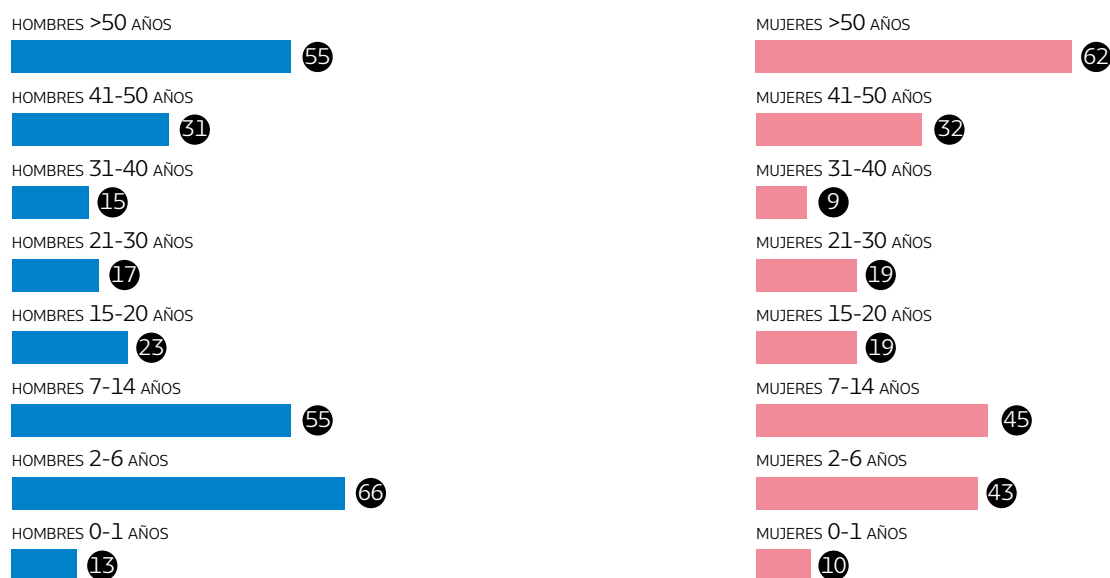
El Plan de Acogida Institucional está dirigido a todas las familias que vienen por primera vez a la Fundación. Es un protocolo de atención individualizado en el que se informa de la tarea de la entidad, de su misión y visión, y de sus diferentes ámbitos de actuación, a la vez que se recoge la demanda o demandas de las familias y son orientadas hacia los recursos más adecuados.

En 2016, la Fundación estableció que todas las familias nuevas con hijos de hasta 8 años de edad fuesen atendidas en primera instancia por el SAF, fuera cual fuera su demanda y, posteriormente, se derivasen al servicio que correspondiera.

El resto de las familias nuevas con hijos mayores de 9 años son atendidas por el SAF en los casos en que no tienen una demanda concreta de atención, sino que solicitan conocer el funcionamiento y los servicios de la Fundación en general. También son atendidas por el SAF las familias que presentan una solicitud de intervención social, o si alguno de los demás servicios de la Fundación considera necesario efectuar la derivación.

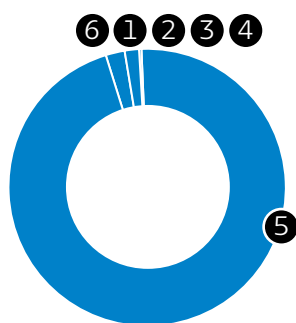
Asimismo, se ha acogido a familias que estaban valorando la posibilidad de adopción, pero no habían iniciado ningún trámite. Estos casos son los que aparecen en los gráficos como «personas sin discapacidad».

Distribución según edad y sexo de la persona en situación de DI



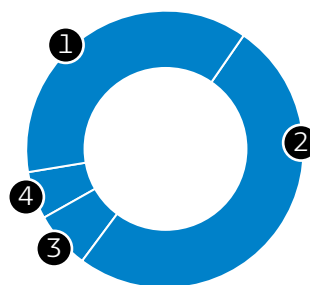
Distribución según perfil etiológico

1.	DISCAPACIDAD INTELECTUAL	9
2.	DISCAPACIDAD INTELECTUAL Y FÍSICA	2
3.	DISCAPACIDAD INTELECTUAL Y TRASTORNO MENTAL	0
4.	DISCAPACIDAD FÍSICA	0
5.	SÍNDROME DE DOWN	493
6.	SIN DISCAPACIDAD	10

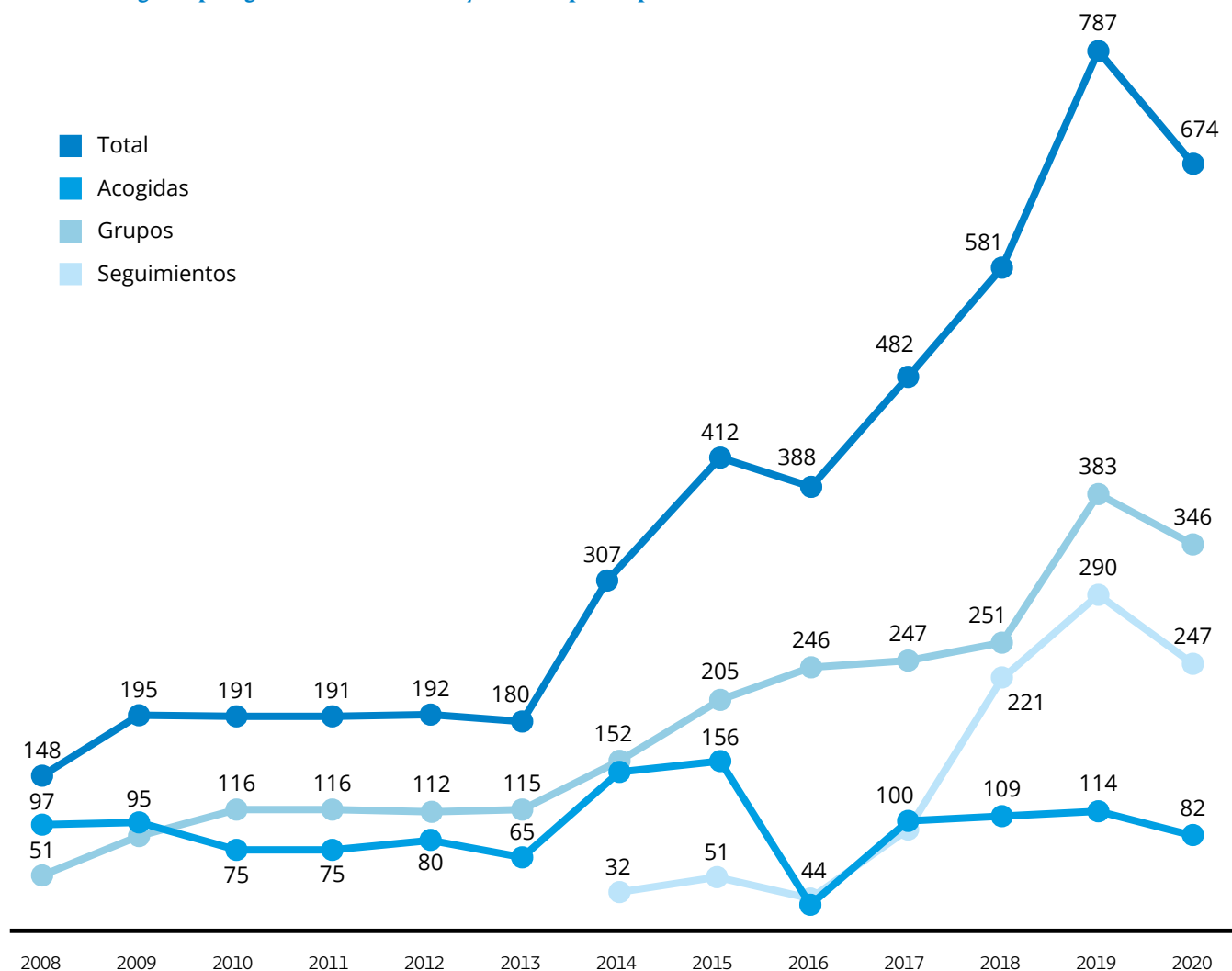


Distribución según zona de residencia

1.	BARCELONA CIUDAD	192
2.	BARCELONA PROVINCIA	260
3.	FUERA DE CATALUNYA	34
4.	RESTO DE CATALUNYA	28



Evolución según tipología de intervenciones y familias participantes



b. Atención grupal

El servicio dedica una atención especial al trabajo grupal como modelo de intervención, ya que favorece el intercambio de experiencias e información, el apoyo emocional y la vinculación a un grupo de pertenencia. Por ello, trabaja y pone en marcha diferentes iniciativas dirigidas a grupos de población específicos, basadas en el acompañamiento del profesional como motor de diálogo e intercambio entre los participantes.

Durante el 2020 se han atendido dieciocho grupos de familiares de personas con SD (padres, madres, abuelos, abuelas y otros cuidadores profesionales o no profesionales).

La periodicidad de los encuentros la establece cada grupo en función de sus necesidades. Hay que tener en cuenta que una misma familia puede haber participado en más de un grupo de apoyo a lo largo del mismo año.

Durante el 2020 han funcionado cuatro grupos de Whatsapp en los que han participado familias de niños con SD de entre 0 y 7 años:

- **Grupo 1:** integrado por padres y madres de bebés nacidos a lo largo del 2019 y 2020 (formado por 15 familias).
- **Grupo 2:** integrado por padres y madres de niños y niñas de hasta 4 años (formado por 30 familias).
- **Grupo 3:** integrado por padres y madres de niños y niñas de entre 3 y 5 años (formado por 30 familias).
- **Grupo 4:** integrado por padres y madres de niños y niñas de entre 5 y 7 años (formado por 39 familias).

Por otra parte, hemos organizado once grupos de apoyo y ayuda mutua:

- **Grupos 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 y 13:** se trata de grupos integrados por familias de niños/jóvenes de 6 a 20 años, que han participado en el Servicio de Acompañamiento en el Desarrollo Infantil y Juvenil (formados por 66 familias).
- **Grupo 14:** formado por abuelos y abuelas relacionados con 19 niños y niñas con SD.
- **Grupo 15:** integrado por familiares y cuidadores de personas con SD y enfermedad de Alzheimer (formado por cuidadores relacionados con 85 personas con SD y enfermedad de Alzheimer).

Finalmente, en el marco de los Espacios Familiares, hemos seguido llevando a cabo actividades dirigidas a familias de niños y niñas de hasta 5 años de edad. Se trata de los Espacios familiares de juego, cuyo objetivo es ofrecer un entorno lúdico donde padres e hijos puedan participar en actividades de juego con juguetes adecuados a la edad de los niños y las niñas, donde se estimulen las capacidades de relación, el descubrimiento y la experimentación. A la vez, se pretende que los padres y las madres puedan resolver dudas sobre el desarrollo de sus hijos e hijas y recibir información de aspectos relacionados con la crianza y la educación.

Durante el año 2020 hemos organizado tres grupos de Espacios familiares de juego (teniendo en cuenta que una misma familia puede haber participado en más de un grupo a lo largo del mismo año, ya que los niños cambian de grupo según su momento evolutivo).

- **Grupo 1, Espacio bebé:** integrado por familias con niños de hasta 8 meses aproximadamente (formado por 11 familias).
- **Grupo 2, Espacio familiar de juego - No andadores:** integrado por familias de niños con edades comprendidas entre 9 meses y 2 años (formado por 18 familias).
- **Grupo 3, Espacio familiar de juego - Andadores:** integrado por familias de niños de entre 2 y 5 años (formado por 33 familias).

c. Proyecto de Atención Hospitalaria

Con todos sus años de experiencia, la FCSD ha detectado la necesidad de padres y madres de sentirse más acogidos y aconsejados por los profesionales sanitarios en el momento de recibir el diagnóstico de un hijo con SD.

Por este motivo, seguimos trabajando en un proyecto de concienciación dirigido a pediatras y personal de enfermería de los hospitales materno-infantiles de Barcelona. Estos profesionales son los que, posiblemente, tendrán uno de los primeros contactos directos con los futuros padres de bebés con SD.

El objetivo es que puedan informarles del diagnóstico de la mejor manera posible y les puedan ofrecer la posibilidad de ser visitados por un profesional de la FCSD que les acoja, oriente, asesore y ofrezca apoyo emocional.

Este proyecto se gestiona juntamente con el Centro Médico Barcelona Down, y con el apoyo de la Dirección de servicios y de la Dirección general de la Fundación.

El material que ofrecemos al personal sanitario es el tríptico informativo y de asesoramiento «El bebé con síndrome de Down», que incluye una serie de recomendaciones a tener en cuenta en el momento de dar un diagnóstico no esperado. Por otro lado, para las familias se ha editado el folleto «¡Felicidades por la llegada al mundo de vuestro bebé!», en el que se da respuesta a las preguntas más frecuentes que se plantean padres y madres tras conocer el diagnóstico de un hijo con SD. Además, la FCSD también proporciona a las familias el libro *Tu bebé con síndrome de Down*, en el que, entre otras informaciones, se recogen experiencias de padres y madres de niños con SD y testimonios de personas adultas con SD.

Los objetivos de este proyecto son:

Respecto al personal sanitario:

- Proporcionar herramientas que ayuden a los profesionales sanitarios a comunicar un diagnóstico de SD.
- Asesorar al personal sanitario para que pueda dar apoyo a los nuevos padres de bebés con SD.

Respecto a los nuevos padres:

- Ofrecerles apoyo para afrontar satisfactoriamente su nueva etapa como padres de un bebé con SD.

Debido a la situación sanitaria, durante el año 2020 sólo hemos podido visitar hospitales durante los tres primeros meses del año. Sin embargo, hemos recibido llamadas de hospitales (como el Hospital General de Granollers, el Hospital del Mar y el Hospital Germans Trias i Pujol) que se han puesto en contacto con la Fundación para derivar familias de recién nacidos.

d. Plan Integral de Desarrollo Infantil (PIDI)

En 2019 llevamos a cabo la implementación del Plan Integral de Desarrollo Infantil (PIDI), creado en 2018, con el objetivo de realizar el seguimiento de la evolución global de los niños y las niñas con SD de 0 a 6 años, acompañando a las familias y detectando —de forma precoz— señales de alarma de posibles trastornos del desarrollo. Por tanto, este plan aporta un carácter preventivo y también representa un vértice de apoyo para las familias con niños con SD.

Además, se trata de un plan que complementa el circuito normalizado de atención a la infancia en Cataluña ya que permite que los profesionales de la administración pública, así como los privados, que dan atención a estos niños y niñas, puedan coordinarse con los profesionales de la FCSD, quienes, dada su experiencia, les pueden ayudar a incorporar una mirada más sensible frente a esta alteración genética.

Estas actuaciones se estructuran según la edad y el momento vital de los niños/as:

- Prenatal • 1-2 años
- Neonatal • 2-3 años
- 0-1 año • 3-6 años

Las áreas de actuación que contempla el PIDI son dos:

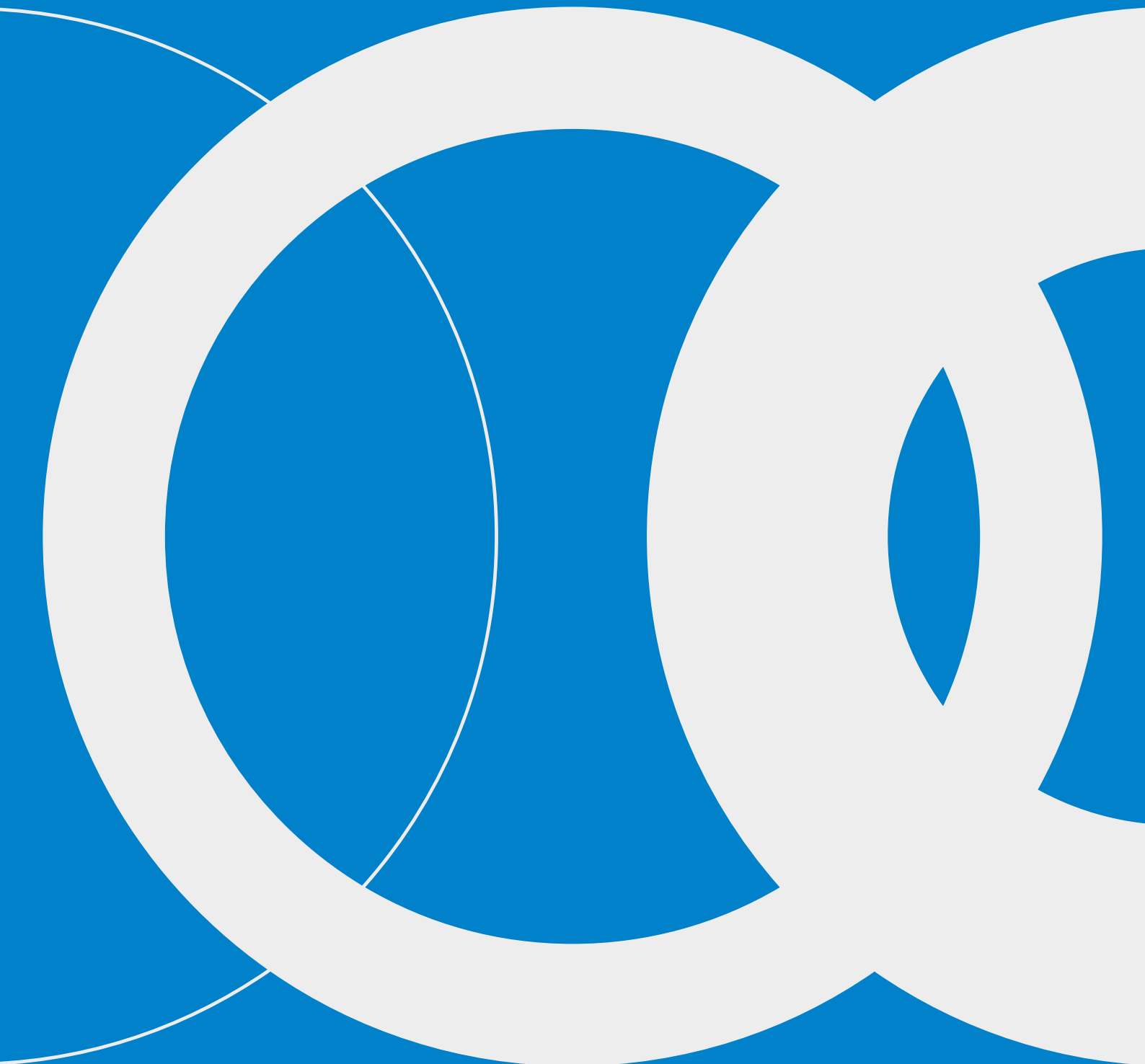
- Área de desarrollo: cognitivo y emocional, motriz, comunicativo y del lenguaje, atendida desde el Servicio de Atención Terapéutica (SAT).
- Servicios de apoyo realizados a través del SAF y del Servicio de Acompañamiento al Desarrollo Infantil y Juvenil.

El plan establece las visitas de control recomendadas según la edad del niño o la niña y qué servicios de apoyo deberán tener a su alcance en todo momento.

En el 2020, y a través del PIDI, el SAF ha llevado a cabo el seguimiento a 79 niños.

e. Organización de actividades

Otra de las funciones del servicio consiste en la organización de actividades puntuales de carácter lúdico dirigidas a las familias. Estas actividades se incluyen en el apartado de «Actividades socioculturales» de esta memoria.



El Servicio de Atención Terapéutica (SAT) fue creado en 2005 para atender y dar respuesta a demandas de atención psicológica, fisioterapéutica, psicopedagógica y logopédica. Está dirigido a personas con síndrome de Down, o en otras situaciones de discapacidad intelectual, de todas las edades, y a sus familias. El servicio está compuesto por un equipo multidisciplinar de profesionales especializados.

El objetivo principal del SAT es la promoción de los recursos de la persona para vivir con la mayor plenitud posible, desarrollando los aspectos más sanos y aprendiendo a afrontar las dificultades, los fracasos y los retos que plantea la vida. Para ello se trabajan tanto la salud mental como la estimulación y las habilidades cognitivas y comunicativas y los diferentes aspectos del desarrollo, abordando, no sólo la vertiente clínica (enfermedad), sino también la educativa y la preventiva.

Este año, el servicio ha sufrido drásticamente las consecuencias que ha comportado la pandemia, ya que muchas de las personas atendidas se han visto afectadas por la dificultad de ser tratadas en línea. Así, a lo largo del año, todas aquellas personas que se han podido adaptar al funcionamiento telemático han sido atendidas por esta vía, aunque en algunos casos excepcionales se ha recuperado la atención presencial.

Objetivos

- Detección, diagnóstico y tratamiento de trastornos mentales, del deterioro cognitivo, la comunicación y el lenguaje y los problemas del desarrollo motor.
- Acogida, asesoramiento y apoyo a las familias y a los referentes naturales.
- Atención, información y asesoramiento a los profesionales.
- Interconsulta y trabajo en red con los diferentes profesionales que atienden a la persona usuaria para conseguir una atención integral.
- Formación, docencia, investigación y publicaciones.

Metodología

Para la valoración diagnóstica, cada profesional utiliza las herramientas necesarias (entrevistas clínicas, tests, exploración física, etc.) de acuerdo con su especialidad y objetivos.

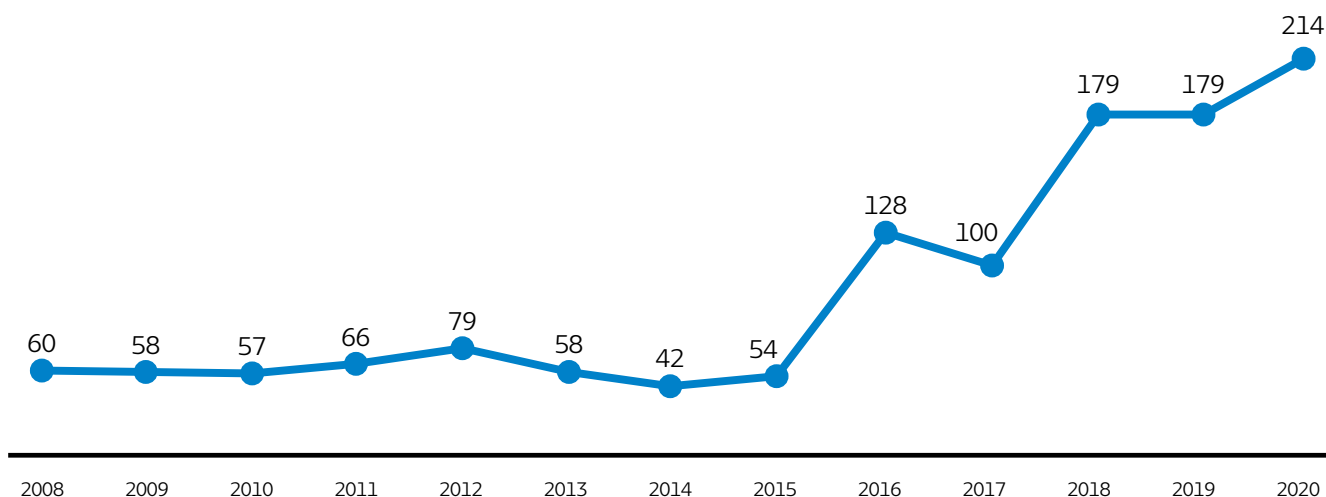
La intervención terapéutica se lleva a cabo de manera individual o en grupo, según las necesidades.

Datos

- a. Personas atendidas
- b. Salud mental
- c. Estimulación cognitiva
- d. Lenguaje

Personas atendidas durante el año _____ **214**

Evolución del número de personas



Distribución según edad y sexo

HOMBRES >51 AÑOS



HOMBRES 41-50 AÑOS



HOMBRES 31-40 AÑOS



HOMBRES 21-30 AÑOS



HOMBRES 10-20 AÑOS



HOMBRES <10 AÑOS



MUJERES >51 AÑOS



MUJERES 41-50 AÑOS



MUJERES 31-40 AÑOS



MUJERES 21-30 AÑOS



MUJERES 10-20 AÑOS

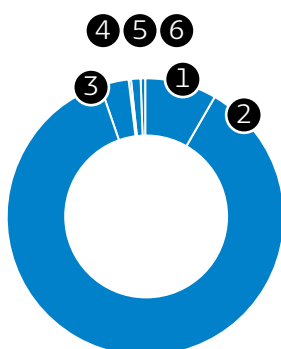


MUJERES <10 AÑOS



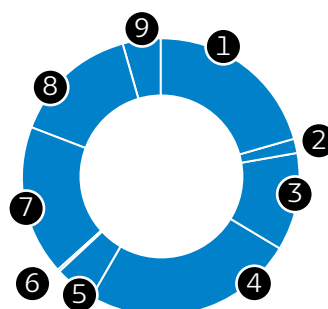
Distribución según perfil etiológico

1. DISCAPACIDAD INTELECTUAL	17
2. SÍNDROME DE DOWN	186
3. SIN DISCAPACIDAD	7
4. DISCAPACIDAD INTELECTUAL Y TRASTORNO MENTAL	1
5. DISCAPACIDAD INTELECTUAL Y FÍSICA	2
6. EN ESTUDIO	1



Distribución según actividad básica

1. TRABAJO PROTEGIDO	44
2. APROVECHA EL MATÍ	4
3. ESCUELA EDUCACIÓN ESPECIAL	24
4. ESCUELA ORDINARIA	53
5. FORMACIÓN ESPECÍFICA	10
6. FORMACIÓN PROFESIONAL ADAPTADA	1
7. INTEGRACIÓN LABORAL	37
8. SIN OCUPACIÓN	32
9. "SIN TÍTULO"	9

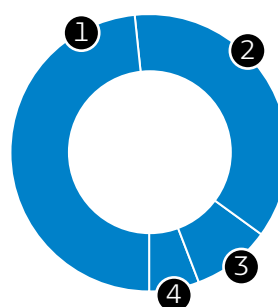


Distribución según tipo de intervención

TIPO DE INTERVENCIÓN	PERSONAS ATENDIDAS
ESTIMULACIÓN COGNITIVA	49
FISIOTERAPIA	3
GRUPO DE HABILIDADES COMUNICATIVAS	3
GRUPO DE HABILIDADES PERSONALES	12
GRUPOS PSICOTERAPÉUTICOS	10
LOGOPEDIA	16
PSICOLOGÍA	165
"SIN TÍTULO"	3
TOTAL	261

Distribución según zona de residencia

1.	BARCELONA CIUDAD	104
2.	BARCELONA PROVINCIA	78
3.	FUERA DE CATALUÑA	20
4.	RESTO DE CATALUÑA	12



b. Salud mental

El SAT interviene en la detección y el tratamiento de los problemas relacionados con la salud mental y el bienestar emocional de las personas interesadas mediante varias actuaciones:

- Consultas puntuales
- Asesoramiento
- Diagnóstico
- Segundas opiniones
- Seguimiento
- Tratamiento
- Apoyo familiar

El tratamiento se lleva a cabo en las siguientes modalidades:

- Psicoterapia individual (breve o de larga duración).
- Psicoterapia de grupo: con el objetivo de identificar y gestionar las emociones.
- Grupo de habilidades personales: con el objetivo de facilitar la percepción de las emociones y el uso de los diferentes tipos de pensamiento, mejorar la resolución de conflictos y de situaciones cotidianas.

Personas atendidas individualmente

PERSONAS ATENDIDAS	72
VISITAS EFECTUADAS	438

Personas atendidas en grupo psicoterapéutico

PERSONAS ATENDIDAS	11
VISITAS EFECTUADAS	28

Personas atendidas en grupo de habilidades personales

PERSONAS ATENDIDAS	3
VISITAS EFECTUADAS	13

c. Estimulación cognitiva

Los talleres de estimulación cognitiva tienen un doble objetivo. Por un lado son un estímulo intelectual preventivo para personas con SD adultas sin síntomas de deterioro cognitivo; por otro, tienen una funcionalidad de mantenimiento y preservación de las capacidades cognitivas cuando se inicia el deterioro.

Paralelamente, la Fundación ha elaborado unos cuadernos de psicoestimulación cognitiva pensados para personas con dificultades cognitivas; se puede acceder a ellos desde dispositivos informáticos.

Asimismo, también cuenta con el programa informático Smartbrain, diseñado para ser utilizado como herramienta terapéutica. Se compone de ejercicios creados para trabajar las diferentes capacidades cognitivas como la orientación, la memoria, la atención, el lenguaje, las funciones ejecutivas, etc. La plataforma permite elegir las tareas más convenientes para cada persona en función de su rendimiento cognitivo basal y de su desarrollo a medida que se va trabajando.

Los talleres de estimulación cognitiva están dirigidos a personas adultas con SD, con y sin síntomas de deterioro cognitivo. Asimismo, estos talleres se adaptan a diferentes grados de discapacidad intelectual (leve, moderado y grave).

Personas atendidas en los talleres de estimulación cognitiva

PERSONAS ATENDIDAS PRESENCIALMENTE	23
PERSONAS ATENDIDAS EN LÍNEA	25
SESIONES PRESENCIALES EFECTUADAS	127

d. Lenguaje

El servicio atiende las patologías del lenguaje en niños y adultos con SD u otras situaciones de DI mediante:

- Consultas puntuales
- Asesoramiento
- Diagnóstico
- Seguimiento
- Tratamiento

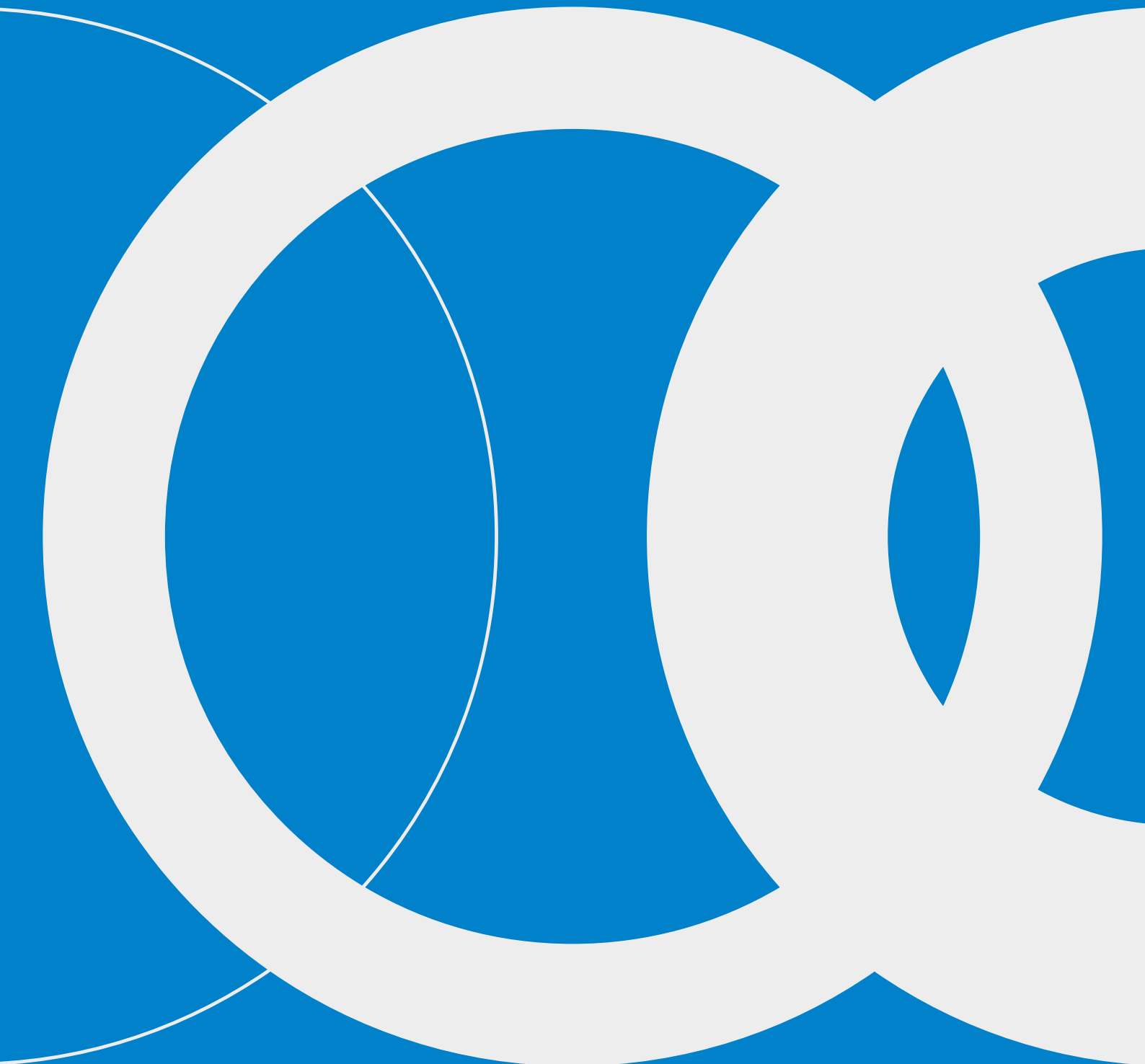
La atención logopédica se lleva a cabo en la modalidad de tratamiento individual y en grupo para trabajar las habilidades comunicativas y favorecer la comunicación.

Logopedia individual

PERSONAS ATENDIDAS	15
VISITAS EFECTUADAS	109

Grupos de habilidades comunicativas

PERSONAS ATENDIDAS	3
VISITAS EFECTUADAS	27



El Centro Médico Barcelona Down (CMBD) es un centro especializado en el estudio y la medicina preventiva de las personas con SD creado en 1987 con el apoyo del Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya. Su objetivo principal es velar por el estado de salud de las personas para que tengan la oportunidad de alcanzar sus máximas capacidades y disfrutar de la mejor calidad de vida posible.

El modelo de atención del CMBD se basa en la aplicación del Programa de Salud, un programa preventivo y de detección precoz de las patologías más frecuentes en las personas con SD. Elaborado en 1986, a partir de una adaptación del Down Syndrome Checklist, de M. Coleman y P. T. Rogers, este programa se revisa de manera periódica.

El Programa de Salud preventivo, las tablas de crecimiento adaptadas a la población con SD, las investigaciones sobre el SD y la enfermedad de Alzheimer (EA) y la experiencia acumulada a lo largo de los años, constituyen, sin duda, las aportaciones más importantes del CMBD.

La tarea asistencial, de investigación y docencia del CMBD, uno de los mayores centros del mundo, lo sitúa como referente a nivel catalán, estatal e internacional.

El CMBD está organizado en dos áreas: Área pediátrica (hasta los 17 años) y Área de adultos (a partir de los 17 años). Está formado por un grupo coordinado de profesionales (médicos generalistas y especialistas, dietista, genetista, psicólogos y neuropsicólogos) que cubren la mayoría de las patologías más frecuentes en el SD en todas las etapas de la vida.

En los últimos años, el CMBD está ampliando su modelo de atención médica gracias a los convenios de colaboración con el Hospital de la Santa Creu i Sant Pau (HSCSP) y el Hospital de la Vall d'Hebron. El objetivo es facilitar a las personas con SD el acceso a una atención médica especializada combinando, de un modo más efectivo la medicina primaria preventiva junto con la medicina terciaria derivada por el CMBD. Estas alianzas favorecen el recambio generacional y el uso de las nuevas tecnologías para llegar a todo el territorio.

A raíz de la crisis sanitaria producida por la pandemia de la COVID-19, se han promovido las visitas telemáticas, tanto en la atención a las personas usuarias y sus referentes naturales, como en las coordinaciones con los profesionales de otros ámbitos. No obstante, según las especialidades, la atención ha sido mixta.

Objetivos

- Prestar asistencia exclusiva a las personas con SD con la finalidad de prevenir los problemas médicos que con mayor probabilidad pueden tener.
- Desarrollar la investigación clínica que permita crear evidencias para conocer mejor las patologías más frecuentes del SD a efecto de mejorar la calidad asistencial y la calidad de vida de las personas.
- Ejercer la docencia, destinada a las familias, los médicos, los educadores y otros profesionales que tienen contacto directo con las personas con SD, siendo su función la difusión médica de forma general o especializada.

A tal efecto, el CMBD dispone de programas de salud preventivos integrales y específicos para niños y adultos sanos con SD; es decir, el CMBD es el responsable de la medicina primaria preventiva para todas las personas sanas con SD.

Metodología

Se contempla a la persona de una manera global y se tratan tanto los aspectos orgánicos como los psicológicos para garantizar su mejor desarrollo.

Datos

- Asistencia
- Investigación

Visitas efectuadas durante el año _____ 2100

Número de usuarios únicos atendidos durante el año _____ 831

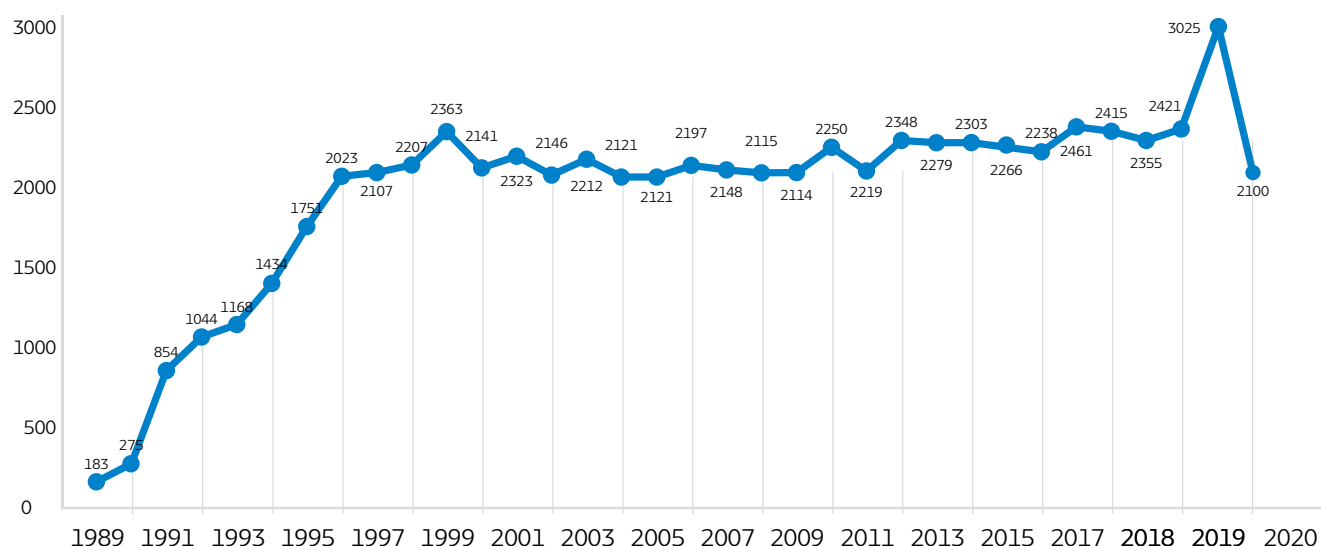
Número de historias clínicas _____ 3.196

Como centro responsable de la medicina primaria preventiva, el CMBD cuenta con las especialidades médicas siguientes: cardiología (infantil y de adultos), dermatología, endocrinología, estomatología y odontología (infantil y de adultos), geriatría, ginecología, medicina interna, neurología (infantil y de adultos), oftalmología (infantil y de adultos), otorrinolaringología, pediatría, psiquiatría y traumatología. Disponemos, además, del apoyo de especialistas en dietética y nutrición, genética, psicología clínica, neuropsicología, así como de asistentes sociales y personal administrativo.

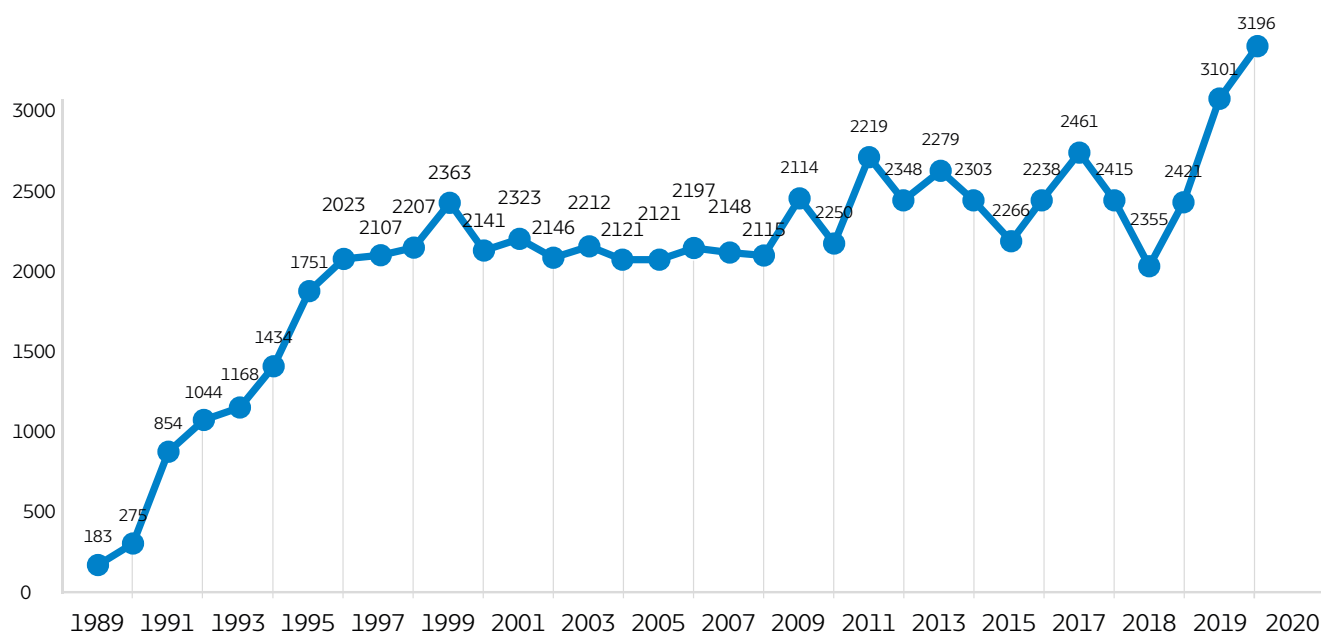
El CMBD atiende a la persona a lo largo de toda su etapa vital. Para ello, cuenta con la colaboración de diferentes hospitales de gran renombre como el Hospital de la Vall d'Hebron, para el Área pediátrica, y el HSCSP, para el área de adultos. Esta última colaboración fue fruto, en el año 2014, de la integración del Servicio de Neurología de dicho hospital y la Unidad de síndrome de Down y enfermedad de Alzheimer del CMBD (creada en 2012), que, en la actualidad, es un centro de reputación internacional, líder en prevención e investigación. Esta colaboración se amplió en 2019 con los especialistas en medicina interna y medicina familiar y comunitaria del Servicio de Urgencias. Dicho equipo de especialistas es experto en el control de la salud y el manejo de los procesos agudos y crónicos que puedan aparecer.

Este año, el CMBD ha efectuado 2100 visitas, cifra que confirma la sostenibilidad de la actividad.

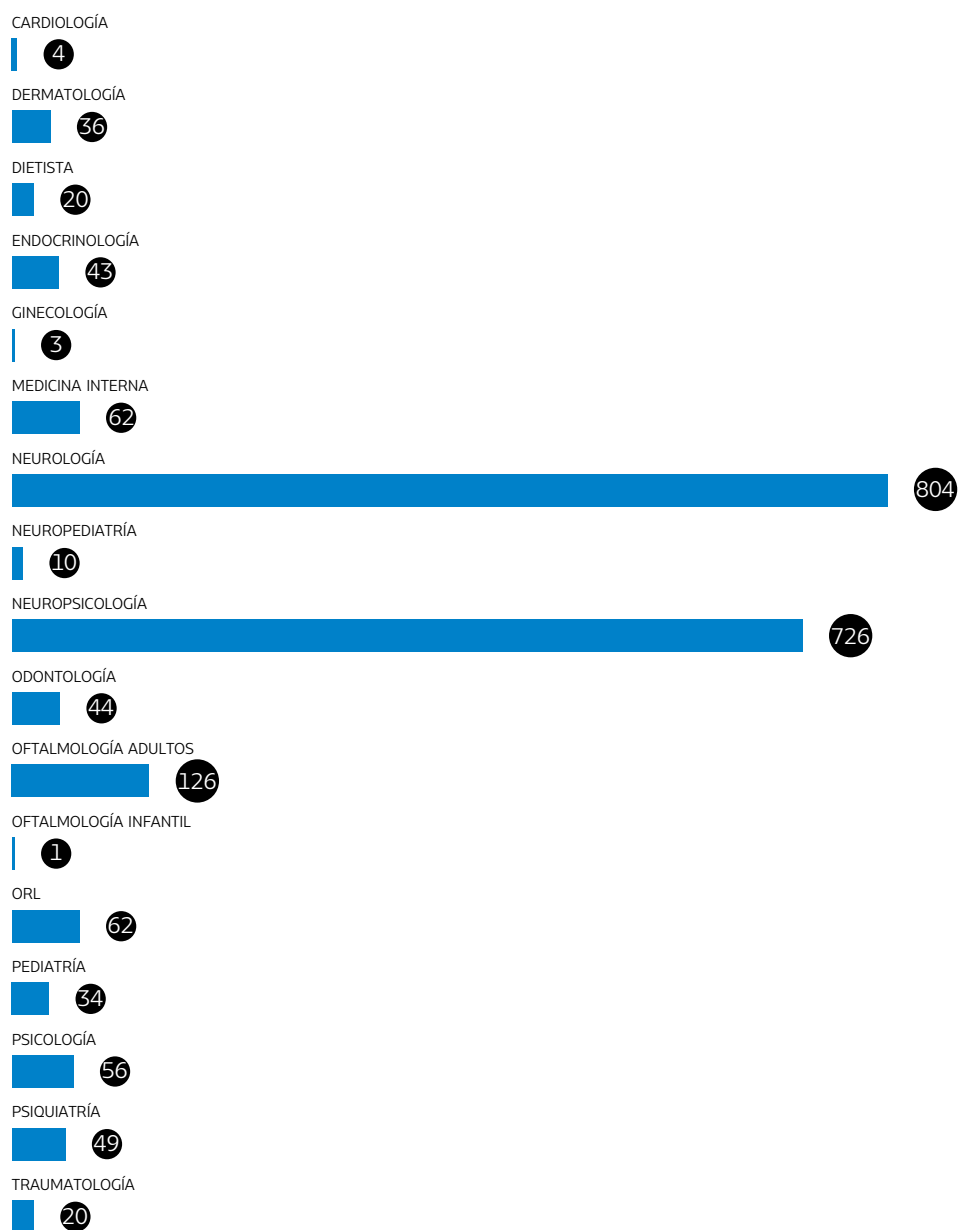
Evolución del número de visitas



Evolución del número de historias clínicas



Visitas realizadas por especialidad



a.1. Unidad de síndrome de Down y enfermedad de Alzheimer

A causa del aumento de la esperanza de vida de las personas con SD, una de las preocupaciones que existe actualmente es proporcionar una asistencia médica eficiente en todas las patologías relacionadas con la edad, como es la enfermedad de Alzheimer, ya que los adultos con SD son una población con más riesgo de padecerla.

Para dar respuesta a esta realidad, en 2012, el CMBD creó la Unidad de síndrome de Down y enfermedad de Alzheimer, cuyos objetivos son los siguientes:

- Prestar apoyo médico y social tanto a las personas ya afectadas por la enfermedad de Alzheimer como a sus cuidadores.
- Conocer el estado cognitivo de todos los adultos con SD mayores de 18 años, como base del diagnóstico precoz de la enfermedad de Alzheimer.
- Crear un censo con las personas adultas con SD y enfermedad de Alzheimer.

En el año 2014 se firmó un convenio con el Servicio de Neurología del Hospital de la Santa Creu i Sant Pau para la integración funcional de la Unidad de síndrome de Down y enfermedad de Alzheimer. Esta integración funcional se consolidó en 2016, con el CMBD como responsable de la medicina primaria preventiva, y el Servicio de Neurología del Hospital de la Santa Creu i Sant Pau, de la medicina terciaria derivada desde el CMBD.

La actividad científica de la Unidad y sus diversas publicaciones figuran en el apartado correspondiente de esta memoria.

El CMBD forma parte del comité de dirección clínica (Clinical Committee) de la T21 Research Society. Dentro de esta organización, se está trabajando en la armonización de protocolos de evaluación de diferentes enfermedades y, en concreto, en la enfermedad de Alzheimer, principal problema de salud de las personas adultas con síndrome de Down.

a.2. Unidad de medicina interna familiar y comunitaria

En el marco del convenio institucional entre la FCSD y el HSCSP, y desde abril de 2019, un grupo de facultativos especialistas del Servicio de Urgencias de HSCSP desarrollan tareas de asistencia preventiva en la sede de la FCSD con una periodicidad bisemanal. A lo largo de 2018 desarrollaron el Programa Integral de Salud para Adultos con síndrome de Down (PISA-SD) complementando así el Programa de Salud Preventivo del CMBD.

El PISA-SD fue galardonado en la catorceava edición de los premios Best in Class 2019 como «Mejor proyecto de humanización en asistencia sanitaria: desarrollo de un plan universal de salud para adultos con síndrome de Down. Madrid, 29 de octubre de 2019».

El Proceso de Atención Urgente del HSCSP ha proveído los circuitos intra y extrahospitalarios necesarios para completar el plan: comunicación a través de estación clínica de trabajo, consultas en determinados ámbitos hospitalarios necesarios y no disponibles en el ámbito público hasta el momento.

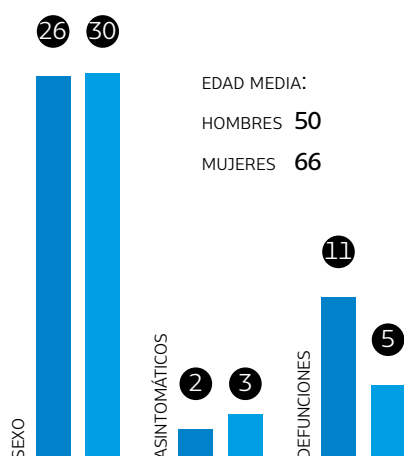
Los objetivos que se plantean son:

- Velar por la salud y el bienestar de las personas con SD, a través del Programa de Salud Preventivo del CMBD y del desarrollo del Plan Integral de Salud para Adultos con SD, y su difusión.
- Crear nuevos circuitos de ámbito público entre la FCSD y el HSCSP y ampliar el conocimiento sobre los cambios fisiológicos en la vida adulta relacionados con la trisomía.

a.3. COVID-19 y síndrome de Down

Desafortunadamente, la COVID-19 ha afectado también al colectivo de personas con SD, considerado como grupo de riesgo y con un peligro significativo de sufrir complicaciones graves y/o de mortalidad a partir de los 40 años de edad.

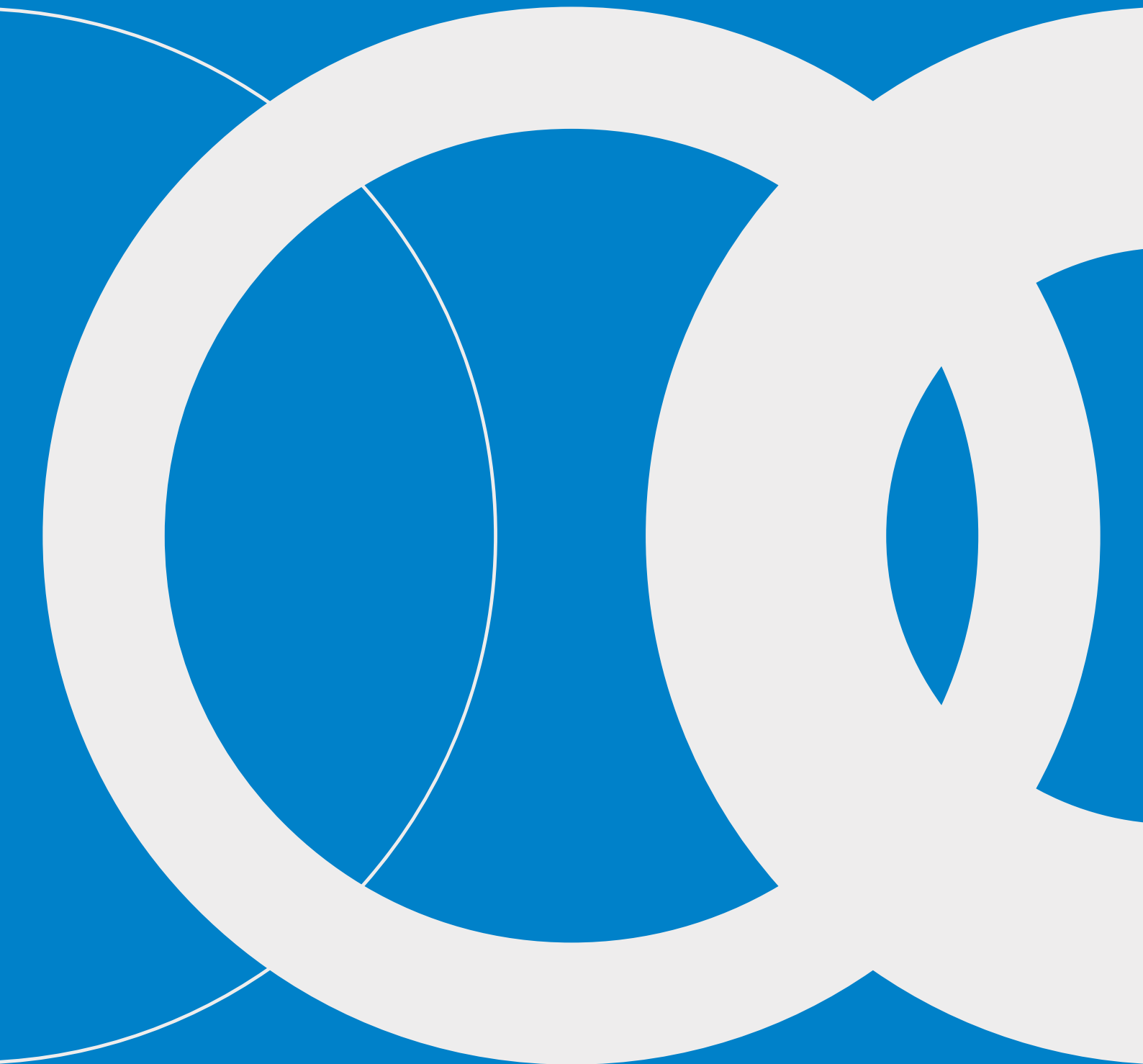
Casos COVID-19 (2020)



b. Investigación

A lo largo del 2020, la investigación clínica relacionada con el síndrome de Down y la enfermedad de Alzheimer se ha afianzado. Asimismo, se han establecido colaboraciones puntuales con otras instituciones públicas y privadas para la realización de proyectos conjuntos, con el propósito de lograr un mejor conocimiento de los problemas médicos; este año destacan los relacionados con la COVID-19, entre otros.

La actividad científica y las diversas publicaciones con ella relacionadas figuran en el apartado correspondiente de esta memoria.



El CDBR fue constituido el año 1985 y consta de un fondo documental especializado en el ámbito de las discapacidades y especialmente en el síndrome de Down (SD). En él se puede consultar documentación en formato impreso y audiovisual, así como información en línea.

La consulta en sala es de libre acceso y ofrece también servicios típicos de centro de documentación como préstamo a profesionales, búsquedas bibliográficas o consulta en bases de datos.

En 2020, la situación provocada por la pandemia de la COVID-19 ha paralizado la demanda de servicios, aunque se ha podido continuar con la reestructuración del fondo.

Objetivos

- Ofrecer a los profesionales, los estudiantes, las familias de personas con SD u otras DI y a toda persona interesada, la información que se edita en cualquier parte del mundo sobre esta temática, ya sea impresa, en soporte audiovisual o en línea.
- Disponer de un fondo especializado para apoyar la investigación y el trabajo cotidiano de los profesionales.
- Facilitar la formación de estudiantes y profesionales y proporcionar material para los cursos que organiza la Fundación (Aula abierta, seminarios, conferencias, etc.).

Datos

- a.** Procesamiento técnico del fondo
- b.** Inventario del fondo

a. Procesamiento técnico del fondo

Durante el año 2020 se han llevado a cabo las siguientes:

Monografías

- Creación de una clasificación de materia propia de cara a facilitar la recuperación temática del fondo
- Revisión de todo el fondo para asignar las nuevas materias
- Colocación de nuevos tejuelos en los documentos
- Reubicación en las estanterías
- Entrada a depósito de los libros desactualizados y/o fuera del ámbito de interés del Centro
- Creación de registros de ejemplares en el nuevo catálogo en línea

Publicaciones periódicas

- Inicio del proyecto de revisión y unificación del fondo de revistas del Centro para crear el registro de fondo en el nuevo catálogo en línea
- Continuación del expurgo de títulos ajenos a las temáticas del Centro

Literatura gris y otros materiales

- Recuperación de los registros bibliográficos de literatura gris e incorporación al nuevo catálogo en línea

Bases de datos y catálogos colectivos

- Renovación de la participación en catálogos colectivos como C17, CCUC y CNCS
- Acceso a bases de datos en línea y gratuitas como son PubMed/Medline, Social Care Online o Dialnet

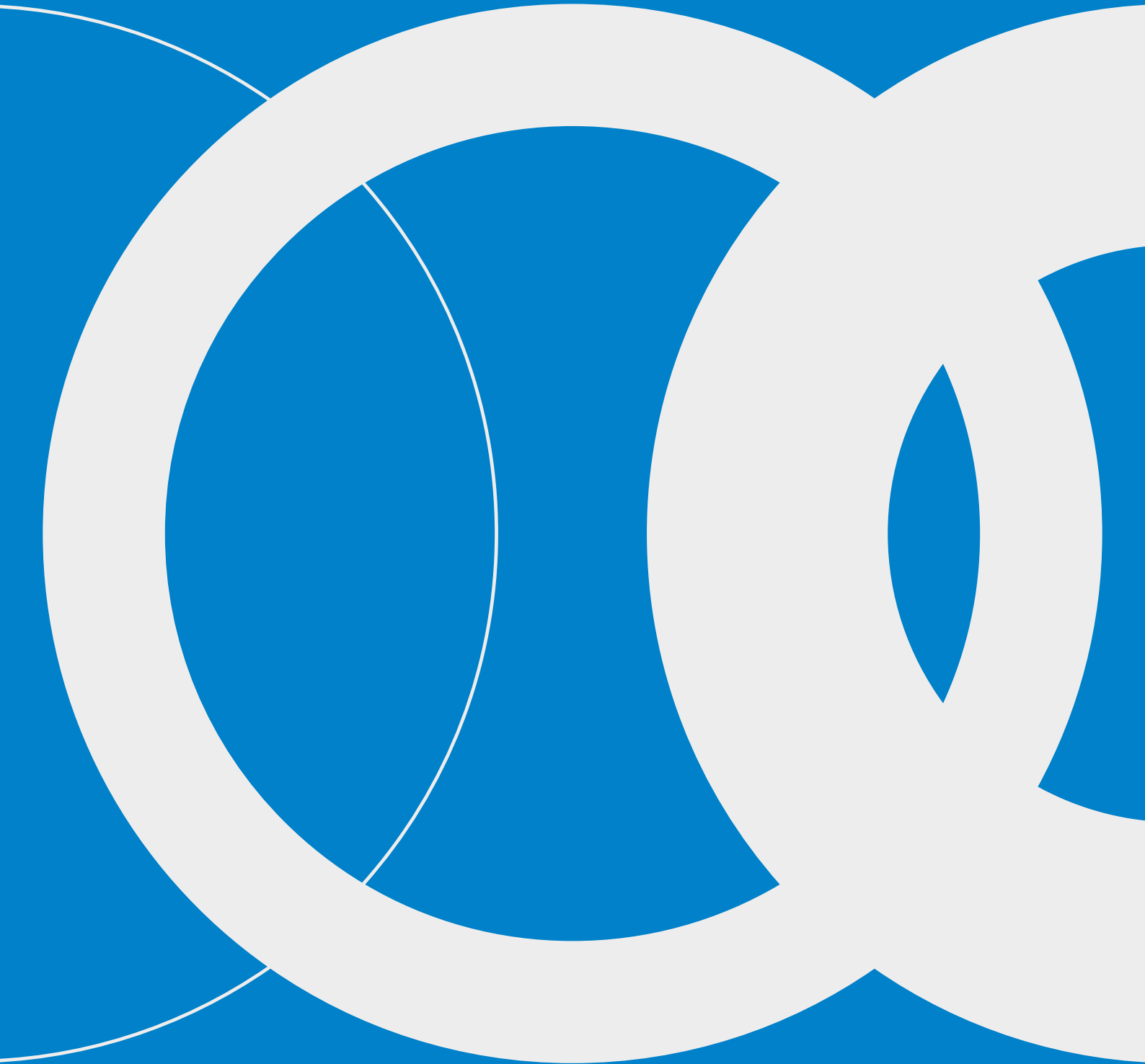
b. Inventario del fondo

Al cierre de 2020, el fondo del Centro de Documentación contaba con más de 5.000 monografías especializadas (libros y DVD) y una cincuentena de suscripciones a revistas en el ámbito del síndrome de Down y la discapacidad.

Este año, además, ha finalizado el proyecto de remodelación de la biblioteca. Cabe destacar la habilitación de un catálogo en línea para la consulta bibliográfica desde cualquier punto remoto y el expurgo de títulos obsoletos.

En 2020 hemos continuado con la parte del proyecto referente a las publicaciones periódicas anteriormente comentada.

**Actividad científica
y de concienciación**



XVIII Jornadas Internacionales Barcelona Down. «La mejora de la salud mental de las personas en situación de discapacidad intelectual: una cuestión de bienestar»

XVIII Jornadas Internacionales Barcelona Down

Los días 21 y 22 de octubre, la FCSD celebró las XVIII Jornadas Internacionales Barcelona Down. El congreso se celebró en streaming desde el auditorio de la UPF Barcelona School of Management, de Barcelona.

Conferencias y mesas redondas celebradas en el marco de las XVIII Jornadas

Acto inaugural

Sra. Katy Trias, directora general de la FCSD; **Dra. Ana Ma. Pérez del Campo**, subdirectora general de Planificación Sanitaria del Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya; **Sr. Joan Ramon Riera**, concejal de Infancia, Juventud, Personas Mayores y Personas con Discapacidad del Ayuntamiento de Barcelona y presidente del Instituto Municipal de Personas con Discapacidad.

Conferencia inaugural

«Trastornos mentales en jóvenes y adultos con síndrome de Down». **Dr. André Strydom**, catedrático de Discapacidades Intelectuales en el Instituto de Psiquiatría, Psicología y Neurociencia del King's College de Londres.

Mesas redondas

Mesa 1. Estrategias de prevención

- «Técnicas y prestaciones de apoyo que mejoran la calidad de vida de las personas». **Sr. Pep Ruf**, dirección técnica del Área de Adultos de la FCSD.
- «El apoyo conductual positivo. Un nuevo enfoque para el tratamiento de las conductas problemáticas». **Sr. Josep Font**, pedagogo y director del Centro de Educación Especial L'Estel durante el periodo 1976-2016.
- «La asistencia personal como estrategia preventiva y favorecedora del bienestar emocional de la persona». **Sra. Maribel Perucha**, psicóloga de la Fundación Aprocor.

Mesa 2. Principales trastornos mentales en las personas en situación de DI y/o SD. Prevalencias y tratamientos

- «Importancia de la atención emocional». **Dr. Ignasi Bardés**, adjunto a dirección del Área Asistencial del Servei Català de la Salut.
- «Principales trastornos psiquiátricos en el síndrome de Down: prevención, diagnóstico y tratamiento». **Sra. Beatriz Garvía**, psicóloga clínica del CMBD y del SAT de la FCSD.
- «Discapacidad intelectual y trastornos mentales: ¿mito o realidad?». **Dra. Mariona Adrover**, psiquiatra en el Swansea Bay University Health Board (SBUHB).

Mesa 3. Abordajes terapéuticos de los trastornos mentales

- «Importancia de la psicoterapia individual y de grupo». **Sra. Beatriz Garvía**, psicóloga clínica del CMBD y del SAT de la FCSD.
- «Funciones del psicólogo en el SESMDI». **Sr. Jordi Rosàs**, psicólogo del Servicio Especializado en Salud Mental y Discapacidad Intelectual (SESMDI), Barcelona.
- «Escenoterapia con personas con discapacidad intelectual». **Dr. Víctor Cabré**, psicólogo y director del Departamento de Docencia del Institut Universitari de Salut Mental Vidal i Barraquer de la Universitat Ramon Llull.

Mesa 4. Entendiendo la salud mental desde una perspectiva evolutiva en el marco de la familia

- «La intervención en el funcionamiento reflexivo parental: una propuesta grupal para la prevención en la salud mental». **Sra. Elena Picanyol**, psicóloga del CDIAP de la FCSD.
- «Familia y profesionales en la construcción de la salud mental: un proceso compartido». **Sra. Núria Ferrer**, coordinadora del Servicio de Atención a las Familias de la FCSD.

Conferencia Asamblea Derechos Humanos Montserrat Trueta

Conferencia de clausura

«Servicios de Salud Mental para personas con discapacidad. ¿Es posible un modelo equitativo? Experiencia desde un Servicio de Salud de Discapacidad Intelectual en Gales, Reino Unido». **Dra. Mariona Adrover**, psiquiatra en el Swansea Bay University Health Board (SBUHB).

b. «Lo que hay que saber»

«Lo que hay que saber» es un amplio programa formativo (estructurado en diferentes sesiones a lo largo del año) dirigido a familias, profesionales y voluntarios, sobre temas relacionados con la salud, el desarrollo físico y emocional, los aprendizajes escolares, la transición a la vida adulta, la inclusión laboral, el envejecimiento, y otras cuestiones de interés.

La finalidad de este programa formativo es orientar y acompañar a las familias y proporcionar herramientas a profesionales y voluntarios para que todos juntos podamos acompañar los proyectos de vida autónoma de las personas en situación de discapacidad intelectual, haciendo posible su inclusión social.

La situación creada por la pandemia de la COVID-19 nos ha obligado a adaptar estas sesiones a un formato virtual (webinarios) que ha ampliado su audiencia al resto de España y Latinoamérica.

Durante el año 2020 se han realizado las siguientes sesiones:

- La escolarización del niño y el joven con SD (febrero)
- La sexualidad ya llega, para niños y jóvenes con SD (marzo)
- La sexualidad ya llega, para personas adultas con SD (abril)
- Taller. Objetivo: vida independiente (mayo)
- Envejecimiento de la persona con SD (mayo)
- Seguridad y uso de las redes sociales (junio)
- Tecnologías digitales y accesibilidad (septiembre)
- Resiliencia (septiembre)
- Crecer con salud: Plan integral de desarrollo infantil (PIDI) 0-6 años (octubre)
- Accesibilidad cognitiva (noviembre)
- Emprendimiento inclusivo (noviembre)
- Decidir por el otro (noviembre)
- Taller de hermanos (noviembre)
- Seguridad y uso de las redes sociales de los jóvenes (diciembre)
- Retos de la Vida Independiente: XX aniversario del Servicio «Me voy a casa» (diciembre)

c. Docencia

I. Cursos y seminarios. Formación profesional especializada

Aula abierta. Curso de formación básica

El Servicio de Acompañamiento en el Desarrollo Infantil y Juvenil de la FCSD organiza anualmente Aula abierta, un curso para formar profesionales sobre las necesidades del niño o el adolescente con SD dentro del marco escolar ordinario.

Curso dirigido a maestros, psicólogos, pedagogos, logopedas y otros profesionales de la educación. Duración: de enero a junio de 2020, con una frecuencia quincenal (dos horas). Espacio 2 de la FCSD. Este curso pasó de formato presencial a virtual debido a las circunstancias de confinamiento durante los meses de marzo, abril, mayo y junio.

Asistencia: 24 participantes

Docentes: Laia Bosch, Artur Fernández, Núria Ferrer, Enriqueta Garriga, Beatriz Garvía, Marta López, Andrés, Claudia Serramià

Coordinadores: Artur Fernández y Marta López

Curso La mediación en recursos comunitarios dentro del seminario Discapacidad intelectual

Organizado por la Red de Accesibilidad y Vida Independiente (XAVI) del Ayuntamiento de Barcelona. Barcelona, 25 de febrero de 2020.

Asistencia: 20 participantes

Docentes: Elisabet Bailén y Núria Bosch

Curso Atención integral al niño con síndrome de Down (1ª parte)

Dirigido a profesionales de la ACAP. Curso en línea. 5, 12 y 19 de junio de 2020. Asistencia: 15 participantes

Docentes: Mireia Beltran, Natalia Buzunariz, Artur Fernández, Núria Ferrer, Claudia Serramià, Dolors Torres.

Clase El síndrome de Down en la edad adulta y los servicios de la FCSD
Dirigido a estudiantes del IES Can Vilumara. Barcelona, 12 de febrero de 2020.
Asistencia: 50 participantes. Docentes: Núria Bosch y Pep Ruf.

Clase Diagnóstico e intervención dual dentro del Máster de psicopatología clínica organizado por la Universitat Autònoma de Barcelona. Barcelona, 17 de noviembre de 2020. Participación en línea
Asistencia: 20 participantes
Docente: Beatriz Garvía

II. Conferencias y charlas

Como consecuencia de la situación provocada por la COVID-19, el ciclo de conferencias organizadas por la FCSD se incorporó a la oferta del ciclo formativo «Lo que hay que saber», adaptado al formato virtual des del mes de marzo.

2.a. Conferencias y charlas solicitadas por otras entidades

Identidad, autoestima y autonomía de la persona con discapacidad intelectual. Organizada por Fundación Lacus Aragón. A cargo de Beatriz Garvía. Dirigida a familias y profesionales de la entidad.
Zaragoza, 22 de febrero de 2020
Asistencia: 80 participantes

Recomendaciones y reflexiones durante el confinamiento para mantenerse estable emocionalmente. Organizada por Down España. A cargo de Beatriz Garvía. Dirigida a familias y profesionales de la Federación.
Madrid, 16 de abril de 2020.
Participación en línea.
Asistencia: 100 participantes

Autonomía y crisis por pandemia: estrategias de intervención. Organizada por la Fundación Síndrome de Down de Nuevo León. A cargo de Pep Ruf. Dirigida a familias, profesionales y estudiantes.
Monterrey, 30 de octubre de 2020
Participación en línea
Asistencia: 400 participantes

Emociones y comportamiento en tiempos de pandemia. Organizada por la Fundación Síndrome de Down de Nuevo León. A cargo de Beatriz Garvía. Dirigida a familias, profesionales y estudiantes.
Monterrey, 30 de octubre de 2020
Participación en línea
Asistencia: 400 participantes

La pandemia en primera persona. Organizada por Down España. A cargo de Pep Ruf. Dirigida a familias y profesionales de la entidad.
Madrid, 21 de noviembre de 2020
Participación en línea
Asistencia: 150 participantes

Ponencias en el XI Congreso Interdisciplinario de Atención Precoz y Desarrollo Infantil 2020. Organizado por la Unión Catalana de Centros de Desarrollo Infantil y Atención Precoz, la Asociación Catalana de Atención Precoz y la Federación Española de Asociaciones de Profesionales de Atención Temprana.
A cargo de Marta Golanó, Marta Moreno i Jaume Garcia.
Desde el 22 de noviembre de 2020 hasta el 27 de mayo
Participación en línea
Asistencia: 400 participantes

Sexualidad y afectividad en las personas con DI. Organizada por Centro de niños Down de Panamá. A cargo de Beatriz Garvía. Dirigida a familias y profesionales.
Herrera, 26 de noviembre de 2020
Participación en línea
Asistencia: 74 participantes

2.b. Conferencias y charlas organizadas por el servicio de Promoción Ciudadana

2.b.1 Organizadas por la Asamblea DHMT

Charla para abuelos/as del Servicio de Atención a las Familias (SAF) de la FCSD. 25 de febrero de 2020. Actividad desarrollada en la sede de la FCSD. Organiza: FCSD. A cargo de Noelia Arias, Irene Pérez, Andy Trias, Clara Hervás, Montse Vilarrasa, Jordi Duaso, Ana Rodríguez, Edgar Prat. Asistentes: 4.

Charla ADHMT abierta al público. 7 de abril de 2020. Actividad desarrollada a través de Zoom. Organiza FCSD. A cargo de Clara Hervás, Andy Trias, Liceth Cedeño, Ana Rodríguez, Irene Pérez, Montse Vilarrasa, Edgar Prat. Asistentes: 9.

Charla abierta sobre cómo funciona la ADHMT. 23 de junio de 2020. Actividad desarrollada a través de Zoom. Organiza: FCSD. A cargo de Noelia Arias, Clara Hervás, Montse Vilarrasa, Jordina Amorós, Andy Trias, Irene Pérez, Ana Rodríguez, Liceth Cedeño, Edgar Prat. Asistentes: 8.

Conferencia de cierre de los cursos de DDHH 2019-2020. 14 de julio de 2020. Actividad desarrollada a través de ZOOM. Organiza: FCSD. A cargo de la ADHMT (Noelia Arias, Clara Hervás, Montse Vilarrasa, Jordina Amorós, Andy Trias, Irene Pérez, Ana Rodríguez, Liceth Cedeño) conjuntamente con alumnos de los cursos DDHH (Stefania Benalcazar, Jordi Isla, Gerard Ruiz, Elisabet Dordal, Mario Castejón), y el apoyo de Lucila Pizarro y Edgar Prat. Asistentes: 40.

Conferencia-Webinario sobre los DDHH para la Universidad de Groningen. 15 de julio de 2020. Actividad desarrollada en la sede de la FCSD. Organiza: Universidad de Groningen y FCSD. A cargo de Andy Trias, Montse Vilarrasa y Edgar Prat. Asistentes: 20.

Conferencia-Webinario sobre los DDHH en las Jornadas Internacionales Barcelona Down. 22 de octubre de 2020. Actividad desarrollada a través de ZOOM. Organiza: FCSD. A cargo de Andy Trias, Montse Vilarrasa, Liceth Cedeño, Ana Rodríguez, Jordi Duaso, Noelia Arias, Irene Pérez, Gerard Ruíz, Marina Alcaide, Jordi Illa, Jordina Amorós, Clara Hervás, Edgar Prat. Asistentes: 400.

2.b.2 Conferencias y charlas ofrecidas por representantes de Participación Ciudadana

Todas las intervenciones llevadas a cabo durante el 2020 han sido pronunciadas por Montserrat Vilarrasa.

- Presentación de la campaña de lanzamiento del cortometraje Rocky. 1 de febrero de 2020. Cine Capri, el Prat de Llobregat.
- Conferencia en el 25º Aniversario de la Declaración y Plataforma de acción de Pekín. 2 de marzo de 2020. Oficina del Parlamento Europeo en Barcelona.
- Videoconferencia en el pregón de las fiestas de Montcada i Reixac. 20 de abril de 2020.
- Videoconferencia en el Altavoz Dincat. 10 de junio de 2020. Actividad organizada por Dincat.
- Ponencia en el acto «Violencia de género y discapacidad», del Instituto Catalán de la Mujer (ICM). 8 de octubre de 2020. Sede de la Asociación de Mujeres no Estándar.
- Videoconferencia en el Webinar sobre accesibilidad cognitiva. 4 de noviembre de 2020. Actividad organizada por la FCSD.
- Videoconferencia en el Webinar para visibilizar las realidades de las personas con discapacidad intelectual o de desarrollo desde una perspectiva feminista. 1 de diciembre de 2020. Plena Inclusión Canarias. Queremos agradecer especialmente su implicación en este acto.

2.b.3 Organizadas por #TalentsFCSD

- Presentación del libro Ignorando el SD. Memorias y reflexiones, de Andy Trias, en el Webinar Altavoz Dincat. 6 de octubre de 2020. Organiza: Dincat.
- Presentación del libro Ignorando el SD. Memorias y reflexiones, de Andy Trias, en el Webinar Inclusivadora FCSD. 6 de noviembre de 2020. Organiza: FCSD.
- Presentación del libro Ignorando el SD. Memorias y reflexiones, de Andy Trias, en el Webinar de la entrega del premio Josep Maria Jarque. 11 de diciembre de 2020. Organiza: FCSD.

d. Prácticums

En el marco de los convenios de colaboración firmados con diferentes centros, han sido atendidos los estudiantes siguientes:

CENTRE	ALUMNOS ATENDIDOS
UB, EDUCACIÓN SOCIAL	1
UOC. COMUNICACIÓN, PUBLICIDAD Y RELACIONES PÚBLICAS	1
INTEGRACIÓN SOCIAL	2
TOTAL	4

Durante 2020, las restricciones derivadas de la pandemia no nos han permitido recibir a los alumnos que habitualmente atendemos en prácticas.

e. Publicacions i recerca

Por lo que respecta al ámbito de la investigación, los proyectos que la Fundación tiene en marcha son los que siguen:

1. Àmbit de investigació: Pediatria

Estudio descriptivo de la realidad asistencial de los niños con SD menores de 6 años atendidos en los CDIAP de Cataluña

Estudio en colaboración con el Departament de Treball, Afers Socials i Famílies y el Grup de Recerca Discapacitat i Qualitat de Vida (DISQUAVI) de la Facultat de Psicologia, Ciències de l'Educació i del Deporte (FPCEE) Blanquerna de la Universitat Ramon Llull de Barcelona.

Estudio iniciado en el año 2018. Actualmente, en fase de análisis de los datos recopilados.

Investigadoras principales: Dra. Joana Mas Mestre (URL); Dra. Marta Golanó (FCSD), Dra. Anna Balcells (URL) y Olga Muries (URL).

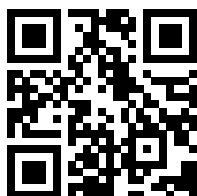
Estudio piloto para la aplicación de la Parent Development Interview (PDI) en la práctica asistencial de un Centro de Desarrollo Infantil y Atención Temprana (CDIAT)

Realización de prueba piloto para la integración de la PDI en la práctica asistencial de un CDIAP.

Investigadora principal: Dra. Marta Golanó.

Colaboradores: Jaume García (CDIAT-FCSD) y Dr. Carles Pérez (URL).

Finalización de la prueba piloto con la publicación del artículo en la revista especializada Temas de psicoanálisis, en julio de 2020.



Referencia del artículo: Golanó, M.; Aramburu, I.; Pérez-Testor, C. & García, J. (2020). «Mentalización y parentalidad: Implementación de la Parent Development Interview-Revised (PDI-R) en la clínica de la primera infancia». Temas de Psicoanálisis, núm. 20.

• Presentaciones orales en congresos

• Posters científicos en congresos

Adultos: neurología y neuropsicología. Unidad de síndrome de Down y enfermedad de Alzheimer

Estudio sobre la incidencia de la enfermedad de Alzheimer en personas con síndrome de Down

(Proyecto propio. Continuación de años anteriores.)

Se considera que los adultos con síndrome de Down tienen más riesgo de desarrollar la enfermedad de Alzheimer de inicio presenil respecto a la población general debido a la presencia del gen de la proteína precursora de amiloide en el cromosoma 21 y al aumento de la esperanza de vida.

Para realizar un buen diagnóstico es necesario conocer el estado neurológico y neuropsicológico previo a dicho diagnóstico. Con el objetivo de ofrecer una exploración neurológica y neuropsicológica periódica a todas las personas adultas con síndrome de Down, y apoyar este estudio, en 2012 se creó, en el CMBD, la Unidad de síndrome de Down y enfermedad de Alzheimer. El núcleo de esta unidad está formado por cinco neurólogos (Dr. J. Fortea, responsable de la Unidad, Dra. S. Fernández, Dra. M. Carmona, Dra. I. Barroeta y Dra. M. Altuna), tres neuropsicólogas (B. Benejam, L. Videla y S. Valldeneu) y una trabajadora social (Núria Ferrer).

El objetivo de este estudio es conocer el estado neurológico y neuropsicológico de las personas adultas con síndrome de Down y su evolución como base del diagnóstico precoz de la enfermedad de Alzheimer.

Este proyecto se realiza en colaboración con el Servicio de Neurología del Hospital de la Santa Creu i Sant Pau, de Barcelona.

Investigador principal: Dr. Juan Fortea, neurólogo del CMBD.

2. Ayudas para la investigación de la Unidad de síndrome de Down y enfermedad de Alzheimer

- Subdirección General de Evaluación y Fomento de la Investigación, del Instituto de Salud Carlos III, expediente número PI17/01019: «Estudios longitudinales de RM estructural, de difusión y funcional en la enfermedad de Alzheimer esporádica y asociada al síndrome de Down».
- Jérôme-Lejeune Foundation Grant. Genetic Consortium Horizon 21. Proyecto colaborativo; coordinadores locales: Dr. Fortea / Dr. Clarimon. «Clinical and trial outcome measures for dementia in individuals with Down syndrome. The DS-1000 cognitive test study group».
- NIH-NIA. National Institute of Aging. Proyecto R21 AG056974-01. Consultant: Dr. Fortea. «Biological correlates of Alzheimer in Down syndrome».
- Pilot Project Award, Global Brain Health Institute & Alzheimer Association. Coordinadora: Dra. Carmona-Iragui. «Domiciliary Alzheimer Visiting in Down syndrome».
- NIA. National Institute of Health. Proyecto R01 AG056850-01A1. Proyecto colaborativo, coordinador local: Dr. Fortea. «The Role of Inflammation and NGF Dysfunction in the Evolution of Alzheimer Disease Pathology in Down syndrome».
- Fundació "La Caixa". Coordinadores: Dr. Blesa / Dr. Fortea. «Down Alzheimer Barcelona Neuroimaging Initiative».
- National Institute of Aging. Proyecto R01AG061566. Investigador principal: Ann-Charlotte Granholm-Bentley, Margittai, Mufson - Consultant: Juan Fortea - «Exosomal Tau Pathology in Down Syndrome».
- Proyecto FI18/00275. Investigador principal: Juan Fortea - Colaborador: Victor Montal. «Cambios longitudinales en la estructura y la función cerebral en el continuum de la enfermedad de Alzheimer y Síndrome de Down».
- Generalitat de Catalunya – PERIS – Proyecto: SLT006/17/00095. Investigador principal: Juan Fortea. Colaborador: Eduard Vilaplana. «Estudios multimodales de resonancia magnética, tomografía de emisión de positrones y líquido cefalorraquídeo en la enfermedad de Alzheimer en el síndrome de Down».

- National Institute of Health (NIH)/NIA. Proyecto 1R61AG066543 – 01. Investigador principal: M. Rafii Juan Fortea. «Clinical Trials to Prevent Alzheimer's Disease in Down Syndrome».
- Jérôme Lejeune Foundation. Investigador principal: María Florencia Iulita. Supervisor: Juan Fortea. «Discovery of novel biomarkers signalling NGF metabolic dysfunction and early AD-dementia in Down syndrome».
- Jérôme Lejeune Foundation. Proyecto: 1941. Investigador principal: María Florencia Iulita. «ProNGF and NfL in neuron-derived extracellular vesicles: the gateway to blood biomarker discovery for Alzheimer's disease prevention in Down syndrome».
- National Institute of Health (NIH)/NIA. Proyecto: 3RF1AG056850-NOT-OD-20-129. Investigador principal: J. Busciglio, J. Fortea. «Impact of biological and sociodemographic risk factors related to COVID 19 in adults with DS. INCLUDE Supplement».(Supplement of the grant: The Role of Inflammation and NGF Dysfunction in the Evolution of Alzheimer Disease Pathology in Down Syndrome – Revision).
- Instituto de Salud Carlos III. Proyecto PI18/00335. Investigador principal: Maria Carmona. Colaboradores: Bessy Benejam, Susana Fernández, Sofia González, Laura Videla, Soraya Torres. «Estudio de biomarcadores bioquímicos y de imagen de angiopatía amiloide cerebral en el continuo de la enfermedad de Alzheimer esporádica y asociada al síndrome de Down.»

3. Producción y actividad científica derivada de los proyectos anteriores a lo largo de 2020

Durante el 2020, la actividad de la Unidad Alzheimer Down ha sido la siguiente:

3.1. Publicaciones científicas

Belbin, O.; Xiao, MF.; Xu D.; Carmona-Iragui, M.; Peguerols, J.; Benejam, B.; Videla, L.; Fernández, S.; Barroeta, I.; Nuñez-Llaves, R.; Montal, V.; Vilaplana, E.; Altuna, M.; Clarimón, J.; Alcolea, D.; Blesa, R.; Lleó, A.; Worley, P. F.; Fortea, J. «Cerebrospinal fluid profile of NPTX2 supports role of Alzheimer's disease-related inhibitory circuit dysfunction in adults with Down syndrome». *Mol Neurodegener.* 2020 Aug 17;15(1):46. doi: 10.1186/s13024-020-00398-0.

Benejam, B.; Videla, L.; Vilaplana, E.; Barroeta, I.; Carmona-Iragui, M.; Altuna, M.; Valldeneu, S.; Fernandez, S.; Giménez, S.; Iulita, F.; Garzón, D.; Bejanin, A.; Bartrés-Faz, D.; Videla, S.; Alcolea, D.; Blesa, R.; Lleó, A.; Fortea, J. «Diagnosis of prodromal and Alzheimer's disease dementia in adults with Down syndrome using neuropsychological tests». *Alzheimers Dement (Amst).* 2020 Jun 28;12(1):e12047. doi: 10.1002/dad2.12047. eCollection 2020.

De Gonzalo-Calvo, D.; Barroeta, I.; Nan, M. N.; Rives, J.; Garzón, D.; Carmona-Iragui, M.; Benejam, B.; Videla, L.; Fernández, S.; Altuna, M.; Valldeneu, S.; Blesa, R.; Lleó, A.; Blanco-Vaca, F.; Fortea, J.; Tondo, M. «Evaluation of biochemical and hematological parameters in adults with Down syndrome». *Sci Rep.* 2020 Aug 13;10(1):13755. doi: 10.1038/s41598-020-70719-2.

Flores-Aguilar, L.; Iulita, M. F.; Kovacs, O.; Torres, M. D.; Wisniewski, T.; Busciglio, J.; Cuello, A. C. «Evolution of neuroinflammation across the lifespan of individuals with Down syndrome». *Brain.* 2020 Nov 18;awaa326. doi: 10.1093/brain/awaa326. ahead of print.

Fortea, J.; Vilaplana, E.; Carmona-Iragui, M.; Benejam, B.; Videla, L.; Barroeta, I.; Fernández, S.; Altuna, M.; Peguerols, J.; Montal, V.; Valldeneu, S.; Giménez, S.; González-Ortiz, S.; Muñoz, L.; Estellés, T.; Illán-Gala, I.; Belbin, O.; Camacho, V.; Wilson, L. R.; Annus, T.; Osorio, R. S.; Videla, S.; Lehmann, S.; Holland, A. J.; Alcolea, D.; Clarimón, J.; Zaman, S. H.; Blesa, R.; Lleó, A. «Clinical and biomarker changes of Alzheimer's disease in adults with Down syndrome: a cross-sectional study». *Lancet.* 2020 Jun 27;395(10242):1988-1997. doi: 10.1016/S0140-6736(20)30689-9.

Pentz, R.; Iulita M. F.; Ducatenzeiler, A.; Videla, L.; Benejam, B.; Iragui, M. C.; Blesa, R.; Lleó, A.; Fortea, J.; Cuello, A. C. «Nerve growth factor (NGF) pathway biomarkers in Down syndrome prior to and after the onset of clinical Alzheimer's disease: A paired CSF and plasma study». *Alzheimers Dement.* 2020 Nov 23. doi: 10.1002/alz.12229. Online ahead of print.

Petersen, M. E.; Rafii, M. S.; Zhang, F.; Hall, J.; Julovich, D.; Ances, B. M.; Schupf, N.; Krinsky-McHale, S. J.; Mapstone, M.; Silverman, W.; Lott, I.; Klunk, W.; Head, E.; Christian, B.; Foroud, T.; Lai, F.; Diana Rosas, H.; Zaman, S.; Wang, M. C.; Tycko, B.; Lee, J.; Handen, B.; Hartley, S.; Fortea, J.; O'Bryant, S.; Alzheimer's Biomarker Consortium – Down Syndrome (ABC-DS). «Plasma Total-Tau and Neurofilament Light Chain as Diagnostic Biomarkers of Alzheimer's Disease Dementia and Mild Cognitive Impairment in Adults with Down Syndrome». *J Alzheimers Dis.* 2020 Dec 16. doi: 10.3233/JAD-201167. Online ahead of print.

Rafii, M. S.; Ances, B. M.; Schupf, N.; Krinsky-McHale, S. J.; Mapstone, M.; Silverman, W.; Lott, I.; Klunk, W.; Head, E.; Christian, B.; Lai, F.; Rosas, H. D.; Zaman, S.; Petersen, M. E.; Strydom, A.; Fortea, J.; Handen, B.; O'Bryant, S. «The AT(N) framework for Alzheimer's disease in adults with Down syndrome». *Alzheimers Dement (Amst).* 2020 Oct 27;12(1):e12062. doi: 10.1002/dad2.12062. eCollection 2020.

Snyder, H. M.; Bain, L. J.; Brickman, A. M.; Carrillo, M. C.; Esbensen, A. J.; Espinosa, J. M.; Fernandez, F.; Fortea, J.; Hartley, S. L.; Head, E.; Hendrix, J.; Kishnani, P. S.; Lai, F.; Lao, P.; Lemere, C.; Mobley, W.; Mufson, E. J.; Potter, H.; Zaman, S. H.; Granholm, A. C.; Rosas, H. D.; Strydom, A.; Whitten, M. S.; Rafii, M. S. «Further understanding the connection between Alzheimer's disease and Down syndrome». *Alzheimers Dement.* 2020 Jul;16(7):1065-1077. doi: 10.1002/alz.12112. Epub 2020 Jun 16.

3.2. Artículos en revisión o preparación

Studying amyloid processing and neuroinflammation biomarkers in cerebrospinal fluid of subjects with Down syndrome». Carmona-Iragui et al. En preparación.

«Longitudinal changes in neuropsychological performance in a cohort of subjects with Down syndrome». Videla et al. En preparación.

«Epilepsy in Down syndrome». Altuna et al. En preparación.

3.3. Comunicaciones en congresos

a. Comunicaciones orales

LXXII Reunión anual Sociedad Española de Neurología. Virtual, 23/11-03/12 2020.

- «Crisis epilépticas en población adulta con síndrome de Down. Contribución del deterioro cognitivo por la enfermedad de Alzheimer». Altuna, M.; Fernández, S.; Simon-Talero, M.; Carmona, M.; Barroeta, I.; Pegueroles, J.; Benejam, B.; Videla, L.; Valldeneu, S.; Estellés, MT.; Garzón, D.; Escola, C.; Blesa, R.; Lleó, A.; Fortea, J.
- «Las crisis epilépticas de inicio tardío y su influencia cognitiva, funcional y conductual en la enfermedad de Alzheimer en síndrome de Down». Altuna, M.; Valldeneu, S.; Garzón, D.; Benejam, B.; Simon-Talero, M.; Fernández, S.; Carmona, M.; Barroeta, I.; Videla, L.; Pegueroles, J.; Estellés, MT.; Blesa, R.; Lleó, A.; Fortea, J.
- «Rendimiento pronóstico y cambios longitudinales de los niveles plasmáticos de NfL en el síndrome de Down». Carmona-Iragui, M.; Alcolea, D.; Barroeta, I.; Videla, L.; Muñoz, L.; Van Pelt, K.; Schmitt, F.; Lightner, D.; Koehl, L.; Jicha, G.; Sacco, S.; Mircher, C.; Pape, SE.; Hithersay, R.; Clare, I.; Holland, AJ.; Nübling, G.; Levin, J.; Zaman, S.; Strydom, A.; Rebillat, AS.; Head, E.; Blesa, R.; Lleó, A.; Fortea, J.

Osasungoa Euskalduntzeko Biltzarra. Bilbao, 13-14 de novembre de 2020

- «Alzheimerren gaixotasunaren garrantzia Down sindromean». Altuna, M.; Carmona, M.; Barroeta, I.; Benejam, B.; Videla, L.; Fortea J.

Alzheimer's Association International Conference 2020 (AAIC). 27-31 de juliol de 2020 (virtual)

- «Cerebrospinal fluid neuroinflammatory biomarkers along the Alzheimer disease continuum in Down syndrome». Carmona-Iragui, M.; Iulita, MF.; Barroeta, I.; Fernandez, S.; Altuna, M.; Videla, L.; Benejam, B.; Valldeneu, S.; Muñoz-Llahuna, L.; Alcolea, D.; Blesa, R.; Lleó, A.; Fortea, J.
- «The effect of APOE ε4 in Alzheimer's disease biomarkers in Down syndrome. Vilaplana, E, Videla, L.; Carmona-Iragui, M.; Benejam, B.; Barroeta, I.; Fernandez, S.; Altuna, M.; Pegueroles, J.; Montal, V.; Bejanin, A.; Iulita, MF.; Valldeneu, S.; González-Ortiz, S.; Muñoz, L.; Camacho, V.; Videla, S.; Alcolea, D.; Blesa, R.; Lleó, A.; Clarimon, J.; Fortea, J.

CTAD: Clinical Trials in Alzheimer's Disease. 4-7 de novembre de 2020 (virtual)

- «Phosphorylated tau 181 in plasma as a biomarker for Alzheimer's disease in adults with Down syndrome: a cross-sectional study». Fortea, J.; Zetterberg, H.; Pegueroles, J.; Karikari, T.; Carmona-Iragui, M.; Ashton, NJ.; Montal, V.; Barroeta, I.; Videla, L.; Altuna, M.; Benejam, B.; Fernandez, S.; Valldeneu, S.; Alcolea, D.; Blesa, R.; Blennow, K.; Lleó, A.

AAT-AD/PD™ Focus Meeting. Viena, 2-5 d'abril de 2020

- «Distinct plasma and CSF signatures of Down syndrome with Alzheimer's dementia revealed by measuring proteins related to NGF metabolism». Pentz, R.; Iulita, MF.; Ducatenzeiler, A.; Carmona Iragui, M.; Fortea, J.; Cuello, AC.

b. Posters científicos

Alzheimer's Association International Conference 2020 (AAIC). 27-31 de juliol de 2020 (virtual)

- «Longitudinal plasma levels of NFL in Down syndrome: a multicenter study». Alcolea, D.; Carmona-Iragui, M.; Barroeta, I.; Videla, L.; Muñoz, L.; van Pelt, K.; Schmitt, F.; Lightner, D.; Koehl, L.; Sacco, S.; Mircher, C.; Pape, S.; Nübling, G.; Levin, J.; Zaman, S.; Strydom, A.; Rebillat, AS.; Head, E.; Blesa, R.; Lleó, A.; Fortea, J.
- «Cerebrospinal fluid neuroinflammatory biomarkers along the Alzheimer disease continuum in Down syndrome». Carmona-Iragui, M.; Iulita, MF.; Barroeta, I.; Fernandez, S.; Altuna, M.; Videla, L.; Benejam, B.; Valldeneu, S.; Muñoz-Llahuna, L.; Alcolea, D.; Blesa, R.; Lleó, A.; Fortea, J.
- «Domiciliary Alzheimer Visiting in Down Syndrome Pilot Project: Preliminary results». Valldeneu, S.; Barroeta, I.; Altuna, M.; Videla, L.; Benejam, B.; Estellés, T.; Fernandez, S.; Lleó, A.; Blesa, R.; Fortea, J.; Carmona-Iragui, M.

c. Invitaciones y charlas

- Iulita, F. «COVID-19 in Down syndrome: the impact of immune dysregulation, sociodemographic factors and therapeutic implications». Live Webinar, ISTAART, Alzheimer's Association, juny del 2020.
- Iulita, F. «Sex and Gender Differences in the COVID-19 Pandemic: Data from Spain». Live Webinar, The Women's Brain Project, abril del 2020.

f. Premios

XX Concurso Trabajo de Investigación Josep Maria Jarque sobre la Persona con Síndrome de Down

Este año, el Concurso Trabajo de Investigación Josep Maria Jarque sobre la Persona con Síndrome de Down, dirigido a los estudiantes de bachillerato que optan por tratar este tema en el trabajo de investigación, ha llegado a su vigesimosegunda edición.

La estudiante Queralt Miñarro Ribot, de la Escuela Pía Balmes de Barcelona, fue la ganadora de la XX edición del Concurso Trabajo de Investigación Josep Maria Jarque sobre la persona con síndrome de Down, con el trabajo «El síndrome de Down y su aceptación social», tutelado por la profesora María José Pieras Amengual. El acto de entrega del premio, presidido por la Sra. Maite Aymerich, directora general de Educación Inclusiva del Departament d'Educació de la Generalitat de Cataluña, se celebró de manera virtual el 11 de diciembre.

El Departamento de Comunicación de la FCSD se encarga de difundir la actividad de la entidad. Aparte, se ocupa también de situar la Fundación como referente en relación con la SD y la DI en general, y de llevar a cabo campañas para la concienciación de la sociedad.

La situación causada por la pandemia de la COVID-19 ha marcado buena parte de las políticas de comunicación de la entidad. En este sentido, se ha habilitado un apartado web con contenido específico como resúmenes generales, recomendaciones útiles, consideraciones sobre el impacto emocional en los niños y jóvenes con SD y otras noticias de interés.

Novedades

Al margen de todo lo relacionado con la COVID-19, las principales novedades del Departamento de Comunicación durante este 2020 han sido:



Imagen para la canción y el vídeo *Maravillosamente especial*

- Creación de un videoclip con el grupo Mercado Negro para concienciar sobre la discriminación de las personas con síndrome de Down
- Creación de un canal de WhatsApp de difusión interna
- Consolidación de YouTube como herramienta de difusión y concienciación
- Impulso de la plataforma LinkedIn para potenciar la comunicación con empresas y profesionales

Música contra l'odi a les persones amb SD

El grupo musical Mercado Negro y la FCSD han colaborado para difundir un mensaje de inclusión hacia las personas con SD. El resultado ha sido *Maravillosamente especial*, una canción que hace bandera de la inclusión. Mercado Negro ha puesto la música y la FCSD ha creado el videoclip. Es de destacar que el grupo ha cedido todos los derechos de autor en beneficio de la FCSD para favorecer la plena inclusión de las personas con SD.

Web

La página web (www.fcsc.org) es la principal herramienta de comunicación corporativa de la Fundación. En ella se publican las principales informaciones de la entidad: actualidad, formación, publicaciones, datos institucionales, etc. En 2020, las métricas de la web fueron:

- Visitas: 77.505
- Usuarios: 35.075

Las páginas más visitadas fueron:

- La FCSD crea el primer repositorio digital sobre SD para familias: 11.813 visitas
- FAQ- preguntas frecuentes Síndrome de Down: 8.687 visitas
- FCSD (página de inicio, versión catalana): 6.367 visitas
- FCSD (página de inicio, versión castellana): 4.633 visitas
- Jornadas Internacionales Barcelona Down (18ª edición): 3.452 visitas
- Formación para usuarios: 2.923 visitas

Redes sociales

Todos los perfiles de la Fundación en las redes sociales han crecido en número de seguidores y se han consolidado como un espacio adecuado para ofrecer información general y facilitar recursos tanto internos como externos.

Actualmente, la Fundación tiene activos estos perfiles de redes sociales:

- Instagram
- Facebook
- Twitter
- LinkedIn

La red con un mayor crecimiento durante 2020 ha sido Instagram, que pasó de 1.150 seguidores, en diciembre de 2019, a 1.780, a finales de 2020 (630 nuevos seguidores).

Además, hemos habilitado la herramienta Linktree a la biografía de Instagram para poder conectar la cuenta con otros enlaces de la FCSD y así disminuir el número de clics que el usuario tiene que hacer para llegar a una información. Esto permite tener una nueva vía de acceso a la página web.

Si a finales de 2019 conseguimos habilitar el botón de «DONAR» en Facebook, en 2020 hemos podido activar la opción de que las personas usuarias organicen una recaudación solidaria a favor de la FCSD el día de su cumpleaños.

Cabe destacar que las redes sociales de la FCSD se convirtieron en una de las principales vías de contacto con las personas usuarias durante el confinamiento, en cuyo transcurso hubo un crecimiento notable de seguidores en todas ellas. Así, celebramos Sant Jordi desde casa, nos sumamos a retos virales propios del confinamiento, hicimos vídeos de difusión, etc.

Durante la época de confinamiento, las redes sociales de la entidad se han hecho eco de sus actividades en forma de vídeo, tuit, post, story, IGTV, collage, etc.



Publicaciones en las redes sociales de la FCSD

RED SOCIAL	NÚMERO DE SEGUIDORES
FACEBOOK	3617
TWITTER	2566
INSTAGRAM	1789
YOUTUBE	1281
LINKEDIN	1362

Presencia en los medios

La FCSD ha generado un total de 26 impactos mediáticos. A continuación, ofrecemos una selección de nuestra presencia en los medios de comunicación.



Reportaje sobre Èxit21 a la revista *Capçalera*

CAPÇALERA – Revista del Colegio de Periodistas de Cataluña

Febrero 2020

Reportaje sobre el proyecto Èxit21, que forma en periodismo a personas en situación de discapacidad intelectual.



Fotograma del videoclip *Maravillosamente especial*

Nació digital

16/3/2020

S'estrena el videoclip dels Mercado Negro contra el odio contra las personas con síndrome de Down.



Noticia en la sección "Sociedad" del periódico La Vanguardia

La Vanguardia

5/4/2020

«Del baile al taller de cocina: la apretada agenda del confinamiento»

Diario de la Educación

28/4/2020

«Discapacidad, confinamiento y educación a distancia: de la “doble brecha digital” al descubrimiento de nuevas herramientas»



Entrevista a Katy Trias en el portal *Xarxanet*

Xarxanet

14/5/2020

«Katy Trias: “Hem de vetllar perquè en l'escenari post-COVID-19 es garanteixin drets”»

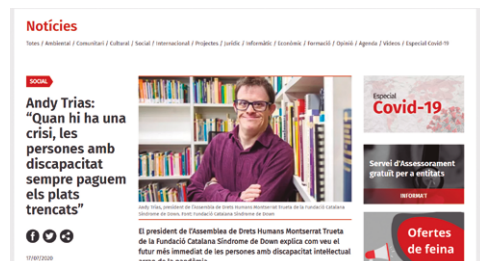
25/5/2020

«La FCSD alerta d'una regressió de drets de les persones amb discapacitat intel·lectual»

Crònica global

11/6/2020

«Andy Trias: “Las personas con síndrome de Down no estamos enfermas”»



Entrevista a Andy Trias al portal Xarxanet

Xarxanet

17/7/2020

«Andy Trias: “Quan hi ha una crisi, les persones amb discapacitat sempre paguem els plats trencats”»



Notícia al diari Nació digital

Nació digital

29/10/2020

«La pandèmia pot potenciar trastorns mentals en persones amb síndrome de Down»

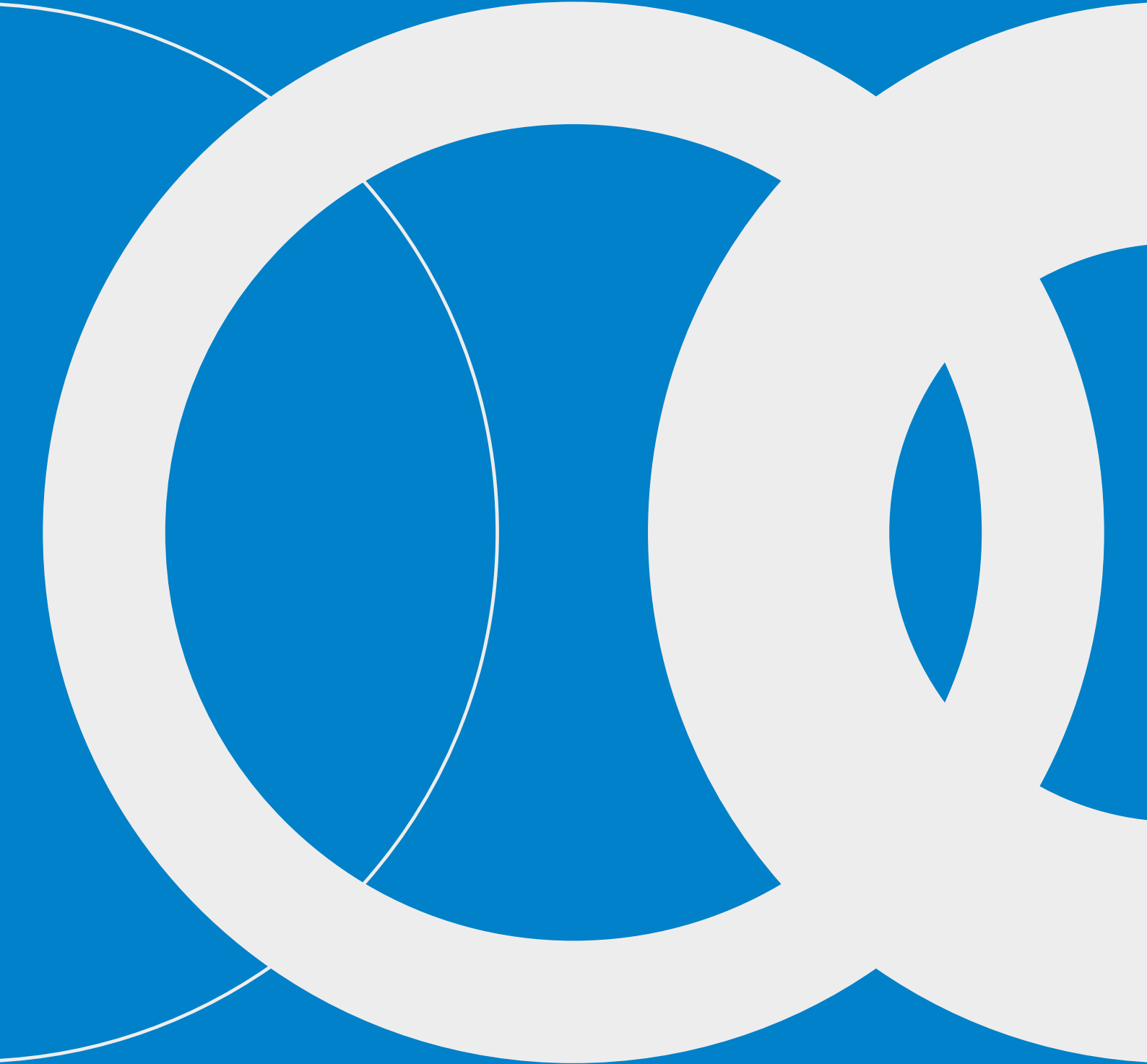


Notícia al diari ABC Catalunya

ABC Catalunya

7/12/2020

«El doble impacto económico del coronavirus en las personas con discapacidad»



En este capítulo precisamos las actividades sociales, culturales e institucionales que organiza la Fundació Catalana Síndrome de Down (FCSD) para las personas, sus familias y los colaboradores.

A pesar del estado de alarma y el confinamiento, la FCSD ha hecho todo lo posible para mantener su actividad.

Objetivos

- Promocionar a la persona con síndrome de Down o con otras discapacidades intelectuales.
- Concienciar a la sociedad.
- Proporcionar espacios lúdicos y de encuentro para las familias.
- Dar a conocer patrocinios y patrocinadores.
- Informar sobre visitas oficiales.

Actividades

- Cortometraje Rocky, de As Cinema, escrito y dirigido por Dani Seguí
- 7ª promoción de las Prácticas formativas en BBVA
- Estreno de la obra Amy & The Orphans, con Odile Fernández
- Diez principios para la protección, el bienestar y el desarrollo de los niños en situación de discapacidad intelectual, de Naciones Unidas
- 25 aniversario de la Declaración y la plataforma de acción de Pekín
- Estreno del videoclip Maravillosamente Especial, con Mercado Negro
- Día Mundial de la Poesía
- Incorporación al patronato de la Fundación iSocial
- Presentación en el Salón del Empleo para la inserción laboral de las personas en situación de discapacidad
- Exposición «Magistrales», de la Fundación Setba
- XVIII Jornadas Internacionales Barcelona Down
- XX edición del Concurso Trabajo de Investigación Josep Maria Jarque
- Fiesta de Navidad

a. Cortometraje Rocky, de As Cinema, escrito y dirigido por Dani Seguí

El 31 de enero de 2020 tuvo lugar el estreno del cortometraje Rocky en el cine Capri del Prat de Llobregat. La obra está protagonizada por Carlos Garcia, usuario de la FCSD.

Montserrat Vilarrasa, miembro de la Asamblea de Derechos Humanos Montserrat Trueta, fue la responsable de presentar el cortometraje con un breve discurso sobre la importancia de hacer audiovisual inclusivo.

La FCSD colaboró en el afianzamiento del proyecto, que se definía como una apuesta por la inclusión de diferentes colectivos, entre ellos, el de las personas con síndrome de Down.

b. 7ª promoción de las Prácticas formativas BBVA

El 31 de enero se celebró el acto de clausura de la 7ª promoción de Prácticas formativas de los colaboradores del Servicio de Inclusión Laboral de la FCSD en el Banco BBVA. Invitados por el Director Territorial de Cataluña, Xavier Llinares, y acompañados por Miguel Ángel Carrasco, director de Talento y Cultura de la entidad en Cataluña, cerramos una etapa que cumplía satisfactoriamente los objetivos de inclusión y trabajo digno.

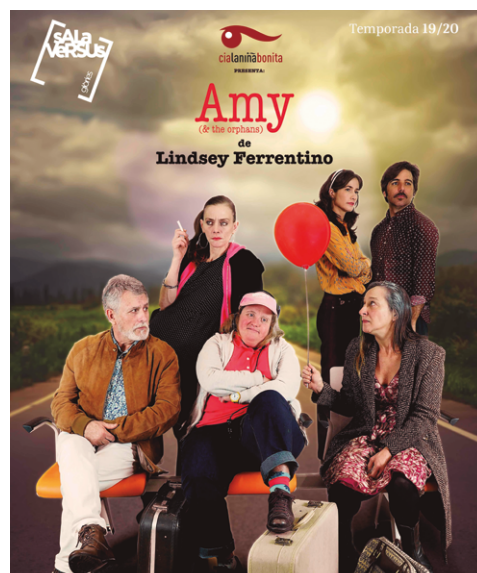


7ª promoción de las Prácticas formativas BBVA

c. Estreno de la obra *Amy & The Orphans*, con Odile Fernández

Odile Fernández, actriz que hemos visto crecer en los cursos de teatro de la FCSD, ha debutado en el mundo profesional con la obra *Amy & the Orphans*, un texto de la estadounidense Lindsey Ferrentino que la compañía de teatro La Niña Bonita presentó en la sala Versus Glòries los meses de febrero y marzo de 2020.

Miembros de la compañía de La Niña Bonita definieron la obra como una apuesta no convencional, con un tratamiento de la realidad sin paternalismos ni proteccionismos.



Cartel de la obra *Amy & The Orphans*

d. Diez principios para la protección, el bienestar y el desarrollo de los niños en situación de discapacidad intelectual, de Naciones Unidas



Iniciativa impulsada por Naciones Unidas

La FCSD participó en la traducción al catalán de los diez principios para la protección, el bienestar y el desarrollo de los niños y adolescentes en situación de discapacidad.

Se trata de una iniciativa impulsada por Naciones Unidas que quería recoger estos diez principios en el máximo número de idiomas posible.

Montserrat Vilarrasa, miembro de la Asamblea DHMT, fue la encargada de poner voz a los diez principios en catalán.

e. 25 aniversario de la Declaración y la plataforma de acción de Pekín

Montserrat Vilarrasa, vocal en el Consejo Rector del Instituto Municipal de Personas con Discapacidad (IMPD) y miembro de la Asamblea DHMT, participó el lunes 2 de marzo en el acto organizado por la Oficina del Parlamento Europeo en Barcelona, para conmemorar el 25 aniversario de la declaración y la plataforma de acción de Pekín.

Vilarrasa intervino explicando su participación en la elaboración y firma de la Declaración de mujeres con discapacidad en posiciones de liderazgo político y público: hacia Pekín +25. Cabe destacar que Montserrat Vilarrasa fue la única mujer en situación de discapacidad intelectual que participó en ella.

El acto se celebró en el contexto del Día Internacional de las Mujeres y también contó con las intervenciones de Nieves Pociello, directora de la Fundación Aroa; Laura Martínez, presidenta del Institut



Montserrat Vilarrasa en la Oficina del Parlamento Europeo

Català de les Dones; Montse Pineda, vicepresidenta segona del Consell Nacional de les Dones de Catalunya; Desirée Bela-Lobedde, comunicadora afrofeminista y activista, y Sergi Barrera, jefe de la Oficina del Parlamento Europeo.

*f. Estreno del videoclip **Maravillosamente Especial**, con Mercado Negro*

En el mes de marzo se estrenó el videoclip **Maravillosamente Especial**, del grupo de música Mercado Negro, dirigido por la FCSD y producido por la productora Dark King Films.

La canción del grupo de El Berguedà es una pieza que hace bandera de la inclusión y la diversidad y nace como respuesta a las declaraciones de incitación al odio del escritor Arcadi Espada.



Imagen en motivo del estreno de **Maravillosamente especial**

La recaudación en concepto de derechos de autor ha sido cedida a la FCSD para favorecer la plena inclusión de las personas con SD.

g. Día Mundial de la Poesía

El 21 de marzo es el Día Mundial del Síndrome de Down y también el Día Mundial de la Poesía. La FCSD ha participado por décima vez en el acto central organizado por la Institució de les Lletres Catalanes en Barcelona. Beatriz Ruiz, usuaria de la FCSD, ha realizado la lectura de un poema escrito por Josep Carner. La participación de una persona con síndrome de Down en este acto es un ejemplo de inclusión y participación.

A pesar de que la lectura del poema se hizo desde casa debido al confinamiento, Beatriz no dudó en arreglarse para la ocasión y emocionarnos con los versos de Josep Carner. La poesía no descansa y lo mismo nos hace vibrar desde un auditorio como desde el salón de casa.

h. Incorporación al patronato de la Fundación iSocial

El 7 de julio la FCSD se incorporó al patronato de la Fundación iSocial, convirtiéndose en la séptima entidad social de Cataluña que forma parte de él.

La directora de la FCSD, Katy Trias Trueta, participó por primera vez en la reunión mensual del patronato de iSocial y su experiencia fue muy positiva.



Imagen de la Fundación iSocial

Es toda una satisfacción entrar a colaborar con el resto de las entidades que lo forman: Ampans, ABD, Support - Fundació Tutelar Girona, Fundació Família i Benestar Social, Grup ATRA y Fundación Joya.

i. Presentación en el Salón del Empleo para la inserción laboral de las personas en situación de discapacidad

En el marco del Salón del Empleo de Barcelona, celebrado los días 21, 22 y 23 de septiembre, la FCSD participó en la conferencia «Estrategias para promover el talento de las personas con diversidad funcional en el mercado de trabajo», compartiendo inquietudes con Aura Fundación, Fundación ONCE, Entidad Ecom, el Equipo de Asesoramiento Laboral del IMPD de la XIB y Barcelona Accesible.

El salón tenía como objetivo informar a los jóvenes sobre los servicios públicos municipales de búsqueda de trabajo, comunicar sus derechos y deberes laborales, conectarlos con los programas y proyectos de entidades del tercer sector, introducirlos en el trabajo en red, darles a conocer la oferta formativa y ponerlos en contacto con iniciativas de emprendimiento.



Participación de la FCSD en el Salón del Empleo de Barcelona

j. Exposición «Magistrales», de la Fundación Setba



Rubén Izquierdo y Erik Nitsch en la exposición Magistrales

Rubén Izquierdo y Erik Nitsch, artistas del espacio de arte de la FCSD, expusieron sus obras en «Magistrales», una exposición organizada por la Fundación Setba en el jardín del Palau Robert con las piezas del Premio Setba.

Nitsch obtuvo el primer premio con la obra Monstruos.

k. XVIII Jornadas Internacionales Barcelona Down

El 21 y 22 de octubre de 2020 se celebraron las XVIII Jornadas Internacionales Barcelona Down, con el título «La mejora de la salud mental de las personas en situación de discapacidad intelectual: una cuestión de bienestar».

La pandemia estuvo muy presente durante las Jornadas, ya que los expertos (una veintena de especialistas del máximo nivel), señalaron que el impacto emocional de la COVID-19 podía potenciar los desencadenantes de trastornos mentales en las personas de este colectivo.

Fue una gran oportunidad para aprender sobre los trastornos mentales de las personas en situación de discapacidad intelectual, así como la manera de tratarlos desde los entornos educativo y social, sin olvidar el acompañamiento y la orientación a las familias, personas cuidadoras y otros referentes.



Katy Trias, directora general de la FCSD durante les Jornades Internacionals Barcelona Down

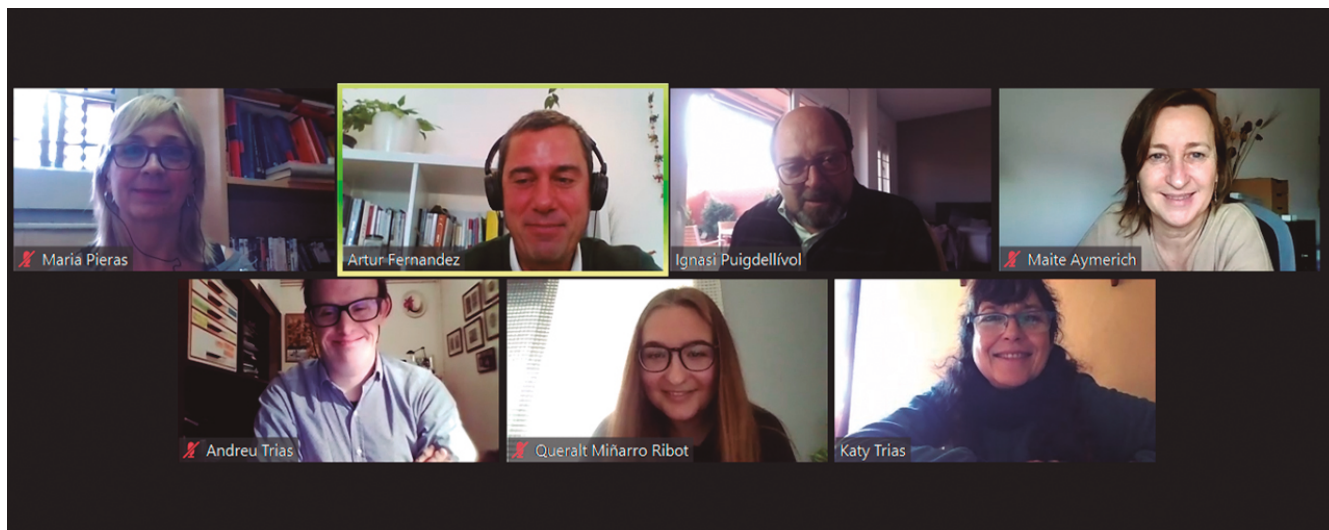
Las Jornadas contaron con el apoyo de la Diputación de Barcelona y de la Fundación Banco Sabadell, y se realizaron en las instalaciones de la BSM - Universidad Pompeu Fabra, desde donde se pudieron seguir virtualmente. Cabe señalar que más de 400 personas inscritas pudieron asistir de manera telemática, también desde América Latina.

1. Entrega del premio del XX Concurso Trabajo de Investigación Josep Maria Jarque sobre la Persona con Síndrome de Down

Queralt Miñarro Ribot, alumna de la Escuela Pía Balmes de Barcelona, fue la ganadora del XX Concurso Trabajo de Investigación Josep Maria Jarque sobre la Persona con Síndrome de Down, dirigido a estudiantes de bachillerato que opten por tratar este tema en el trabajo de investigación, y organizado por la FCSD. El trabajo de Miñarro, bajo la tutoría de María José Pieras Amengual, lleva por título «El Síndrome de Down y su aceptación social».

El acto de entrega del premio, presidido por la Sra Maite Aymerich directora general de Educación Inclusiva del Departament d'Educació de la Generalitat de Catalunya, se llevó a cabo el 11 de diciembre de manera virtual, de acuerdo con las restricciones derivadas de la pandemia de COVID-19.

El catedrático de Didáctica de la Universidad de Barcelona, Ignasi Puigdemívol, como presidente del jurado, destacó la combinación de contenidos biomédicos y sociales, la amplia introducción del trabajo en términos fisiológicos y genéticos, y el interés social a partir de las entrevistas y la encuesta. Puigdemívol ha alabado la relevancia social del trabajo porque «todavía hay resistencias notables a la inclusión de las personas con síndrome de Down».



Entrega del premio del XX Concurso Trabajo de Investigación Josep Maria Jarque

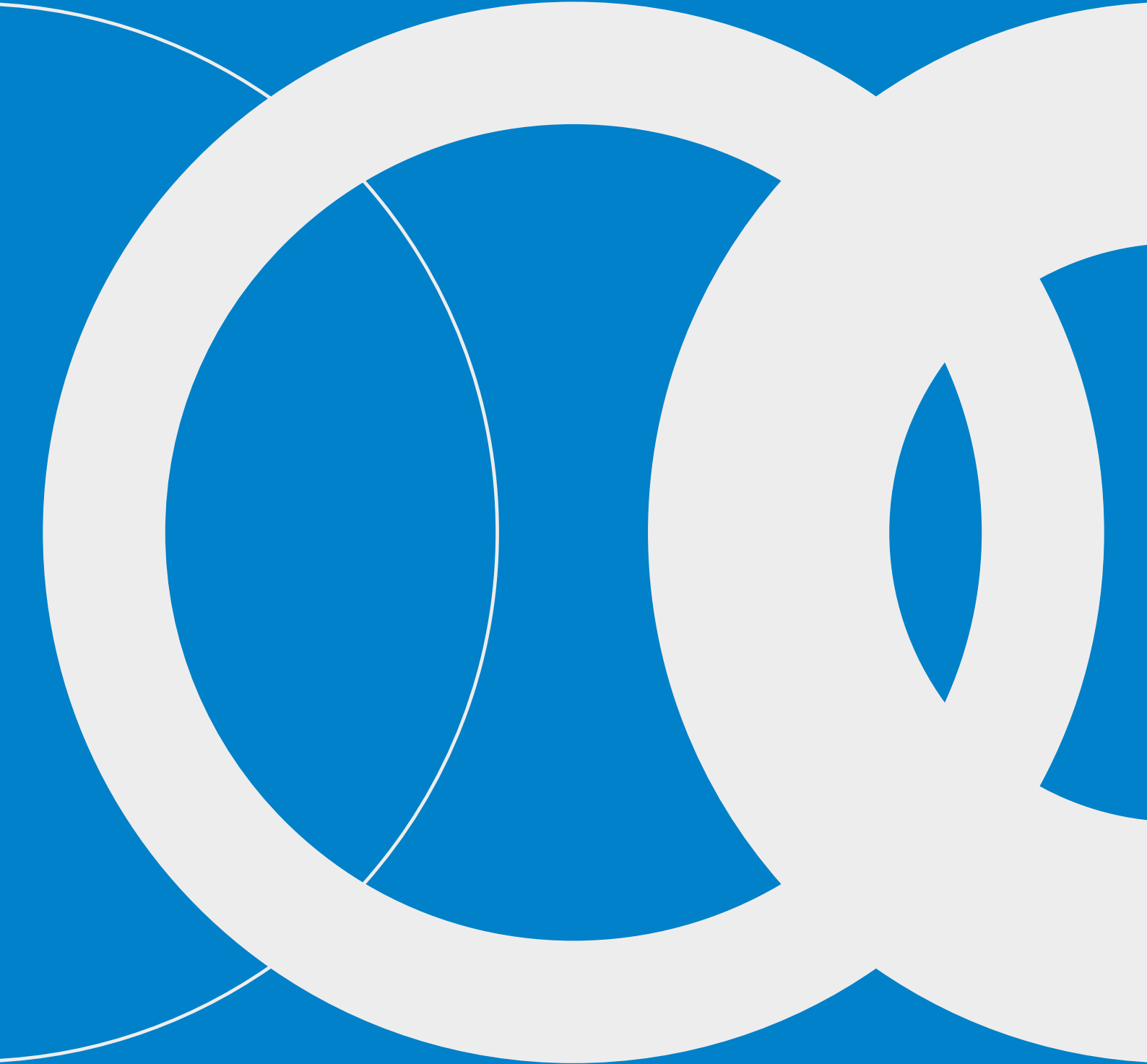
m. Fiesta de Navidad

Un año más, la fiesta de Navidad nos dejó con una gran sonrisa. Fue una tarde inolvidable con familia y amigos.

Este año se hizo de forma virtual debido a la situación de pandemia, pero esta circunstancia no fue impedimento para Papá Noel, que pudo saludar a todos los niños y las niñas que participaron!



Imagen publicitaria de la Fiesta de Navidad 2020



- a.** Equipo directivo
- b.** Equipo médico
- c.** Equipo técnico
- d.** Promoción ciudadana
- e.** Formación permanente
- f.** Sostenibilidad

a. Equipo directivo

Dirección general

Dirección financiera

Direcció de gestió de persones

Directors d'àrea

Direcció de l'Àrea de suport a les persones i a la comunitat

Direcció de l'Àrea de salut i família

Responsable de comunicació

Responsable de Promoción ciudadana

Responsable de la gestión del conocimiento y la investigación

Dirección del área de apoyo a las personas y a la comunidad

Responsable de alianzas corporativas

Coordinación Centro Médico Barcelona Down

Responsable de la Unidad Alzheimer-Down

Katy Trias Trueta

Ester Franquet

Ester Franquet (hasta febrero)

Montse Llordes (desde febrero)

Pep Ruf, pedagogo

Jaume García, trabajador social

Francesc Ponsa

Edgar Prat

Marta López (hasta septiembre)

Pep Ruf

Xavier Pitarch (de enero a julio)

Anna Bayà (hasta septiembre)

Natalia Cuenca (desde octubre)

Dr. Juan Fortea

b. Equipo médico

Centro Médico Barcelona Down

Colaboradores seniors

Miembros del equipo

Dr. Agustí Serés, genetista

Dr. Àngel Garnacho, internista

Dr. Josep M. Corretger, pediatra

Dr. Jaume Casaldàliga, cardiólogo

Dr. Agustí Serés, genetista

Dr. Àngel Garnacho, internista

Dr. Josep Barba, psiquiatra

Dra. Mireia Beltran, pediatra (de agosto a noviembre)

Bessy Benejam, neuropsicóloga

Dra. Isabel Barroeta, neuróloga

Dra. María Carmona, neuróloga adultos

Dr. Jaume Casaldàliga, cardiólogo

Dr. Josep Cararach, ginecólogo
Dr. Joan Domènech, otorrinolaringólogo
Natalia Egea, dietista
Dra. Susana Fernández, neuróloga adultos
Dr. Joan Ferrando, dermatólogo
Dra. Cristina Farriols, geriatra
Dra. Alícia Galán, oftalmóloga
Beatriz Garvía, psicóloga clínica
Dra. Federica Guarino, pediatra (desde septiembre)
Dr. Ignacio Illán, neurólogo (hasta mayo)
Dra. M. Àngela Mayoral, odontóloga y ortodoncista
Dr. Albert Mauri, internista
Dr. Antoni Montiel, internista
Belinda Ortiz, psicóloga (hasta julio)
Dr. Xavier Puig Galy, oftalmología adultos
Dra. Victoria Rello, pediatra
Dr. Enric Segarra Busquets, endocrinólogo
Dra. Montse Serés, internista
Dra. Sara Simón Castellví, oftalmología adultos (febrero)
Dr. Ferran Torner Rubies, traumatólogo

c. Equipo técnico

Coordinadores de servicio

CDIAT

Dirección clínica y atención a familias

Promoción a la salud

Atención a las familias

Concienciación inclusión escolar

Inclusión Laboral «Colabora»

Ocio inclusivo

Servicio de Vida Independiente

Asemblea DH Montserrat Trueta

Centro de Documentación Begoña Raventós

Eventos

Èxit21

Calidad

Compliance

Jaume García, trabajador social

Marta Golanó, psicóloga clínica

Natalia Cuenca, psicóloga y enfermera

Núria Ferrer, trabajadora social

Artur Fernández, maestro y psicopedagogo

Marc Badia, psicólogo

Núria Bosch, educadora social

Catalina Ramon, educadora social

Sergi Torrent, educador social

Edgar Prat

Júlia Reiffs

Francesc Ponsa

Jaume García

Jaume García

Núria Aragonés, técnica del Servicio de Inclusión Laboral
Gemma Aligué Coma, personal de apoyo de los Grupos de amigos (hasta marzo)
Elisabet Bailén, personal de apoyo del Servicio de Formación e de Inclusión Laboral
Judith Barja, personal de apoyo del Servicio de Vida Independiente
Anna Baró, neuropediatra del CDIAT
Eva Barrenechea, profesora de pintura del Espacio de arte
Anna Bayà, terapeuta del CDIAT (hasta septiembre)
Evelyn Blázquez, personal de apoyo del Servicio de Vida Independiente (desde febrero)
Júlia Bonastre, personal de apoyo del Servicio de Vida Independiente (hasta septiembre)
Mercè Borniquel, personal de apoyo de los Grupos de amigos
Laia Bosch, terapeuta del Servicio de Acompañamiento al Desarrollo Infantil y Juvenil (hasta julio)
Natàlia Buzunariz, terapeuta del CDIAT
Laia Calzada Albarracín, terapeuta del Espacio Familiar y terapeuta del Servicio de Acompañamiento al Desarrollo Infantil y Juvenil (hasta abril)
Júlia Cases, personal de apoyo de los Grupos de amigos
Maria Cedran, técnica del servicio de inclusión laboral (desde de septiembre)
Sheila Cierco, terapeuta del SAT (desde octubre)
Clara Colmenero, personal de apoyo de los Grupos de amigos
Marta Crespi, personal de apoyo de los Grupos de amigos
Martina Cuadrillero, personal de apoyo de los Grupos de amigos (desde noviembre)
Roser Cuscó, terapeuta del Servicio de Acompañamiento al Desarrollo Infantil y Juvenil (hasta julio)
Andrea de la Fuente, personal de apoyo del Servicio de Vida Independiente (desde noviembre)
Lucia Dougherty, neuropediatra del CDIAT
Mònica Estévez, personal de apoyo de los Grupos de amigos
Ainhoa Expósito, personal de apoyo de los Grupos de amigos (hasta octubre)
Iker Ferdaous, personal de apoyo de los Grupos de amigos
Adrián Fernández, personal de apoyo de los Grupos de amigos
Cristina Gallart, terapeuta del CDIAT
Eva García, técnica del Servicio de Inclusión Laboral (hasta julio)
Tanit Garrido, terapeuta del Servicio de Acompañamiento al Desarrollo Infantil y Juvenil (hasta julio)
Patricia Gómez, personal de apoyo de los Grupos de amigos y del Servicio de Formación
Ion Gràcia Soro, profesor del curso de Auxiliar de museos (desde marzo)
Laura Gual, profesora de pintura del Espacio de arte
Sonia Guasch, personal de apoyo de los Grupos de amigos
Laura Hidalgo, terapeuta del Espacio Familiar y de los Grupos de amigos
Andrea Hermo, trabajadora social
Inés Jover, terapeuta del CDIAT
Noemí Laorden, personal de apoyo de los Grupos de amigos
Núria Llopis, técnica del Servicio de Inclusión Laboral
Maite López, profesora de teatro y cinefórum
Laia López, personal de apoyo de teatro
Marc Marín, personal de apoyo del Servicio de Vida Independiente
Ana Martínez, personal de apoyo del Servicio de Vida Independiente
Cristina Martínez, personal de apoyo del Servicio de Vida Independiente
Mireia Martínez, terapeuta del CDIAT
Maria Martínez, técnica de inclusión laboral
Xènia Martínez, personal de apoyo de los Grupos de amigos
Aina Masdeu, personal de apoyo de los Grupos de amigos (hasta octubre)
Clara Masdeu, personal de apoyo de los Grupos de amigos (desde octubre)
Lara Morales, personal de apoyo al servicio de inclusión laboral (desde octubre)
Claudia Muñoz, personal de apoyo de los Grupos de amigos, de Cursos y talleres y del Servicio de Acompañamiento al Desarrollo Infantil y Juvenil (hasta octubre)
Olga Núñez Ferrer, profesor independiente del servicio de atención a las familias
Ángeles Ortega, profesora del curso de auxiliar de servicios

M. Carmen Ortigosa, personal de apoyo del Servicio de Acompañamiento al Desarrollo Infantil y Juvenil, cursos y talleres y Espacio de arte
Belinda Ortiz, terapeuta del Servicio de Atención Terapéutica y del Servicio de Acompañamiento al Desarrollo Infantil y Juvenil (hasta julio)
Raimón Peralta, personal de apoyo de los Grupos de amigos, Servicio de Vida Independiente y Espacio de arte(hasta junio)
Elena Picanyol, terapeuta del CDIAT
Lucila Pizarro Rivero, personal de apoyo grupo o de amigos y promoción ciudadana (desde febrero)
Francesc Ponsa, jefe de redacción de Èxit21 y profesor del curso de Auxiliar de producción de programas de radio
Edgar Prat, profesor de Derechos Humanos
Júlia Reiffs, profesora de teatro
Julia Remedios, personal de apoyo del grupo de amigos (desde noviembre)
Roser Reyes, terapeuta del CDIAT
Anna Ribera, personal de apoyo del Espacio de arte y del Servicio de Inclusión Laboral
Georgina Rivas, personal de apoyo al Servicio de Vida Independiente (desde junio)
Esther Romero, terapeuta del CDIAT
Isabel Rosales, personal de apoyo del Servicio de Vida Independiente
Margarita Roura, terapeuta del CDIAT
Laia Sans, terapeuta del CDIAT y del Servicio de Atención Terapéutica
Cristina Sànchez, personal de apoyo al grupo de amigos (hasta octubre)
Raquel Segura, personal de apoyo del Servicio de Vida Independiente
Cora Sepúlveda, personal de apoyo al grupo de amigos(desde noviembre)
Claudia Serramià, terapeuta del Servicio de Acompañamiento al Desarrollo Infantil y Juvenil y del CDIAT
Cristina Serrano, personal de apoyo del Servicio de Vida Independiente
Carolina Stok, terapeuta del Servicio de Acompañamiento al Desarrollo Infantil y Juvenil
Laura Suárez, personal de apoyo al grupo de amigos (hasta febrero)
M. Dolors Torres, terapeuta del CDIAT, del Servicio de Acompañamiento al Desarrollo Infantil y Juvenil, del Servicio de Atención Terapéutica y del Servicio de Atención a Familias
Alba Valero, personal de apoyo del Servicio de Vida Independiente (hasta octubre)
Blu Van Ierssel, personal de apoyo de los Grupos de amigos
Luisa Vargas, personal de apoyo del Servicio de Vida Independiente y del Servicio de Ocio
Gemma Vidal, terapeuta del CDIAT
Mireia Vidal, personal de apoyo de los Grupos de amigos (desde octubre)
Laura Videla, terapeuta del Servicio de Atención Terapéutica
Maria Vila, terapeuta del CDIAT
Ona Vilar, personal de apoyo de los Grupos de amigos
Laia Vinent, técnica de inclusión laboral
Núria Viñolas, terapeuta del Servicio de Acompañamiento al Desarrollo Infantil y Juvenil
Nuria Zambrano, personal de apoyo de los Grupos de amigos

Administración

Reyes Alcoverro, secretaria de Servicios y del CMBD
Lidia Conesa, secretaria de Servicios y del CMBD (noviembre)
Rafael García, auxiliar de administración
Marga Miró, secretaria del CDIAT
Federico Pinto, oficial administrativo (hasta mayo)
Mònica Pedraza, oficial administrativa (hasta junio)
Yolanda Ramírez, responsable de contabilidad
Júlia Reiffs, secretaria de dirección
Montserrat Rodríguez, secretaria de Servicios y del CMBD (hasta noviembre)
Gemma Serrano, secretaria del CDIAT y del Servicio de Formación

Comunicació

Maite López, colaboradora de *Èxit21*
Giordano Bruno Mayol, diseñador gráfico
Edgar Prat, colaborador de *Èxit21*
Berta Puig, community manager (desde junio)
Julia Reiffs, comunicación interna

d. Promoción ciudadana

Asamblea DH Montserrat Trueta

Andy Trias, presidente
Jordi Duaso, vicepresidente
Ana Rodríguez, responsable de agenda y eventos
Montserrat Vilarrasa, secretaria
Clara Hervás, secretaria
Liceth Cedeño, responsable informática
Irene Pérez, responsable actas
Noelia Arias
Jordina Amorós
Jordi Illa
Gerard Ruiz
Marina Alcaide
Lucila Pizarro
Artur Fernandez
Edgar Prat

Èxit21

Katy Trias
Francesc Ponsa
Clara Hervás
Albert Díaz
Andy Trias
Beatriz Ruiz
Cristina Morales
Gerard Ruiz
Francisco Marín
Quim Martí
Jordi Riu
Montse Vilarrasa
Alfonso Varona
Lluc Valls
Edgar Prat
Berta Puig
Edu Mató
Maite López

Jasmin Angela Apestegui Muñoz (desde junio)
Andrea Aragall Servitje
Rut Arumí Linares
Alfredo Astocondor Peñarrieta (desde febrero)
Ainoa Benaiges Forés
Trinidad Blay Chavez (hasta diciembre)
Paula Bosqued Berard
Ana Caelles Solé
Núria Calvet
Judit Canela Casas (desde marzo)
Laia Capafons Fernández
Magda Cárceles Cerdà
Elias Carsi Alsina (hasta febrero)
Guillermo Cervantes Julian (desde marzo)
Laia Colom Guerra
Marta Delgado Pastor
Sandra Fernández Fernández (hasta setiembre)
Maite Ferré Hernández
Maria Fresquet Álvarez
Eva Fuentes Duch
Marina Gómez Sánchez (desde marzo)
Jordi Gómez Ortiz (hasta mayo)
Felipe Gonzalez Del Moral
Roberto Grassi Moreno (desde octubre)
Núria Hernández Muñoz
Timothy Mitchell Karin Verhelst
Mario López Arroyo
Marcela Maquera Atahuallpa (desde octubre)
Joaquim Martí Alís (desde noviembre)
Gabriela Martínez De La Rocha (desde octubre)
Adolf Martínez Río
Maria Martínez Carreras
Xènia Martínez Márquez (hasta enero)
Carles Masdeu Najar (desde marzo)
Ot Masdeu Cots (desde junio)
Núria Millan Carreras
Anna Miró Mauri
Beatriz Moreno Manzano (hasta junio)
Bindu Nagarolli Joseph (desde noviembre)
Edgar Núñez Sepúlveda
Natalia Orozco Pastor (hasta junio)
Nerea Pérez Rodríguez (desde febrero)
Ornella Pinzan Hernández
Andrea Aragall Servitje
Chelo Artero García (puntual)
Rut Arumí
Luc Lu
Lucila Pizarro Rivero
Katherine Quintero Martínez (desde junio)
Janet del Carmen Ramírez Urcuyo
Sara Ramírez Rosa (hasta diciembre)
Gisela Randolph Benetka
Mariona Regany Closa (desde febrero)
Anna Ribera Forns Rafael Roca Baulies
Laura Romero Padilla (desde noviembre)
Lilian Sandoval de Cordovez
María Santos Pacho (desde febrero)
Katia Nereida Scheeff Núñez
Lucia Serena Cortés (desde noviembre)

Cristina Sotomayor Gómez (hasta febrero)
Ona Tanganelli Fransi (desde julio)
Rosa Tayà Santa Eugènia
Olivia Carmen Teerink Ruiz (hasta diciembre)
Jonathan Marcelo Vallejo Yépez
Laura Vidaña Baena (hasta setiembre)
Ainhoa Vigil Quero
Laia Vilar Barrio
Ignacio Viñas Romero

Personal externo

Asesoría jurídica

Anna Rovira, Pinyol Advocats

La FCSD cuenta con la colaboración de la letrada Sra. Anna Rovira, del equipo profesional del bufete Pinyol Abogados, para asesorar en materia jurídica familias y otras personas interesadas. Los temas objeto de consulta han versado principalmente sobre medidas de protección legal de las personas con discapacidad, cuestiones referidas a disposiciones testamentarias o la figura legal del patrimonio protegido.

f. Formación permanente

La Fundación vela por la formación permanente de su equipo humano y de los miembros de la Asamblea DHMT.

f.1 Formación recibida por el equipo humano de la FCSD

Curso «Lideratge i gestió d'equips per a quadres intermedis». Organizado por la Cambra de Comerç de Barcelona, 10 de enero de 2020. Asisten: Anna Bayà y Edgar Prat.

Charla «Mi talento para la diversidad». Organizada por Dincat Plena inclusión. Barcelona, 16 de enero de 2020. Asiste: Maria Martínez.

VII Jornadas Neuropediátricas del Hospital la Fe. «El debut de la patología neurológica en la infancia. Patología parainfecciosa en neuropediatría. La consulta en urgencias del niño con patología neurológica de base». Organizadas por Sociedad Española de Neuropediatría. Valencia, 14 de febrero de 2020. Asisten: Anna Baró y Lucy Dougherty.

Curso «Igualdad de Género». Organizado por S&Y Formación. 100 horas. Barcelona, del 2 al 27 de marzo 2020. Asiste: Montserrat Llordes.

Seminario «Vincle, clínica i recerca: tècnica terapèutica de videointervenció». Organizado por Fundació Ferran Angulo. Barcelona, del 5 al 7 de marzo de 2020. Asisten: Anna Baya, Elena Picanyol y Esther Romero.

Curso «Atención centrada en la persona». Organizado por la FCSD. Barcelona, 17 de abril de 2020. Asisten: 8 profesionales del Servicio de Ocio de la FCSD.

Curso «Procediments transversals». Organizado por la FCSD. Barcelona, 21 de abril de 2020. Asisten: 8 profesionales de los diferentes servicios de la FCSD.

Curso «Sexualitat, educació sexual per a infants i adults». Organizado por la FCSD. 4 horas. Barcelona, 30 d'abril de 2020. Asisten: 8 profesionales de los diferentes servicios de la FCSD.

Curso «Medidas contra la COVID-19 ¿Qué debemos saber del nuevo coronavirus SARS-CoV-2?». Organizado por la FCSD conjuntamente con Previntegral. Barcelona, del 4 al 30 de mayo de 2020. Asisten: 24 profesionales de los diferentes servicios de la FCSD.

Curso «Comunicación con enfoque de género y derechos humanos, herramientas para un periodismo humano» (4ª edición). Organizado por el Institut de Drets Humans de Catalunya. 80 horas. Barcelona, del 4 de mayo al 19 de junio de 2020. Asisten: Francesc Ponsa y Edgar Prat.

Monografía «Creando comunidad». Organizada por Plena Inclusión. Barcelona, 7 de mayo de 2020. Asiste: Núria Bosch.

Curso «Pla d'atenció personal (PAP)». Organizado por la FCSD. Barcelona, 8 de mayo de 2020. Asisten: 16 profesionales de los diferentes servicios de la FCSD.

Conferencia «Las familias y la educación sexual de sus hijos e hijas con síndrome de Down. Claves y pistas». Organizada por Down España. 28 de mayo de 2020. Asisten: Elisabet Bailen, Núria Bosch y Ainoha Expósito.

Curso «Intervencions i psicoteràpia en línia» (2a edición). Organizado por el Grup Formació, ment, cos i societat S.C.P. del 10 de mayo al 7 de junio de 2020. Asisten: 6 profesionales del CDIAP de la FCSD.

Conferencia «L'Altaveu de Dincat: Oci inclusiu». Organizada por DINCAT. Barcelona, 20 de mayo de 2020. Asiste: Núria Bosch.

Curso «Màrqueting social i disseny web». Organizado por GEPEAC Formació. 12 horas. Barcelona, del 27 de mayo al 10 de junio de 2020. Asisten: 6 profesionales del Departamento de Comunicación de la FCSD.

Curso «Acompanyament, mort i dol». Organizado por la FCSD. Barcelona, 10 de junio de 2020. Asisten: Núria Ferrer y Andrea Hermo.

Conferencia «Seguretat i ús de les xarxes socials. Tecnologia. Per utilitzar-la millor: un treball compartit». Organizado por la FCSD. Barcelona, 11 de junio de 2020. Asisten: 6 profesionales de los diferentes servicios de la FCSD.

Curso «Drive i entorns informàtics col·laboratius». Organizado por la FCSD. Barcelona, 22 de junio de 2020. Asisten: 17 profesionales de los diferentes servicios de la FCSD.

Curso «Introducció als drets humans i la Convenció». Organizado por la FCSD. Barcelona, 9 de julio de 2020. Asisten: 34 profesionales de los diferentes servicios de la FCSD.

Curso «Eines i estratègies digitals per a docents». Organizado por la FCSD. Barcelona, 7 de julio de 2020. Asisten: 13 profesionales de los diferentes servicios de la FCSD.

Curso «Ús de la Plataforma GIA per al Programa SIOAS». Organizado por la FCSD. Barcelona, del 8 al 29 de octubre de 2020. Asisten: 5 profesionales del Servicio de Inclusión Laboral de la FCSD.

«XI Congrés Interdisciplinari d'Atenció Precoç i Desenvolupament Infantil 2020». Organizado por la Unió de Catalana de Centres de Desenvolupament Infantil i Atenció Precoç, la Associació Catalana d'Atenció Precoç y la Federación Española de Asociaciones de Profesionales de Atención Temprana. Barcelona, del 22 de noviembre de 2020 hasta el 27 de mayo de 2021. Asiste: Natalia Buzunáriz.

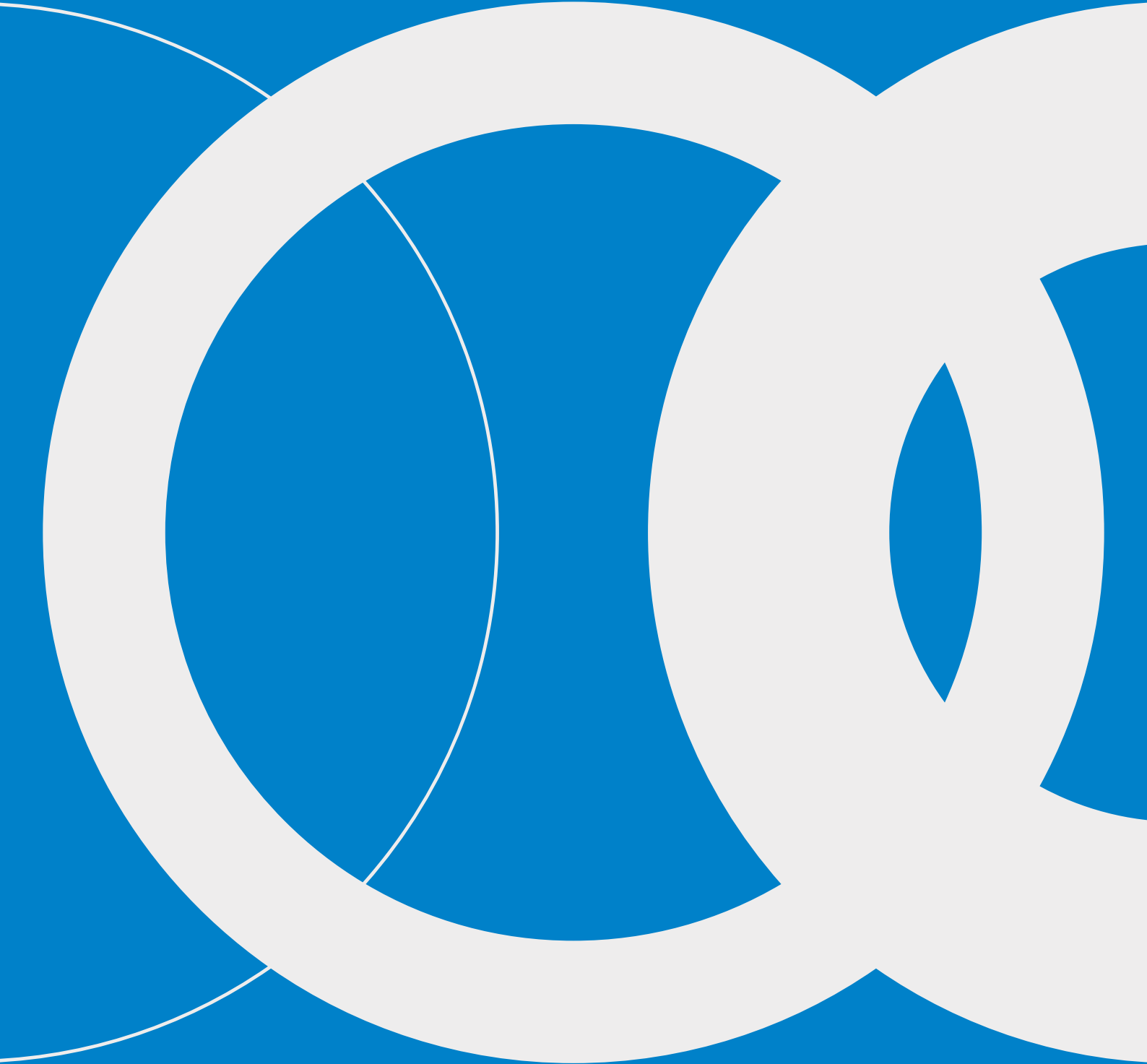
Conferencia «Decidir per l'altre». Organizada por la FCSD y DINCAT. Barcelona, 26 de noviembre de 2020. Asisten: 11 profesionales de los diferentes servicios de la FCSD.

Curso «Tecnologies digitals i accessibilitat». Organizado por la FCSD. Barcelona, 30 de septiembre de 2020. Asisten: 4 profesionales de los diferentes servicios de la FCSD.

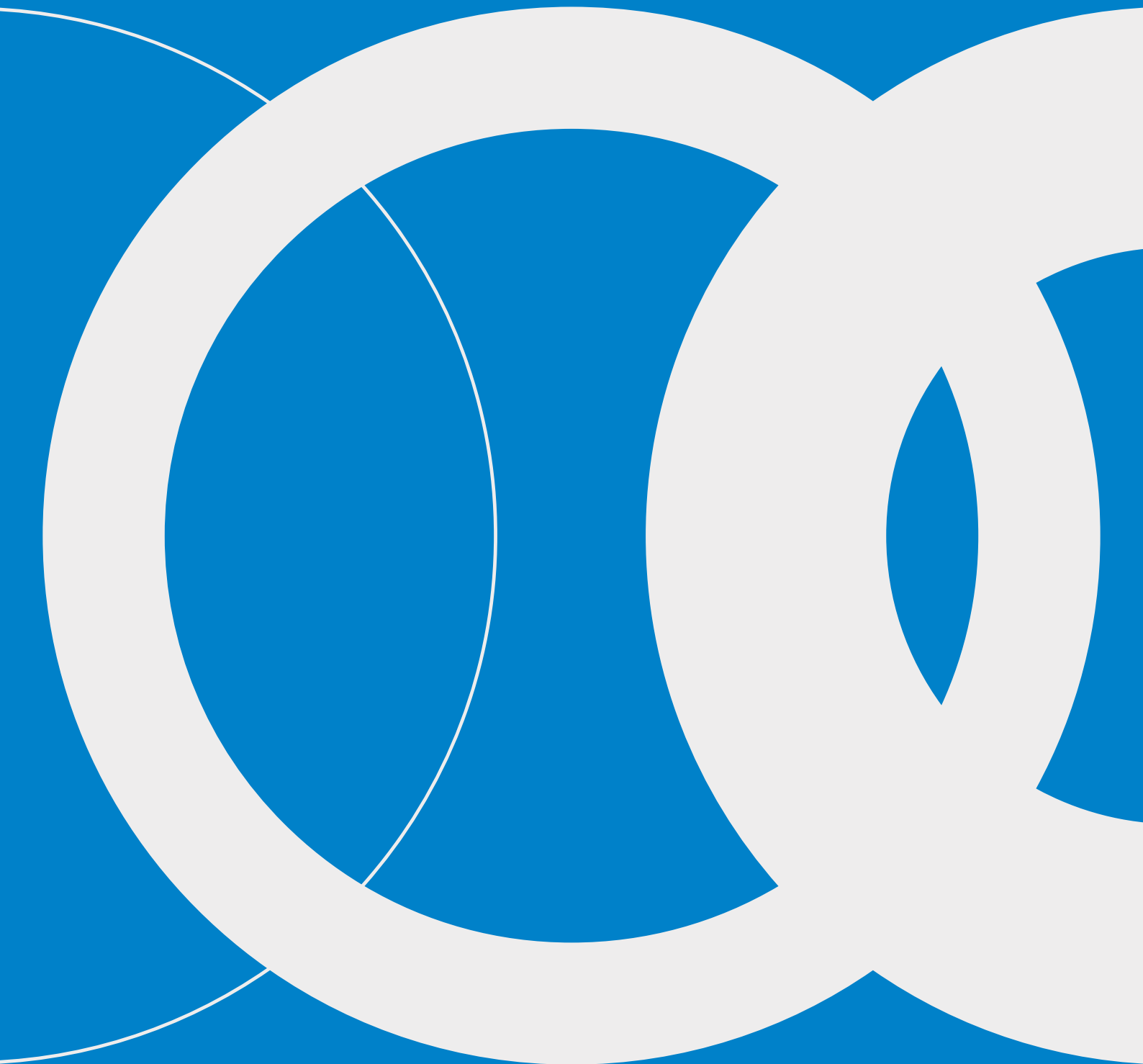
Curso «Eines i recursos per a la captació de fons». Organizado por Torre Jussana. Ayuntamiento de Barcelona. Barcelona, del 16 de noviembre al 1 de diciembre de 2020. Asiste: Júlia Reiffs.

f.2 Formació recibida por los miembros de la ADHMT

- «Salud Mental», con Edgar Vinyals, vocal del IMPD. Organizada por la FCSD y Sarau. Barcelona, sede FCSD, 4 de febrero de 2020.
- «Derecho al ocio, cultura y sexualidad», con Edgar Vinyals, vocal del IMPD. Organizada por la FCSD y Sarau. Barcelona, sede FCSD, 3 de marzo de 2020.
- «DDHH y diversidad funcional», con José Miguel Esteban, vocal del IMPD. Organizada por la FCSD y la Asamblea de Diversidad Funcional. Barcelona, sede FCSD, 21 de abril de 2020.
- Presentación del «Manifiesto de la Asamblea de Diversidad Funcional de Barcelona ante las medidas de desconfiamiento», con José Miguel Esteban. Organizada por la FCSD y la Asamblea de Diversidad Funcional de Barcelona. Barcelona, sede FCSD, 19 de mayo de 2020.
- Debate sobre educación inclusiva, con Artur Fernández. Organizada por la FCSD y desarrollada a través de Zoom. Barcelona, 11 de octubre de 2020.
- Presentación del trabajo que lleva a cabo Jordi Riu como representante en la XAVI, con Jordi Riu y Sergi Torrent. Organizada por la FCSD y desarrollada a través de Zoom. Barcelona, 24 de noviembre de 2020.



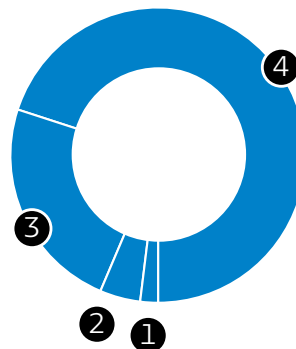
Cuenta de pérdidas y ganancias	2020	2019
<i>Ingresos de explotación</i>	3.734.774	3.505.568
Subvenciones y donativos	3.330.134	3.045.240
Actividades y prestaciones de servicios	404.641	460.329
<i>Gastos de explotación</i>	3.453.125	3.413.520
Personal	2.822.827	2.705.913
Servicios externos, suministros y otros	548.298	633.518
Tributos	82.001	74.089
<i>Subvenciones oficiales de capital</i>	124.565	85.174
<i>Amortizaciones</i>	94.827	89.554
<i>Resultado de la explotación</i>	311.388	87.668
Ingresos financieros	145.030	287.824
Gastos financieros	63.878	6.634
<i>Resultados financieros</i>	81.152	281.190
<i>Resultado de las actividades ordinarias</i>	392.540	368.858
<i>Resultados extraordinarios</i>	0	712
<i>Resultado</i>	392.540	369.571
Balance de situación	2020	2019
Activo no corriente	4.421.703	4.115.674
Activo corriente	3.815.818	3.772.858
<i>Total activo</i>	8.237.521	7.888.532
Patrimonio neto	7.043.861	6.676.158
Pasivo no corriente	332.563	378.415
Pasivo corriente	861.097	833.959
<i>Total pasivo</i>	8.237.521	7.888.532



En este 2020, con el fin de conocer la percepción de los usuarios, la Fundación ha optado por utilizar un cuestionario unificado para todos los servicios. Por lo tanto, los datos que se presentan a continuación reflejan la percepción global que los usuarios tienen de los diferentes servicios que ofrece la Fundación.

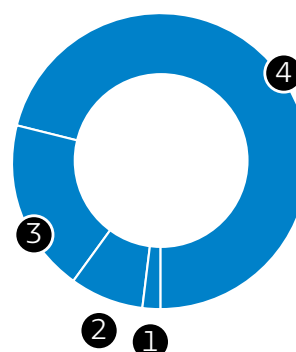
¿Cuál es tu valoración global del servicio?

1.	NADA	2,2%
2.	POCO	4,4%
3.	BASTANTE	23,6%
4.	MUCHO	69,7%



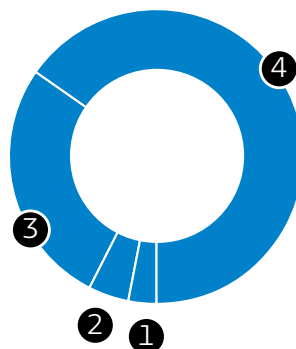
¿Estás satisfecho con la atención recibida por el servicio?

1.	NADA	2,2%
2.	POCO	7,8%
3.	BASTANTE	19,1%
4.	MUCHO	70,8%



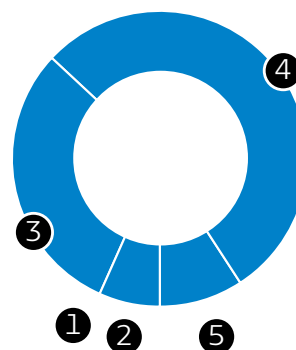
¿Recomendarías el servicio a otras personas?

1.	NADA	3,3%
2.	POCO	4,4%
3.	BASTANTE	27,0%
4.	MUCHO	65,2%



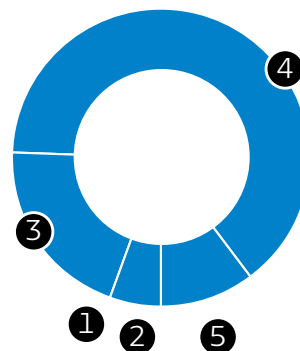
¿Te han dado la información necesaria para tomar decisiones?

1.	NADA	0,0%
2.	POCO	6,7%
3.	BASTANTE	30,3%
4.	MUCHO	53,9%
5.	NO APLICA	9,00%



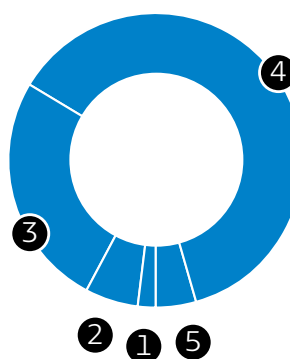
En caso de recibir atención por parte de más de un profesional o servicio de la FCSD, ¿estás satisfecho con la coordinación entre profesionales o servicios?

1.	NADA	0.0%
2.	POCO	5.6%
3.	BASTANTE	20.2%
4.	MUCHO	64.0%
5.	NO APLICA	10.1%



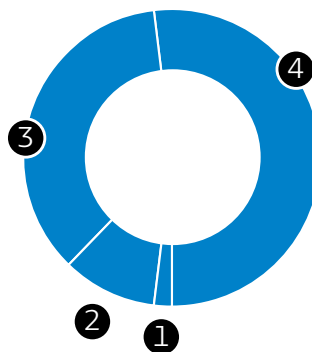
¿Estás satisfecho con el tiempo de respuesta para recibir el servicio?

1.	NADA	2.2%
2.	POCO	5.6%
3.	BASTANTE	25.8%
4.	MUCHO	61.8%
5.	NO APLICA	4.4%



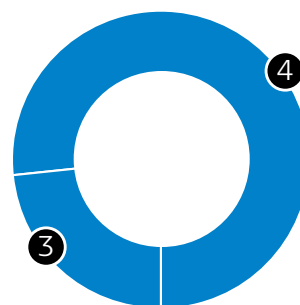
¿Estás satisfecho con la capacidad del servicio en dar respuesta a tus expectativas?

1.	NADA	2.2%
2.	POCO	10.1%
3.	BASTANTE	36.0%
4.	MUCHO	51.7%



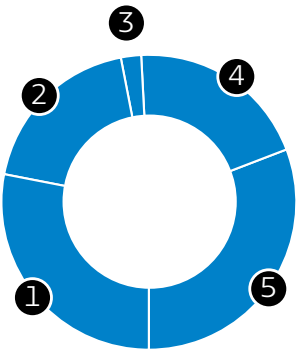
¿Estás satisfecho con el trato recibido por parte de los profesionales del servicio?

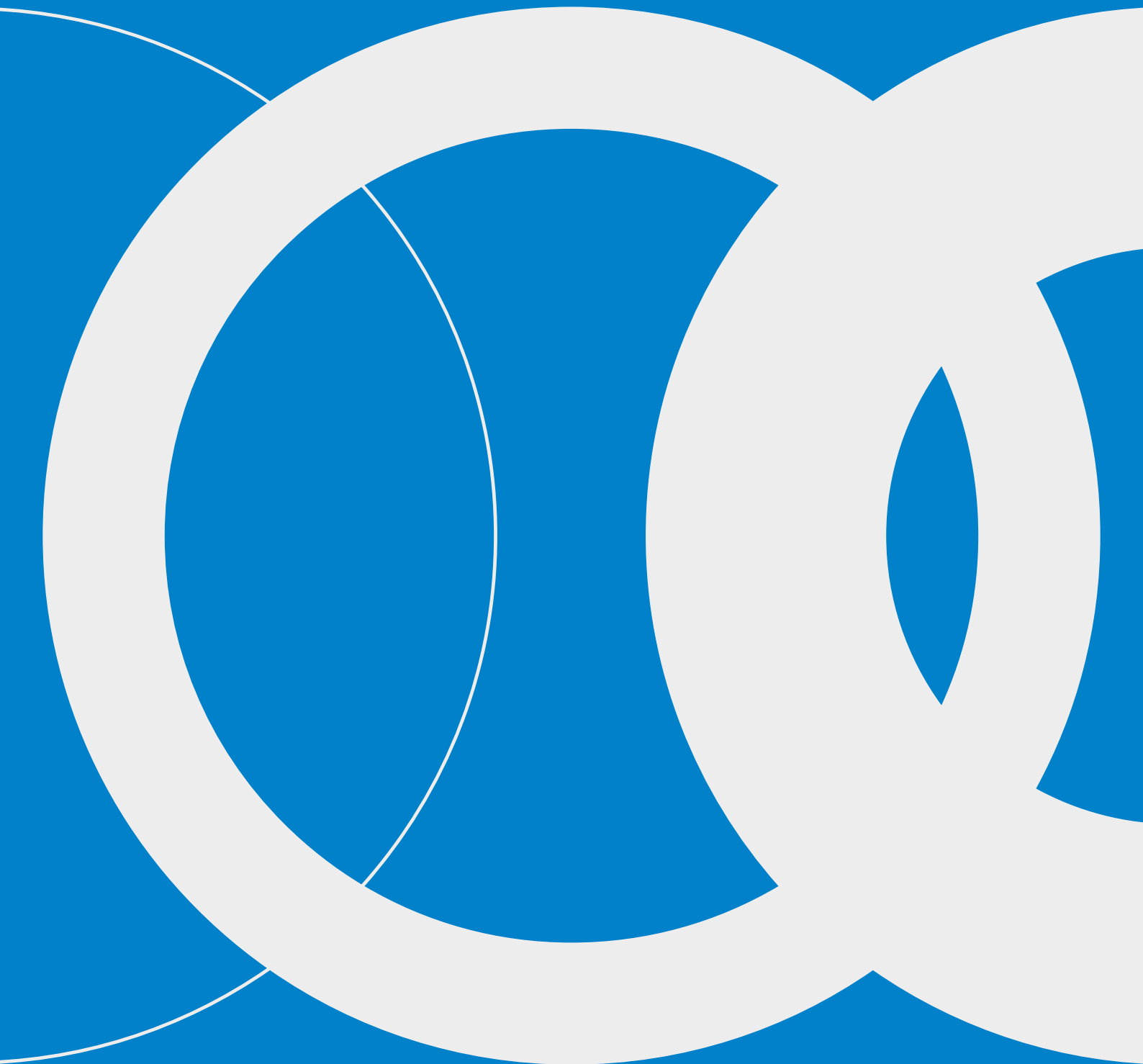
1.	NADA	0.0%
2.	POCO	0.0%
3.	BASTANTE	23.6%
4.	MUCHO	76.4%



¿Cómo has conocido nuestras formaciones?

1.	EMAIL	28.2%
2.	WEB	18.8%
3.	REDES SOCIALES	2.4%
4.	CARTELERA FCSD	20.0%
5.	OTROS	30.6%





Generalitat de Catalunya

Departament de Salut

Para la realización de los servicios de atención integral para la población con síndrome de Down. Desarrollados en el Centro Médico Barcelona Down.

Fecha del procedimiento negociado: 02/11/2015. Prorrogado el 14/02/2020

Departament de Treball, Assumptes Socials i Famílies, Direcció General de Protecció Social

Para la realización del Servicio de Atención Temprana dentro del ámbito territorial de los barrios de la Esquerra de l'Eixample, Sant Antoni, Sant Gervasi-Galvany, Sant Gervasi-Bonanova, Tres Torres y Putxet-Farró, en Barcelona.

Fecha del procedimiento negociado: 01/09/2020, del 01/01/2020 al 31/12/2020

Departament de la Presidència

Para la colaboración en la realización de un programa de integración sociolaboral en espacios laborales ordinarios dependientes de la Generalitat de Cataluña.

Fecha del convenio: 04/12/2019

Parlament de Catalunya

Para establecer las pautas de colaboración para el programa de inserción laboral de personas con síndrome de Down e incrementar el número de contratos.

Fecha del convenio: 26/03/2007

Ayuntamiento de Barcelona

Para la cesión de dos viviendas en el distrito de Sarrià - Sant Gervasi para el programa de Vida Independiente.

Fecha del convenio: 07/06/2007

Patronat Municipal de l'Habitatge de Barcelona para la cesión temporal de viviendas.

Fecha del convenio: 29/06/2011

Diputació de Barcelona

Para la colaboración en la realización de un programa de inserción sociolaboral en los espacios laborales de la Diputación.

Fecha del convenio: 21/01/2019. Del 21/01/2019 al 21/01/2020

Convenios para la realización de prácticas de estudiantes

Universitat de Barcelona

Facultad de Psicología

Fecha del convenio: 13/12/2005

Facultad de Pedagogía

Fecha del convenio: 18/09/2006. Renovación: 09/10/2017

Convenio trabajos de final de grado: 11/02/2013

Máster en Clínica Psicoanalítica con Niños y Adolescentes

Fecha del convenio: 06/03/2013

Grado en Ciencias de la Actividad Física y del Deporte (INEFC)

Fecha del convenio: 27/06/2016

Universitat Autònoma de Barcelona

Facultad de Psicología

Fecha del convenio: 31/10/2012

Máster en Danza Movimiento Terapia

Fecha del convenio: 14/01/2008

Escuela de Patología del Lenguaje

Fecha del convenio : 06/03/2015

Universitat Oberta de Catalunya

Estudios de Psicología y Ciencias de la Educación, de Psicopedagogía y de Educación Social

Fecha del convenio : 26/01/2004 y 21/10/2013

Universitat Ramon Llull

Facultad de Psicología, Ciencias de la Educación y del Deporte - Blanquerna

Fecha del convenio : 23/03/2004

Fundació Pere Tarrés

Escuelas Universitarias de Trabajo Social y Educación Social

Fecha del convenio: 17/03/2003

Instituto Superior de Estudios Psicológicos

Fecha del convenio : 02/03/2010

Programa UPC de voluntariado TIC

Fecha del convenio : 02/12/2015

Fundació Universitat Pompeu Fabra

Facultad de Comunicación

Fecha del convenio : 02/02/2015

UNIR. Universidad Internacional de la Rioja

Fecha del convenio: 01/09/2015

UNED. Universidad Nacional de Educación a Distancia

Fecha del convenio: 08/04/2015

Instituto del Teatro

Estudios de Arte Dramático, Danza y Técnicas de las Artes del Espectáculo

Fecha del convenio: 22/11/2013

Colaboración empresarial Programa Incorpora - Obra Social "La Caixa"

Convenio para la integración laboral de personas con discapacidad intelectual.

Fecha de la colaboración empresarial: del 01/01/2020 al 31/12/2020

Colaboración empresarial Programa Assemblea y «En el día a día, com tu»- Obra Social "la Caixa" y Departament de Educació

Para un espacio de reflexión y trabajo para incidir social y políticamente en la difusión y defensa de los derechos humanos y, concretamente, en la Convención Internacional de Naciones Unidas sobre los Derechos de las Personas con Discapacidad.

Fecha de la colaboración empresarial: 02/01/2020. Del 01/11/2019 al 31/12/2020

Colaboración empresarial con el Hospital Universitario Vall D'Hebron

Para la colaboración para la atención a las personas con síndrome de Down en edad pediátrica.

Fecha de la colaboración empresarial: 03/06/2019. Del 03/06/2019 al 03/06/2020.

Convenio con Tick Translations, SL

Para la colaboración en la traducción de entrevistas para la web de Èxit21. Fecha del convenio: 23/03/2015

Convenio con la Fundació Josep Botet

Para sufragar los gastos del sistema de videoconferencia de la FCSD.

Del 1/09/2020 al 30/06/2021

Convenio con la asociación social Forma21

Para la creación de un hub de conocimiento conjunto que permita la mejora cualitativa de la intervención social, a partir de iniciativas y servicios de fomento de la mejora de la vida de las personas con discapacidad intelectual.

Fecha del convenio: 20/07/2018

Colaboración empresarial con la Fundació Institut de Reinserció Social IReS

Para ayudar a las personas que se encuentren en un proceso de adopción de un/a niño/a con síndrome de Down.

Fecha de la colaboración empresarial: 10/10/2018

Convenio con la Fundació Siqué

Para el desarrollo de iniciativas y servicios para la calidad de vida de las personas con discapacidad intelectual.

Fecha del convenio: 11/02/2015

Colaboración empresarial con la Fundació Institut de Recerca Hospital de la Santa Creu i Sant Pau

Para la colaboración en la investigación de nuevos biomarcadores en el síndrome de Down, así como la realización de ensayos clínicos. Fecha de la colaboración empresarial: 6/02/2014

Colaboración empresarial con la Fundació de Gestió Sanitària de l'Hospital de la Santa Creu i Sant Pau

Para la integración funcional de la Unidad de Síndrome de Down y Alzheimer de la FCSD, con el servicio de Neurología de la FGSCHSCSP.

Fecha de la colaboración empresarial: 02/12/2014

Colaboración empresarial con la Fundación Probitas

Para la mejora de la salud de niños y adolescentes con síndrome de Down, a través de un seguimiento médico preventivo, el apoyo integral en el ámbito educativo y el acompañamiento a la familia a lo largo de la vida de sus hijos, a fin de promover su bienestar emocional y favorecer su plena inclusión social.

Fecha de la colaboración empresarial: 01/02/2020, del 01/02/2020 al 31/12/2020

Colaboración empresarial con Akros-Interdidak, SL

Para la colaboración mediante descuentos para los socios de la Fundació Catalana Síndrome de Down para la adquisición de juegos educativos especializados.

Fecha de la colaboración empresarial: 09/02/2017, del 09/02/2017 al 8/02/2021

Colaboración empresarial con Mercado Negro

Para la colaboración en la grabación de un videoclip musical con una letra centrada en el síndrome de Down.

Fecha de la colaboración empresarial: 01/12/2019

Convenio con el Centre Pedagògic Escola de Música Joan Llongueras

Para la colaboración con el objetivo de ofrecer a los niños y niñas usuarios de la Fundació Catalana Síndrome de Down experiencias relacionadas con el mundo de la música.

Fecha del convenio: 23/12/2019. Del 23/12/2019 al 22/12/2020

Convenio con el Banco Bilbao Vizcaya Argentaria, SA

Para la colaboración en la realización de un programa de prácticas formativas en diferentes sucursales de la entidad para personas usuarias de la Fundació Catalana Síndrome de Down.

Fecha del convenio: 18/01/2017

Convenio con la Facultad de Psicología, Ciencias de la Educación y del Deporte - Blanquerna de la Universitat Ramon Llull

Para la colaboración que permita realizar acciones conjuntas en el ámbito de la docencia y de la investigación.

Fecha del convenio: 01/06/2017

Convenio con el Col·legi Oficial d'Òptics i Òptiques Optometristes de Catalunya

Para la colaboración en el fomento del desarrollo de la profesión y velar para que la actividad profesional ofrezca las garantías de calidad y competencia.

Fecha del convenio: 10/07/2017

Convenio con Ad Salutem Institute for Healthy Sleep, SL

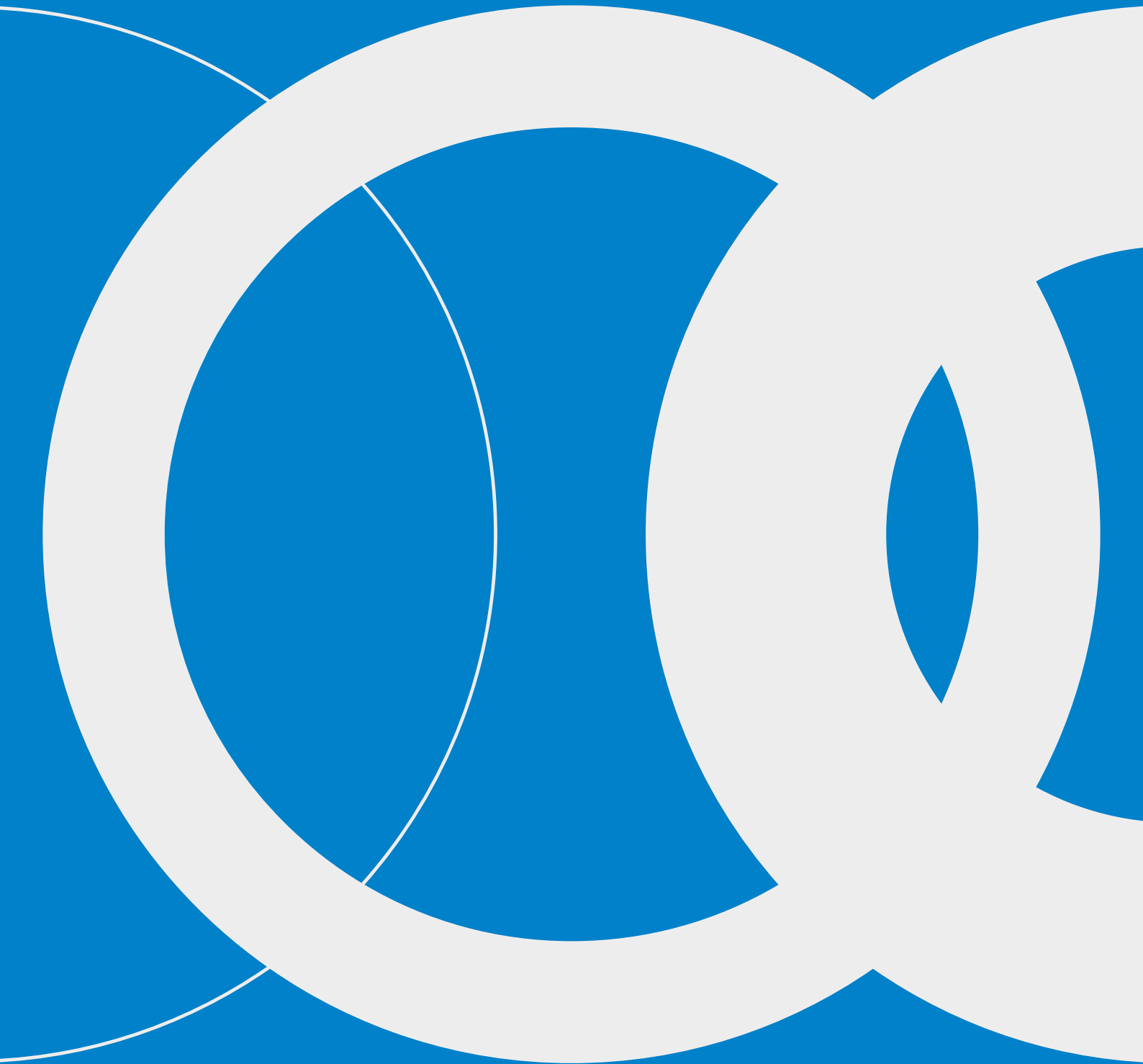
Para la colaboración en el intercambio de conocimientos y cooperación en proyectos de interés común

Fecha del convenio: 08/01/2018

Convenio con el Museu Nacional d'Art de Catalunya i Magma Cultura, SL

Para la colaboración en la realización de un programa de prácticas formativas de la entidad para personas usuarias de la Fundació Catalana Síndrome de Down.

Fecha del convenio: 01/8/2019, del 01/08/2019 al 31/07/2021



La Fundació Catalana Síndrome de Down quiere mostrar su agradecimiento:

A las administraciones, entidades, empresas y todas las personas que han colaborado, económicamente:

Abertis
Agència de l'Habitatge de Catalunya
Ajuntament de Barcelona
ARAG
AXA de Todo corazón
Banc Sabadell
Bon Preu
Cambra Oficial de Comerç, Indústria i Navegació
Cementos Molins
Diputació de Barcelona
Damm
Down Catalunya
Fundació Antoni Serra Santamans
Fundació Josep Botet
Fundació Privada Mir Puig
Fundació Sert per a la rehabilitació de nens amb discapacitat
Fundación Probitas
Gestora de Terres i Runes AE
Global Brain Health & Alzheimer Association
Grifols Movaco, SA

IMSERSO
Institut Municipal de Persones amb Discapacitat
ISCiii
Jausàs Legal y Tributario
"la Caixa" – Departament d'Institucions
Liberty Seguros
Margarita Cuerda
NIH
Fundació Obra Social "la Caixa" – Incorpora
RACC
Sociedad General de Aguas de Barcelona
Softvic
Swingmaniacs Barcelona
Traditional Folk Dances
Unió Integral Alimentària
Technip
Vifor Pharma
Vueling

A las entidades, las empresas y las personas colaboradoras:

Amics de la Unesco Sant Cugat
Agenda Esport
Arsmidia
Akros Educational
Asamblea Diversidad Funcional
Associació Down Menorca
Associació dones no standard Atucom
Barruguet
Bebé Dué
Calàbria 66
Casal Gent Gran de Vic Mn. Josep Guiteras
Centre Cívic La Sedeta
Centre Cívic Cotxeres Borrell
Centre Cívic Pati Llimona
Centre Cívic Urgell
Centre Cívic Espai Golferichs
Club d'Escacs Peona i Peó
Comitè de Nacions Unides sobre els Drets de les Persones amb Discapacitat ONU
Consum
Diari Ara
Diari de la Discapacitat
Districte Horta - Guinardó

Districte Sarrià - Sant Gervasi
DKV
Down Catalunya
Down España
Escola bressol municipal El Roure
Enriqueta Garriga Ferriol
Escola de Música Joan Llongueres
Escola La Maquinista
Fundació Abertis
Fundació Ametller
Futbol Club Barcelona
Glifing
Grup Promentrada Guàrdia Urbana Barcelona
Guàrdia Urbana Barcelona
Hospital Clínic de Barcelona
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau
Hospital Clínic de Barcelona
Hospital de la Vall d'Hebron
Hospital del Mar
Hospital Sant Joande Déu
Hotel Arts
Ignasi Puigdemívol Aguadé
ISS Facility Services

**Institució de les Lletres Catalanes
Institut Català de la Salut
Institut Municipal d'Educació de Barcelona
Institut Sant Joan
Llibreria Al·lots
Maria Soledad Cisternas Reyes
Miquel Simó
ONCE Catalunya
ONU Dones
Patronat Municipal de l'Habitatge
Permondo
Plataforma Escola Inclusiva
Productora Costa Est
Promentrada
SAT! Sant Andreu Teatre
Secretaria General de Naciones Unidas sobre Accessi-
bilitat i Discapacitat
Social.cat
Tick Translations
Torraspapel
Travelfast
Universitat de Girona
Vavava**

Y especialmente a:

Generalitat de Catalunya

**Departament de la Presidència
Departament de Treball, Afers Socials i Famílies
Departament d'Educació
Departament de Salut
Departament d'Empresa i Coneixement**

Ajuntament de Barcelona

**Empreses compromeses amb la inserció laboral
Socis col·laboradors
Voluntaris**

FCSD...

Fundació Catalana Síndrome de Down

¡SÍGUENOS!

