



---

**Acta Reunió del Comitè de Famílies (grup petits) de data 05/07/2017**

---

El dia cinc de juliol de 2017, sota la direcció de na Katy Trias Trueta es celebra a la seu de la Fundació Catalana Síndrome de Down (FCSD), situada al carrer Comte Borrell, 201-203 de Barcelona, la reunió del Comitè de Famílies, amb l'assistència de:

Sandra Carrau

Rosalía López-Herrera

Jordi Llaonart

Mariola Padilla

Katy Trias

Màrius Peralta

Joana Castro

Núria Ferrer

S'excusen:

Jordi Prat

---

**Desenvolupament de la reunió**

- 1) Benvinguda a tots els assistents, i presentació del nou membre del comitè, Jordi Llaonart, per part de Katy Trias.
- 2) Temes proposats per les famílies:
  - a) Diferents impressions del Servei de Seguiment a l'Etapa Escolar de la Fundació.  
Tema aportat per Sandra Carrau que expresa la necessitat de tenir un coneixement més global de les activitats que ofereix el Servei de Seguiment a l'Etapa Escolar, i el protocol que s'utilitza alhora d'accedir al servei.

De la mateixa manera, la resta de famílies membres del comitè expresen la necessitat de tenir un millor coneixement dels serveis que té la Fundació en general, valoren que seria molt positiu proporcionar a les famílies una visió més global i clara dels serveis, i de les diferents activitats que porta a terme cada un d'aquests serveis.

S'acorda que per part de la Fundació s'estudiarà la manera de fer més visible i entenedora aquesta informació, i com fer-la arribar a les famílies.



3) Temes proposats per la Fundació:

- a) Les actes han de ser resumides i clares.

Es demana als membres del comitè que aporten temes per debatre a la reunió, que un cop finalitzada la seva intervenció, expressin el que volen que consti a l'acta. D'aquesta manera es facilita la redacció de l'acta i en acabar la reunió, aquesta queda tancada i aprovada per tots els membres del comitè.

- b) Canvis en la taula de Famíles de les Jornades Internacionals.

Tal i com es va acordar en la darrera reunió, en relació a les Jornades Internacionals, la Fundació ha revisat la taula destinada a donar veu a les famílies. La taula estarà formada per famílies (tant de la Fundació com de fora) que de la seva vivència personal n'han fet projectes d'interès general. També hi haurà un espai per explicar les accions que fa la Fundació vers les famílies, i un altre per donar veu al grup d'avis de la Fundació.

- c) Busquem familiars, com les del comitè, que vulguin col.laborar amb la Fundació.

La Fundació explica que està pensant en fer una circa a pares i mares experts en temes concrets i que puguin assessorar la Fundació, famílies amb contactes que puguin col.laborar amb la Fundació (recursos materials, coneixement, econòmics...).

Les famílies del Comitè valoren que per poder fer aquesta acció, és necessari que la Fundació determini quines són les seves necessitats, i transmetre-les després al comitè, d'aquesta manera serà més fàcil saber cap a on s'ha de fer la crida.

Com a idees que es proposen:

- Fer concursos i fer-los arribar a estudiants o professionals que puguin estar interessats en participar-hi.
- Fer comissions de famílies que puguin assessorar sobre temes concrets

S'acorda que la Fundació pensarà en quins temes concrets pot tenir necessitats d'assessorament i/o col.laboració. La Rosalia contactarà amb algun pare del Consell de Pares de l'escola del seu fill, Escola Paideia, doncs ells tenen un experiència molt positiva de col.laboració famílies-escola.

4) Altres temes que no estaven a l'ordre del dia:

- a) La Mariola proposa que en la propera reunió es pugui parlar del nou decret d'inclusió.
- b) La Sandra demana si pot fer retorn dels temes parlats en les reunions passades. (tema de sensibilització).
- c) En Jordi proposa un tema de sensibilització: mostrar la persona amb síndrome de Down com a aportadora de beneficis a la societat (aplicant pràctiques avalades per la comunitat científica).

5) Data de propera reunió: Es decideix que la concretarem després de les vacances d'estiu.