

ACTA DE LA 9a SESSIÓ DE LA COMISSIÓ 2 DEL CONSELL D'INFANTS I D'ADOLESCENTS DE SABADELL 2024-25

Dia i hora: 06 de maig de 2025, a les 18 h

Lloc: Casal Pere Quart

Consellers/es: 12 infants: Aicha B., Aina M., Amir D., Chloe M., Joaquim R., Júlia R., Khadija K., Pau A., Quim G., Romeo P., Valentina C. i Xavier C.

Dinamitzadors/es: Núria Rama i Bet Grané (PortaCabot)

Entitat convidada: ANDI Down Sabadell

- **Benvinguda**

Es rep als i les membres del Consell. A mesura que van arribant es signa el document d'assistència i es col·loquen les acreditacions. Es dona la benvinguda als i les membres d'ANDI Down que han vingut a la sessió d'avui per ajudar-nos amb la temàtica del projecte

- **Presentació d'ANDI Down**

Com es va informar a l'anterior sessió, ara al maig venen membres de l'entitat ANDI Down a explicar-nos el seu dia a dia i com és la seva vida com a persones amb Síndrome de Down. Ens expliquen que formen part del grup d'autogestors i tenen preparada una presentació PowerPoint amb les preguntes que ens vam plantejar a l'abril.

- Quines dificultats tenen en el seu dia a dia? Com es poden canviar aquestes situacions?
- Com es senten quan els infantilitzen?
- Com es senten o què fan quan els discriminen?

- Quan els limiten el que poden o no poden fer, què fan o a qui li reclamen?
- Com és el seu dia a dia? Què és el que més els hi costa fer o troben més dificultat?
- Creieu que teniu una vida més limitada que la resta? Per què?
- Què feu a ANDI Down?
- Vau anar a una escola "normal" o vau estudiar en una escola adaptada a les vostres necessitats? Què us hagués agradat més?

Poc a poc van responent a les diferents preguntes plantejades, així com expliquen experiències personals que han viscut, com s'han sentit i què van fer en cada moment. Tots es treballen en diferents llocs de feina, com ara el Viena, una bugaderia, la botiga de l'ANDI, a l'Hospital Taulí, de conserge a la fundació universitària de Manresa, etc. I sempre s'han sentit acompanyats i han adaptat el seu espai de feina a les seves necessitats i capacitats. Han viscut diferents moments de discriminació, des de l'escola per no tenir el mateix ritme d'aprenentatge que els seus companys, com d'adults impedint que puguin accedir a establiments d'oci. Tenen molt de suport per part de l'entitat i els acompanyen en tot moment.

Formar part del grup d'autogestors vol dir que estan preparats per viure sols o independitzar-se de casa els pares, i els fan formació sobre com han de viure sols i gestionar una vivenda.

També fan moltes activitats amb ANDI, com ara teatre, dansa, bàsquet, lectura, excursions i viatges, manualitats, etc. També participen a diferents actes de ciutat com a entitat.

Des del Consell d'Infants es fan més preguntes per poder esclarir el que ens expliquen, com ara si des de casa s'havien sentit apartats o tenien el suport de tota la família. Van respondre que el seu entorn era molt proper i els havia cuidat en totes les seves etapes vitals, tot i que els seus pares i mares havien perdut amics o s'havien sentit senyalats per la gent al tenir un fill o filla amb síndrome de Down.

Una de les membres d'ANDI Down fa la següent reflexió: no som persones discapacitades ni limitades. Només tenim Síndrome de Down i cadascú es posa els seus límits, tot i que la societat digui el contrari, podem fer igual o més que una persona que no té Síndrome de Down, perquè tothom es posa límits, però mai podem posar límits als altres.











- **Avaluació i tancament**

Abans d'acabar la sessió, s'informa als i les membres assistents que el dilluns 19 de maig serà la sessió plenària, on a part d'un berenar conjunt i una activitat de pistes pel Casal, es presentarà davant de l'alcaldeessa i de les famílies els projectes treballats i que s'ha fet fins ara.

Es demana als infants que valorin la sessió d'avui: el 100% marca que l'ha agradat la sessió d'avui, i en referència a la durada de la sessió, el 90% ha marcat que se li ha fet llarga, i un 10% marca un punt mig.

