

PALABRAS DE M^a DOLORES ENRIQUE EN LA INAUGURACIÓN DE LA III JORNADA DE AUTISMO MADRID SUR 2012

Buenos días a todos; es una gran satisfacción poder darles la bienvenida en nombre de la Federación Autismo Madrid a estas Terceras Jornadas sobre Autismo Madrid Sur, que hemos titulado **“Niños y niñas con TEA, por una mejor calidad de vida presente y futura”**.

En primer lugar quisiera dar las gracias al Viceconsejero de Asuntos Sociales, el Ilmo. Sr. D. Carlos Izquierdo Torres, porque el I Plan de Acción para personas con TEA, incluido dentro del III Plan de Acción para las personas con Discapacidad, va a permitir la puesta en marcha de la Comisión Interdisciplinar en la que esperamos que la Federación Autismo Madrid participe. Esta Comisión servirá para canalizar la voz de las familias de las personas con TEA ante las diversas instituciones de la Comunidad de Madrid.

Igualmente, quiero agradecer muy sinceramente al Exmo. Sr. D. David Pérez, Alcalde de Alcorcón, presente en esta inauguración, por la reciente firma de un convenio de colaboración con la Asociación ProTGD, rubricando con ello su apoyo hacia las asociaciones que realizan una labor social importante en su municipio.

Por último, saludar y dar las gracias por su presencia hoy aquí a la Confederación Autismo España, a AETAPI, a los portavoces de la Asamblea de Madrid, al CERMI Comunidad de Madrid y a los concejales del ayuntamiento de Alcorcón que nos acompañan, por todo lo que se están implicando a favor de los derechos de las personas con Autismo, así como a todas las asociaciones del sur de Madrid y a todos cuantos colaboráis siempre con nosotros para hacer realidad un mundo más inclusivo donde todas las personas puedan desarrollarse en plenitud y vivir dignamente.

Y no queremos olvidarnos de agradecer a los gestores del Centro Margarita Buron, que por tercer año consecutivo nos dejan sus instalaciones. Muchas gracias a todos.

En esta Jornada, vamos a centrarnos en la realidad de los niños y niñas de cero a doce años, en sus necesidades específicas y en los servicios dirigidos a estas personas. Nuestro objetivo, el de las asociaciones de padres y madres, es que nuestros hijos puedan afrontar su singularidad contando con los recursos que les permitan alcanzar el máximo de autonomía y de desarrollo personal ahora y en el futuro.

Los TEA, como todos sabéis, son trastornos que afectan al desarrollo de la persona desde los primeros momentos de su infancia aunque su detección, por múltiples razones, suele retrasarse. Por eso es muy importante convocar en jornadas como esta a los representantes de las familias y de las personas con TEA, a los

profesionales de los distintos ámbitos y a las instituciones públicas, para poder realizar de forma conjunta un análisis y una valoración de la situación en que nos encontramos y pensar entre todos en las mejores formas de diseñar el futuro que queremos.

También queremos destacar hoy la importancia de la Atención Temprana, tan decisiva para garantizar las mayores cotas de autonomía personal y de calidad de vida en el futuro. Queremos poner de manifiesto la necesidad de que se cree un Centro de Atención Temprana que facilite a las familias los trámites que tienen que realizar una vez obtenido el diagnóstico y que facilite la coordinación con otros servicios.

También queremos señalar la necesidad de dotar de mayores recursos a los Equipos de Orientación específicos de Autismo pertenecientes a la Consejería de Educación. El aumento de Centros de escolarización preferente de alumnado con TEA, actualmente más de 100, nos está permitiendo garantizar una educación inclusiva de calidad y realista, además de impartir una adecuada formación de los profesionales de los Centros; pero este aumento no ha venido acompañado del mismo crecimiento en los recursos tanto humanos como materiales de estos Equipos, por lo que creemos que pese a encontrarnos en tiempos de crisis deberíamos adecuar los recursos a las verdaderas necesidades.

Tenemos que congratularnos especialmente por el aumento de las asociaciones en esta zona sur de Madrid, ya que ello va a dar sin duda un gran impulso a todas las iniciativas dirigidas a mejorar la calidad de vida de los niños y niñas con TEA. Las acciones de Sumatea, ProTGD y AFANYA TEA están resultando decisivas para aunar esfuerzos y articular escenarios políticos con la Administración, para que los caminos de la sensibilización y la defensa de derechos se hagan más llevaderos gracias al apoyo mutuo y al apoyo recibido de las instituciones.

Mi más sincera felicitación, mi enhorabuena por los logros alcanzados y nuestra completa disposición a seguir trabajando en sintonía por los derechos y calidad de vida de las personas con TEA y sus familias.