

# Las personas con síndrome de Down tienen potencial

Mi nombre es Violette Skavlem. Nací el 26 de Junio del 2007. Mi mamá y papá se preocuparon al principio cuando el doctor les dijo “su hija es bella, maravillosa y perfecta y tiene síndrome de Down.” Ustedes ya saben, cuando ellos crecieron, las personas se enfocaban en la discapacidad cognitiva de las personas con síndrome de Down. Las personas con síndrome de Down estaban en salones de “educación especial” en las escuelas, se graduaban y vivían en hogares especiales apartados del resto de la sociedad y generalmente fallecían jóvenes. Hoy, de acuerdo con la maravillosa Asociación de síndrome de Down del área de Cincinnati (DSAGC), el futuro para las personas como yo con síndrome de Down es mucho más optimista.

Mi mamá y papá me inscribieron en el programa de estimulación temprana del Condado de Hamilton denominado Ayúdame a Crecer. Se han hecho muchos estudios para ayudar a las personas con síndrome de Down a hablar, leer, hacer matemáticas y escribir; y yo también lo haré. Yo no aprenderé de la misma forma que otros lo hacen; pero lo lograré. Asistiré a un colegio de educación regular; estaré en el mismo salón de clase con niños de desarrollo típico. En la escuela, los niños me van a conocer y no les dará temor las diferencias – el hecho de tener síndrome de Down será tan solo un aspecto de la persona que van a conocer. Actualmente, en muchas escuelas de secundaria del país muchos jóvenes con síndrome de Down han sido nombrados los reyes o reinas de la fiesta de graduación por parte de sus compañeros, por la influencia positiva que tuvieron de ellos.

Tendré incluso la oportunidad de participar en educación post secundaria! Existen programas en más de 100 universidades en los E.U. para personas con discapacidad intelectual. Mi mamá y papá creen firmemente en que todas las personas pueden tener un empleo y contribuir a la sociedad. Gracias a los muchos esfuerzos que se han hecho en el tratamiento para personas con síndrome de Down, mi expectativa de vida va más allá de los 50 años; tendré una vida productiva.

Mi mamá dice que en los últimos meses ha obtenido el grado de “maestría en síndrome de Down” por toda la investigación que ha hecho. Se ha dado cuenta lo ignorante que era antes de mi nacimiento. Ahora sabe que mi vida tendrá sentido y a pesar de que aprenda y alcance los objetivos en forma diferente a otras personas, ella y mi papá tienen muchas razones para estar optimistas sobre mi futuro. La primera generación de niños con síndrome de Down que gozaron de los beneficios de programas de estimulación temprana están realizando cosas maravillosas. Mi mamá ha leído sobre jóvenes con síndrome de Down que son propietarios de sus casas, conducen autos, tienen un empleo, se casan, usan computadores, son artistas, nadan en el Lago Tahoe, viajan alrededor del mundo y componen música rap!

Es maravilloso lo que ocurre cuando las expectativas son altas. Hoy no conozco límite alguno. Estoy pequeña, pero puedo y haré un impacto en la sociedad. Grande o pequeño, pero será mi propia contribución a este mundo, lo mismo que usted.

*Por Violette Skavlem imaginada por su madre Melissa.*

*Melissa y Violette Skavlem residen en Anderson Township. Melissa es Directora de Mercadeo en Gardner Publications, Inc. La versión original de este artículo fue publicada en el Cincinnati Enquirer el 9 de Septiembre del 2007.*