

ENTREVISTA A RÀDIO CASTELLFELS

AMB ARIADNA CARDELÚS, SECRERÀTIA DE L'ASSOCIACIÓ ACAPPS

EMISSIÓ: 14 DE MAIG

TRANSCRIPCIÓ AUTOMÀTICA.

Periodista

Ara parlarem de les persones sordes, eh, i parlarem de l'ACAPPS, l'Associació de Famílies i Persones amb Sordesa. Parlarem, doncs, de les dificultats que tenen en el seu dia a dia perquè la tecnologia no està disponible. els està ajudant a incorporar-se a la societat, i quins són els reptes als quals s'enfronten, o quins són els reptes que té la societat perquè deixin de ser invisibles si poden tenir l'accessibilitat que tenen les persones que no són sordes.

Així doncs, amb nosaltres, per explicar la seva història i també per parlar de com els està ajudant la tecnologia, tenim l'Ariadna Cardelús, que és una persona sorda i ens explicarà la seva història. Ariadna, bon dia. Hola bon dia. Primer de tot,

Ariadna

Molt per convidar-me i per donar-me l'oportunitat d'explicar una mica més sobre aquesta discapacitat invisible, que és la sordesa.

Periodista

Bé, per explicar-nos què sent una persona sorda, en un entorn on hi ha gent que sap escoltar, l'Ariadna ens explicarà la història de l'Arlet, oi? Sí. mira,

Ariadna

L'Arlet Monzú Cardalús és la meva filla, que té 10 anys, i li van demanar, com tots els nens de l'escola, que escrigués un conte, el passat Sant Jordi, i la seva història va ser una guanyadora, i per a nosaltres va ser un gran orgull. i estàvem molt emocionats perquè la història parlava de la sordesa.

M'agradaria compartir-ho amb vosaltres perquè tots puguem reflexionar sobre aquesta discapacitat. La història es diu Un nou món per a Julia. Hola, em dic Júlia, tinc 20 anys i tinc una sordesa profunda des dels 16 anys. Avui us explicaré la meva experiència a la universitat. Quan entro a la universitat i tothom comença a parlar, és molt incòmode perquè no t'adones de res.

Tinc un implant coclear que em van donar per escoltar. La majoria de vegades havia de donar al professor una màquina perquè escoltés. Moltes vegades vaig haver de sortir de classe perquè m'estava avorrint. Un dia anava a la universitat i vaig conèixer un

company. Vam estar parlant molt de temps. No ho vaig entendre bé, així que li vaig dir que tenia sordesa i es va posar a riure.

Et recordo que la sordesa és una discapacitat invisible, i que si veus una persona sorda i una persona sorda, sempre ajudes a la persona sorda. Però un dia vaig conèixer una persona i després em va canviar la vida, em va ajudar, em va animar i, sobretot, em va fer més fort. Ser sord no vol dir ser senzill o poc intel·ligent però tens una discapacitat i has de poder pujar a la taula i dir que sóc valent, fort i bonica.

Periodista

Molt bé, doncs, el testimoni de la teva filla, que ja coneixem en primera persona, oi, Ariadna?

Ariadna

Sí, per suposat. Crec que aquesta història realment amaga molta informació darrere. I per tant, per simplificar, diria que hi ha quatre aspectes principals.

En primer lloc, la invisibilitat de la sordesa. La gent, allò que no veiem, no existeix. Per tant, aquesta invisibilitat fa molt mal a les persones sordes, perquè si no expressen que són sordes, aquesta sordesa és totalment invisible. En segon lloc, la manca d'accessibilitat. Persones amb altres discapacitats, Sovint tenen algunes mesures que els poden ajudar.

Per exemple, tots estem molt acostumats a veure rampes per accedir als edificis. Però les persones amb sordesa, així com altres amb discapacitat, també ens trobem amb molts obstacles. Perquè quan entrem a l'edifici no podem entendre què ens diuen. A la visita del metge i qualsevol altra de les situacions en què ens trobem.

En tercer lloc. I aquí m'agradaria fer una crida molt especial, és la poca sensibilitat de la societat. Per desconeixement, per desconeixement, perquè aquesta discapacitat no es veu i això dificulta empatitzar amb una cosa que no es veu. Per això, aquí, quan la meva filla va dir, es va posar a riure, Quan la Júlia va dir que era sorda, ho va posar al conte perquè em va passar moltes vegades tenir-la al meu costat.

Vull dir, la gent pensa que ser sord és divertit. Vull dir que no entenen realment que és un impediment brutal per a la vida perquè la comunicació és a tot arreu. És divertit perquè és com, ai, mira, no, no, no sé per què a la gent li fa gràcia quan expresses la teva sordesa. Per tant, l'Arlette ho ha experimentat moltes vegades, i suposo que per això ho va posar a la història.

I finalment, la darrera és la importància de facilitar la lectura labial a les persones amb sordesa. No fem servir la llengua de signes per desconeixement, així que hem de llegir els llavis. Per això és vital que la gent ens miri la cara.

Periodista

Molt bé. Així doncs, només parlaves, i ja hem comentat abans, com la tecnologia pot ajudar-te a deixar de ser visible per a la societat, a millorar la teva qualitat de vida diària.

Ariadna

Sí, efectivament. Ara estem molt contents perquè fa poc s'ha aprovat Es va aprovar el novembre passat i ara ha entrat en vigor el maig passat. El reglament que ens permetrà

fer Catalunya una mica més accessible. És el nou codi d'accessibilitat. Aquest codi substitueix el reglament que teníem en vigor, que, avís, era del 1995.

És a dir, realment necessitem una actualització. I el que fa és incorporar i harmonitzar les directrius recollides a la normativa bàsica europea i estatal. La gran bona notícia per a les persones amb sordesa és que s'aprofundeix en aspectes que avui no estaven regulats com a accessibilitat comunicativa. I aquí és on entra la tecnologia.

La tecnologia en persones amb sordesa que utilitzem pròtesis auditives, com audiòfons o implants coclears, ens pot ajudar molt. I és per això que aquest codi parla a persones amb sordesa. Per exemple, perquè estàs en l'àmbit dels serveis culturals, no només de les característiques de l'equipament, és a dir, que aquests equipaments, aquests, um, teatres, on es fan obres, on es fan concerts, poden tenir aquesta tecnologia, el bucle magnètic, però també que la programació inclou sessions accessibles on hi ha subtítols, que aquí també inclourien tecnologia.

El fet que ens permeti integrar-nos una mica, eh, sempre amb aquesta dualitat de poder sentir per la pròtesi, però les persones que no la porten per decisió pròpia o per impediment físic, així que pot llegir aquests subtítols.

Periodista

Estaves explicant aquests implants, aquest bucle magnètic, en què consisteix, Ariadna?

Ariadna

Bé, mira, el bucle magnètic és un sistema que s'instal·la a qualsevol equipament, sigui, per exemple, el Liceu de Barcelona, que té un bucle, com un CAP. Recentment, hem aconseguit que tots els CAPs de Catalunya, instal·lin progressivament el bucle. A través d'aquesta eina, que els ciutadans poden veure quan hi ha el símbol d'una orella, eh, vol dir que jo, al meu, eh, mòbil, amb l'aplicació de l'audiòfon, poso el programa de bucle, i el so m'arriba directament. a l'audiòfon.

Això és increïble, perquè és que el so, penetra al teu cervell i et permet escoltar. Això, juntament amb la lectura dels llavis, permet entendre aquest missatge, que en cas contrari és impossible.

Periodista

Molt bé. Així que, precisament, també vam començar a parlar de l'ACAPPS, aquesta entitat de famílies i persones amb sordesa, que es va crear fa 25 anys, i imagino que el punt de partida hauria de ser, eh, reivindicar, reivindicar tot això. punts que has esmentat, Ariadna.

Ariadna

Efectivament, ACAPPS és una organització sense ànim de lucre que té molt camí per recórrer i encara li queda molt perquè la nostra tasca de lluitar pels drets i per la inclusió de les persones sordes és una tasca que no té fi. I des del CAPS s'estan desenvolupant innumbrables projectes per treballar en aquesta línia, des de l'àmbit laboral, des de l'àmbit de la comunicació.

I des d'aquesta posició, bé, participo molt activament en molts projectes. També faig moltes tasques de comunicació, com aquesta d'avui, perquè realment pensem que és vital per poder arribar a la societat i poder explicar la nostra discapacitat, perquè estic segura que si la gent entén què sordesa vol dir que podran ajudar nosaltres molt més.

Periodista

I òbviament, amb aquest missatge i a través d'aquesta entitat ACAPPS, el que necessito és que s'hi sumi més gent. Jo diria que no només les persones que estan tenint aquesta discapacitat, aquesta sordesa, sinó familiars, amics, etc., que el suport de tothom és molt bo, oi? Que és extens a tota la societat.

Ariadna

Exactament, exactament. Obrim la porta a totes les persones que vulguin col·laborar amb nosaltres, ja siguin fent aportacions, participant en activitats, simplement fent tasques de difusió perquè aquest missatge pugui córrer i arribar. És a dir, la sordesa existeix, la sordesa afecta a moltes persones, les persones sordes podem parlar, és a dir, un, hi ha aquest fals mite de vincular la parla amb la sordesa.

Periodista

No és el cas. És a dir, les persones amb sordesa tenen veu i la fem servir precisament per a això, per reivindicar els nostres drets. I a més, crec que persones que no tenen aquesta discapacitat, potser el que no entenen molt bé és que hi hagi persones sordes a diferents nivells, com has explicat.

Ariadna

Exactament, sí. Molt, molt bona pregunta. Perquè, realment, la sordesa Com moltes altres patologies, té una infinitat de situacions molt diferents, diferents graus, problemes associats, com els acúfens, que també dificulten molt el dia a dia de les persones. Tota la qüestió emocional, és a dir, tot el que acompanya tenir una discapacitat invisible.

Com ho viu la persona? Quin tipus de càrrega té? Quin suport rep en el seu entorn laboral, en el seu entorn social? Hem d'intentar evitar el confinament. És una discapacitat que pot portar la persona a tancar-se per la dificultat d'entendre els missatges dels qui l'acompanyen.

Per tant, en el meu cas, per exemple, sense anar més lluny, fa poc vaig tenir un fill. Vaig a un espai familiar a Barcelona, des d'on em van donar un suport increïble i també em van donar una mica de palanca per animar-me a explicar què és la sordesa i què necessitem. Perquè, realment, si t'ho expliques i tens el coratge d'acceptar que tens aquesta discapacitat i l'expliques, la gent et pot ajudar molt.

Periodista

Moltes gràcies pel teu testimoni, Ariadna Cardelús forma part de la junta directiva de CAPS, Associació de Famílies i Persona Santa Sordesa. Gràcies per venir. per explicar-nos la teva experiència. Esperem que el servei sigui un petit pas endavant perquè aquesta discapacitat i tecnologia Com veiem, ho és.

Ariadna

Moltes gràcies de nou per donar-nos aquesta oportunitat de ser aquí. I acabaré amb una frase molt senzilla que diu que les persones sordes existeixen i podem portar una vida 100 per cent plena. Totes les persones sordes poden tenir una vida plena tot i tenir aquesta discapacitat.