

Gente inspiradora:
Melissa Staggs, *Just Two Moms*

“Creo que si tienes una oportunidad de educar a los demás de manera significativa, tenemos la obligación de intentar hacerlo”.

En *Just Two Moms* (“Solo dos madres” o JTM, por sus siglas en inglés) actualmente somos cuatro madres y nos turnamos para hacer presentaciones sobre la importancia de la aceptación y la inclusión de las personas con necesidades especiales. Charlamos sobre nuestras experiencias con el diagnóstico, leemos uno o dos cuentos a los niños que destacan a personas con distintos niveles de capacidad, pero lo más importante es que hablamos sobre cómo los estudiantes pueden incluir a las personas con capacidades distintas. Intentamos quitar los tabúes que tienen las discapacidades creando un espacio seguro y vulnerable para charlar sobre nuestras vidas y darles una oportunidad a los estudiantes para compartir sus experiencias y hacernos preguntas.

Me enteré de JTM a través de una amiga, Larkin O’Leary, que fundó JTM con una amiga. Ambas mujeres tienen un hijo con síndrome de Down y comenzaron creando una presentación para la clase de primaria de sus niños para enseñarles sobre la aceptación y la inclusión. La presentación tuvo tanto éxito que la escuela les pidió que volvieran. Otras escuelas de la zona se enteraron de JTM y empezaron a recibir muchas solicitudes de visita. Actualmente el grupo hace presentaciones para todas las edades, desde estudiantes preescolares hasta universitarios. Hacemos eventos comunitarios y reuniones con otras familias con niños con necesidades especiales.

El hijo de Larkin, James y mi hijo, AJ, se hicieron amigos muy rápido, pues jugaban en el mismo equipo de béisbol y de fútbol. Larkin sabía de mi trabajo voluntario con otras organizaciones así como mi trabajo de abogacía y concienciación sobre el CdLS. Me preguntó si estaría dispuesta a compartir mi historia y hablar delante de grupos de personas. Y le dije, ¡claro que sí!

Aunque al principio estaba desolada por el diagnóstico del CdLS que recibimos, pronto me di cuenta de que tenía la obligación de hacer la vida de AJ lo más llena y maravillosa posible. Eso significó hacerlo paso a paso, sí o sí. Significó aprender todo lo que podía y luego compartir nuestras experiencias con nuestros seres queridos. **Incluso antes de unirme a JTM, sabía que la única manera de superar la tristeza era comprenderla y**

después usarla como ventaja: sabía que si podía hacer eso, los demás seguirían mi ejemplo con AJ. En cierta forma, su diagnóstico pasó a un segundo plano para nosotros, ya que simplemente nos enfocamos en ser una familia. Ahora que hemos encontrado nuestro rutina de familia, JTM me ha dado la oportunidad de compartir todo lo que he aprendido a lo largo de los últimos 6 años y medio con niños que a lo mejor no han tenido exposición a alguien con una discapacidad o necesidades especiales.

