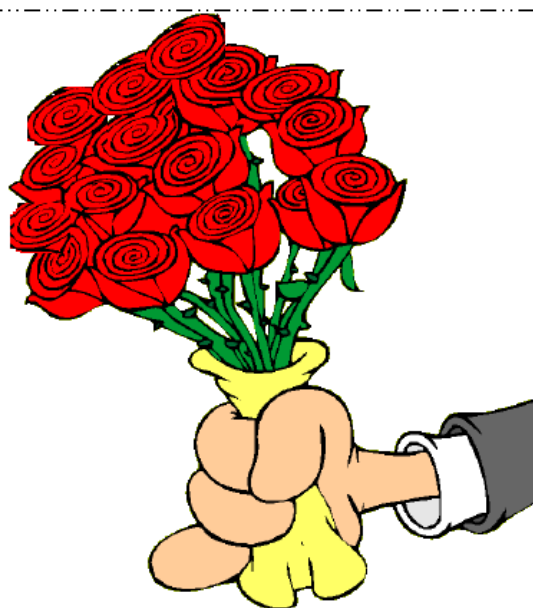


TRISOMIE 21
Côte d'Or
Maison des associations,
Boîte C7,
2 rue des Corroyeurs,
21000 DIJON

Tél : 03 80 434 787



Site internet
<http://www.trisomie21-cotedor.org>
Email :
presidencetrisomie21co@gmail.com



Seizième opération petits-déjeuners

Si si il y a bien 16 roses !!!

Nouveaux locaux



Retrouvez Trisomie 21 Côte d'Or
41 rue d'York à Dijon

(Tram 1, arrêt Poincaré - près de l'hôtel des impôts)

Le mot de la présidente :

En vert et avec tous !

C'est le slogan retenu pour marquer la journée nationale 2017 de la trisomie 21. Localement notre Association le portera à l'occasion de la 16ème édition de notre opération Petits Déjeuners.

« *En vert* », parce que l'autonomie et l'intégration des personnes avec trisomie progressent mais notre ambition va bien au-delà.

« *Avec Tous* », parce que plus nombreux à connaître et comprendre la trisomie 21, plus nombreux nous serons à accepter la différence voire à s'en enrichir collectivement.

La réussite de notre opération Petits Déjeuners nous aide fortement à accompagner les personnes avec trisomie et leur famille en pleine union avec notre slogan 2017. Notre Association vous remercie vivement d'y contribuer ainsi que l'ensemble des bénévoles.

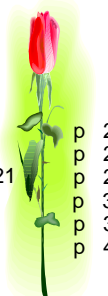
EN VERT ET AVEC TOUS !

Laurence CAVINA



Sommaire :

- > Trisomie 21 Côte d'Or
- > La vie de notre association en 2017
- > 15ème journée nationale de la Trisomie 21
- > Service intégration professionnelle
- > Projet autonomie et habitat
- > Le progrès ... ou PAS ?



p 2
p 2
p 2
p 3
p 3
p 4

Le Groupe pour l'Etude et l'Insertion Sociale des personnes Trisomiques 21 est une association loi 1901 créée le 30 septembre 1994 en Côte d'Or. Pour plus de lisibilité, l'ensemble des GEIST 21 est devenu TRISOMIE 21 assorti du nom du département.

Notre association réunit des parents et amis de personnes trisomiques 21, des personnes avec Trisomie 21 elles-mêmes, des personnes qualifiées (professionnels de la santé, de l'éducation, de l'insertion sociale ou scolaire...) et des personnes pouvant contribuer au développement et au bon fonctionnement de l'association (bénévoles...)

Notre projet associatif est : *d'étudier et de favoriser l'intégration sociale et professionnelle des personnes avec trisomie 21 en développant leur autonomie.*

Nous accueillons les nouveaux parents (cellule d'accueil) et tous les parents qui en font la demande.

Nous sommes à l'écoute des adultes avec trisomie 21 (conseil des jeunes adultes).

Nous adaptons nos actions au contexte, aux besoins et attentes des familles, des enfants et des adultes avec trisomie 21.

Nous maintenons nos liens avec les réseaux de professionnels : génétique, odontologie, maternité, cliniques, éducation nationale, IME, ESAT, en établissant de plus en plus de conventions de partenariat.

Nous poursuivons des partenariats publics (Conseil régional, Conseil départemental, Mairie Dijon, Grand Dijon, MDPH, ARS, AGEFIPH, Cap-emploi ...) et privés (Bien Public, Radios ...).

Depuis mars 2007, nous avons créé un poste salarié de «**Chargée d'intégration professionnelle**» avec l'objectif d'insérer ceux de nos jeunes qui en ont les capacités ou qui le souhaitent en milieu professionnel ordinaire et les autres le plus possible dans la vie sociale.

Le service est reconnu et nous participons à différentes rencontres avec des établissements partenaires.

Un CDI depuis plus de 9 ans, un depuis 2 ans et demi, deux autres depuis 9 mois et plusieurs stages ou formation en cours.

Trois jeunes ont validé chacun plusieurs reconnaissances de savoir-faire professionnels (nettoyage de locaux, palettisation et filmage, manutention avec transpalette, approvisionnement d'un rayon).

Des actions de sensibilisation au handicap ont eu lieu en milieu professionnel.

Suite à la formation sur l'autodétermination, et au travail poursuivi pendant une année, plusieurs projets de vie ont abouti, correspondants aux envies et possibilités des jeunes concernés.

Plusieurs jeunes sont suivis dans la vie sociale.

Trisomie 21 France et les associations départementales se mobilisent et organisent, depuis 15 ans déjà, des **rencontres entre le public et des personnes porteuses de trisomie 21**. Depuis son origine, cette journée est en effet placée sous le signe de la rencontre.

Plus qu'une volonté d'insertion sociale, c'est une **véritable démarche humaine** qui est engagée avec la ferme conviction que **les personnes avec trisomie sont les meilleures ambassadrices pour faire comprendre au public leurs différences et changer le regard que l'on porte sur elles**.

Le slogan 2017 est : **Le 19 novembre, on se rassemble EN VERT et AVEC tous !**

www.facebook.com/journeedela trisomie

La vie de notre association en 2017



- 6 janvier : Soirée spectacle
- 13-14 janvier : Opération mimosa et jacinthes organisée par le Lions Club Dijon Vallons à notre profit
- 19 janvier : Journée galettes avec FM Logistic
- 5 février : Atelier cuisine -cupcakes- (+ de 15 ans)
- 11 février : Assemblée générale ordinaire
- 14 février : Signature d'un CDI A la bonne heure (Chenôve)
- 17 février : Bowling (jeunes de + 16 ans)
- 18 février : Café-philos (jeunes + 16 ans)
- 6 mars : Signature d'un CDI à Metro (Marsannay la côte)
- 11 mars : Bal costumé (petits)
- 19 mars : Visite d'une chocolaterie (familles)
- 2 avril : Athlètes solidaires Stand de sensibilisation
- 8 et 9 avril : Formation « cérébral défense »
- 11 avril : Conseil d'Administration extraordinaire
- 28 avril : Soirée resto + boîte de nuit (+ de 18 ans)
- 13 mai : Réunion de parents de jeunes enfants
- 14 mai : Foulées rotariennes (familles)
- 20 mai : Sortie parc touristique des combes, accompagnement Fil ô Mère (jeunes)
- 2 juin : Conseil des jeunes adultes
- 18 juin : Pique-nique avec Trisomie 21 Doubs (familles)
- 30 juin : Conseil d'Administration extraordinaire
- 15 juillet : Changement de local pour l'association
- 9 septembre : Mise sous pli des bulletins petits-déjeuners par les jeunes avec trisomie 21
- 23 septembre : Initiation à l'aviron (jeunes)
- 29 septembre : Réunion projet autonomie et habitat
- 21 octobre : Soirée dansante (familles)
- 12 novembre : Court métrage « Monsieur et Madame Piccioli »
- 18 novembre : Mise en sac des petits-déjeuners
- 19 novembre : Livraison des petits-déjeuners à l'occasion de la Journée nationale de la Trisomie.

4 conseils administrations 3/3, 5/5, 22/9, 8/12

Réunions des différentes commissions

Réunions MDPH, CDCPH, FIPHP, ARS, Mairie ...

Rencontres avec les parents, des étudiants, d'autres associations

Activités : musique pour les petits, gymnastique, sorties culturelles, activité de loisirs ...

Cellule d'accueil et information aux familles et maternités.

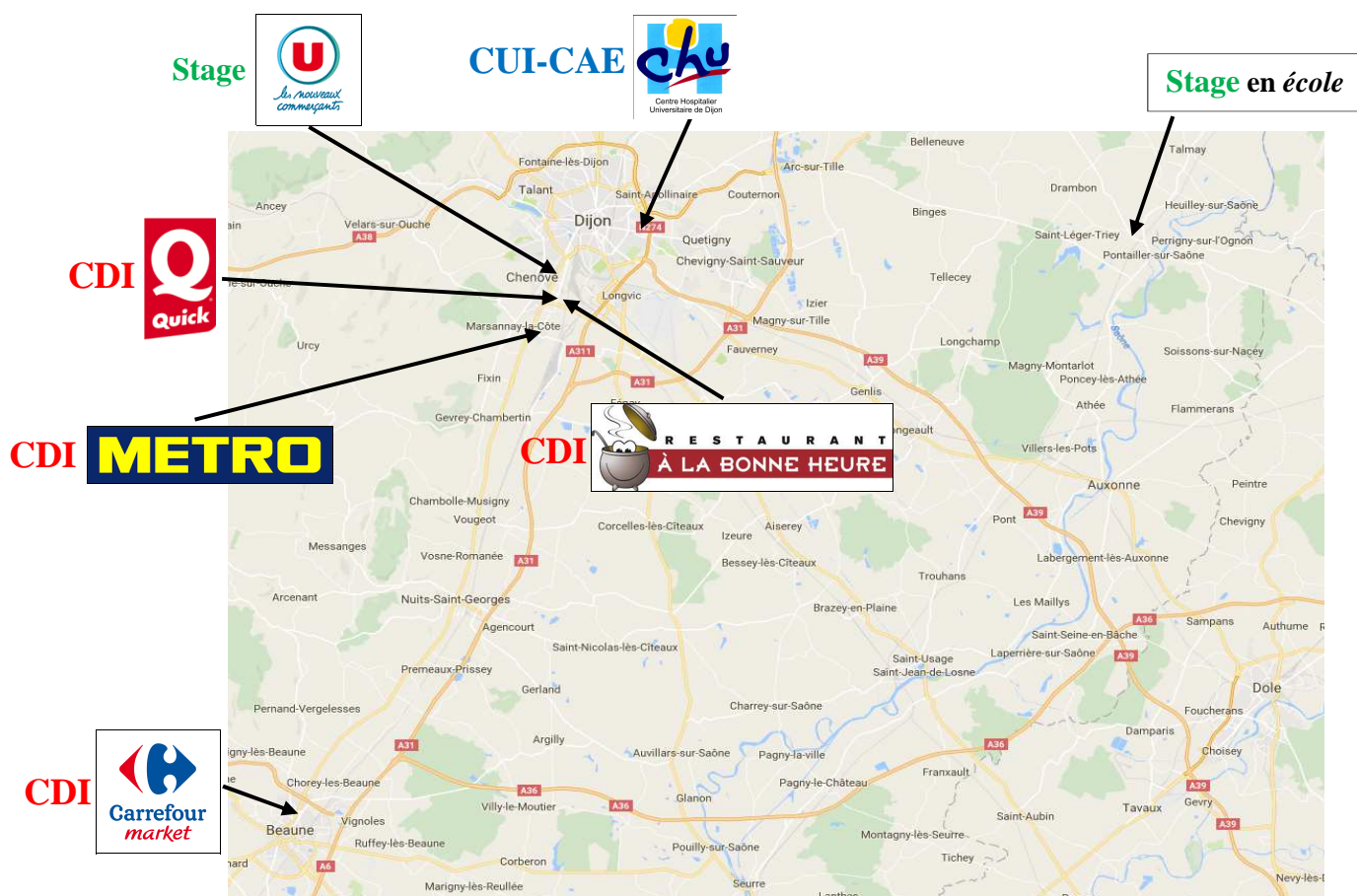
Formation sur la Trisomie 21 dispensée à des auxiliaires puéricultrices, des infirmières.

Retrouvez l'agenda de l'association sur notre site page d'accueil, widget



Service intégration professionnelle :

Où sont insérés les jeunes adultes suivis par le service ?



Cette année, 2 nouveaux CDI à mettre à l'actif du service intégration.

Projet autonomie et habitat :

Nous avons une demande des personnes avec Trisomie 21 de vivre en milieu ordinaire.

En cohérence avec notre projet associatif nous allons essayer d'y répondre en :
offrant aux adultes la possibilité de vivre « chez eux » avec le plus d'autonomie possible
en tenant également compte de la question que se posent les parents
« *que deviendront-ils plus tard ?* »

L'étude préalable fait apparaître la nécessité de deux phases :
une phase d'apprentissage

dans un appartement, seul ou à deux, appartement qui serait la propriété de l'association et serait géré par elle,
sans maîtresse de maison, mais avec l'accompagnement éducatif personnalisé d'un service d'aide à la personne,
à condition d'avoir les pré-requis

puis

une phase pérenne d'habitat en milieu ordinaire

seul, en couple ou en colocation, avec ou sans passage par l'appartement pédagogique,
en pouvant choisir son habitat,
et avec un accompagnement adapté et pérenne.





L'express 17/5/2017, p 22.

LE PROGRÈS

Trisomie 21 : le dépistage gratuit bientôt généralisé

Un pas de plus a été franchi vers le remboursement du dépistage de la trisomie 21 par voie sanguine. Début mai, l'Assistance publique-Hôpitaux de Paris avait annoncé que toutes les patientes parisiennes suivies dans ses maternités auraient désormais accès gratuitement à l'analyse de « l'ADN foetal circulant », un test très fiable et sans danger en cas de grossesse « à risque ». Partout ailleurs en France, les femmes enceintes doivent encore payer cet examen de leur poche (environ 400 euros) ou recourir

... ou PAS ?

à une amniocentèse, un examen potentiellement dangereux pour le fœtus, mais le seul remboursé actuellement. Une inégalité de traitement à laquelle la Haute Autorité de santé veut remédier : elle vient de recommander officiellement l'utilisation de cette analyse sanguine, ouvrant la voie à une généralisation de son remboursement sur tout le territoire. Reste à attendre que le ministère de la Santé et l'Assurance-maladie publient les textes nécessaires à sa mise en œuvre. Probablement d'ici à la fin de l'année. **S. Bz**



Il n'est jamais trop tard pour cotiser...

... plus nous serons nombreux et plus nous pourrons être efficaces !

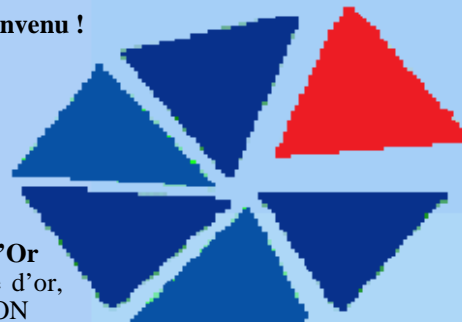
Si vous souhaitez rejoindre notre association

- en tant qu'**adhérent**, il vous en coûtera : 40 Euros
- en tant que **second adhérent dans une famille** (conjoint, enfant) : 25 Euros

Tout don est le bienvenu !

TRISOMIE 21 Côte d'Or est éligible au bénéfice des réductions d'impôt : 66% des sommes versées sont déductibles de vos impôts dans la limite de 20% du revenu net global.

Les chèques sont à libeller à l'ordre de **TRISOMIE 21 Côte d'Or** et à adresser au siège de l'association : TRISOMIE 21 Côte d'or, Maison des associations, C7, 2 rue des Corroyeurs, 21000 DIJON



L'ENVOL : Danièle BEAUJARD (daniele.beaujard@orange.fr) et Laurence CAVINA (presidencetrisomie21co@gmail.com)

Parution : 2 fois par an + n° spécial pts-dèj. Impression **AMG** INFORMATIQUE

