

COMMUNIQUE DE PRESSE

Le 17 février 2023 à Lyon



Avec nous, pas à notre place
#WithUsNotForUs



Participer pour faire avancer la société, c'est maintenant !

21 mars 2023, journée mondiale de la trisomie 21

A l'occasion de **la journée mondiale de la trisomie 21 du 21 mars 2023**, Trisomie 21 France lance un appel à la mobilisation pour défendre **l'accès à la participation citoyenne pour tous**, avec ou sans déficience intellectuelle ou trisomie 21.

Nous pensons que **l'évolution des lois et des institutions doit se faire avec les personnes concernées et pas à leur place**. Elles doivent donc pouvoir participer aux échanges qui ont lieu sur ces sujets.

C'est de cette façon que nous rendrons **la société inclusive**, c'est à dire une **société où les personnes avec des besoins particuliers peuvent vivre comme les autres**.

Dans le cadre de cette journée mondiale **nous invitons les personnes avec trisomie 21 ou déficience intellectuelle à faire passer des messages aux responsables politiques** en leur envoyant des lettres, des vidéos ou en les rencontrant directement pour les inciter à prendre davantage en compte la parole des personnes avec déficience intellectuelle et à faire évoluer les lois en ce sens.

La campagne de sensibilisation à l'occasion de la journée mondiale : « Participer pour faire avancer la société c'est maintenant ! »

Participer à l'évolution des lois et des institutions, c'est la demande des personnes avec trisomie 21 ou déficience intellectuelle que Trisomie 21 France représente. Elles veulent que les décisions les concernant soient prises avec elles pas à leur place !

Et c'est maintenant ! Trop souvent les décisions concernant les personnes avec déficience intellectuelle sont prises sans les consulter, et ce quelque-soit le domaine concerné. La France a d'ailleurs été désignée en 2022 par l'ONU comme l'un des mauvais élèves sur l'application de la Convention internationale des droits des personnes handicapées (CIDPH). C'est donc maintenant qu'il faut agir !

L'objectif de cette campagne est avant tout **d'inciter les responsables politiques à construire avec les personnes concernées, et pas à leur place, une société plus inclusive !** Car la mixité des personnes à l'école, dans les loisirs, le travail et dans tous lieux permet à chacun d'acquérir une maturité, et des **valeurs d'ouverture et de solidarité.**

« Cette campagne est en lien avec la campagne de Down Syndrome International, car c'est un sujet mondial : faire en sorte que les gouvernements protègent la capacité juridique des personnes avec trisomie 21 et veillent à ce qu'elles puissent prendre leurs propres décisions. Aujourd'hui, la société n'est pas encore inclusive par bien des aspects. A titre d'exemples :

- *dès le plus jeune âge, les décisions d'orientation prises par les instances des Maisons Départementales des Personnes Handicapées (MDPH) ont souvent une valeur d'injonction et non de proposition*
- *l'accès au travail en milieu ordinaire est encore très limité pour les personnes avec une déficience intellectuelle et pour les usagers des Etablissements et Services d'Aide par le Travail (ESAT), le droit du travail n'existe pas (pas de droit de grève, pas de cotisation pour la retraite...)*
- *Si des avancées démocratiques sont faites, elles restent à développer : les programmes des candidats aux élections présidentielles ont été traduits en Facile A Lire et à Comprendre (FALC) en 2022, mais ces traductions étaient à chercher sur le site national des élections et n'ont pas été envoyées par courrier, à la différence des programmes en texte ordinaire.*

Il faut donc agir à tous les niveaux pour que rien ne soit fait pour les personnes sans les représentants de ces personnes. A quand un député avec une trisomie 21 ? » **annonce le Président de Trisomie 21 France, Nathanaël Raballand.**

L'interpellation des responsables politiques comme levier d'action

Trisomie 21 France organisera avec les associations membres de son réseau **tout au long du mois de mars différentes actions** pour inciter les responsables politiques à prendre en compte la parole des personnes avec déficience intellectuelle :

- ❖ Un appel sera lancé pour inciter chaque personne concernée à **écrire une lettre pour exprimer ce qui, selon elle, doit changer au niveau de la loi.**
- ❖ **Des rencontres avec les élus** seront organisées au niveau national et local afin de permettre aux personnes avec déficience intellectuelle de faire entendre leurs revendications
- ❖ Et de **nombreux événements seront aussi organisés par les associations territoriales et les services de Trisomie 21 France en local**

Une journée mondiale pour donner les moyens aux personnes avec déficience intellectuelle de faire entendre leurs revendications pour une société inclusive pour tous !

Personnes avec trisomie ou avec une déficience intellectuelle, toutes aujourd'hui revendiquent légitimement :

- Le respect de leurs droits
- L'accessibilité à tous les services de droit commun
- Une information et une formation à l'autonomie afin de pouvoir s'exprimer librement, sereinement

Parce qu'elles sont les mieux placées pour défendre leur situation, Trisomie 21 France leur donne les moyens de prendre la parole pour sensibiliser tous les environnements de droit commun.

Des personnes avec déficience intellectuelle, formées par Trisomie 21 France, sont devenues des «autoreprésentants». Ils sont intervenus dans de nombreux domaines pour porter la parole des personnes avec déficience intellectuelle et certains sont maintenant en capacité de former leurs pairs. Leur mobilisation a été clé lors de la période de crise sanitaire pour aider les personnes avec déficience intellectuelle à intégrer les gestes barrière et à reprendre une vie normale après les périodes de confinement.

Pour que la parole des personnes avec déficience intellectuelle soit davantage prise en compte nous avons prévu de former un maximum de personnes à la prise de parole en public pour parler pour elles-mêmes et représenter leurs pairs. Cette prise de parole est nécessaire dans tous les domaines de la vie car il y a encore beaucoup à faire !

Ce projet, « Fais entendre ta voix » a pour objectif de donner les moyens aux personnes avec déficience intellectuelle de transformer par elles-mêmes la société en les formant à la prise de parole et en mettant en place des actions auprès des acteurs de la société ordinaire. Nous avons prévu d'axer nos actions dans un premier temps sur l'emploi puis d'adresser d'autres sujets comme le médico-social et l'évolution des lois.



Pour soutenir ce projet vous pouvez faire un don sur [Fais entendre ta voix !](#)

Et pour sensibiliser les enfants dès leur plus jeune âge sur l'importance pour les personnes avec trisomie 21 de faire entendre leur voix et de faire leurs propres choix Trisomie 21 France est partenaire du film Valentina



Dans ce film, Valentina, jeune fille avec trisomie 21 veut accomplir son rêve de devenir trapéziste. Pour le réaliser elle apprend à décider par elle-même et à faire ses propres choix.

Ce film permet de sensibiliser dès le plus jeune âge les enfants à la différence et incite les enfants et leur entourage à se questionner et à agir à leur niveau pour rendre la société plus inclusive.

Or il est prouvé que mixité des personnes à l'école, dans les loisirs, le travail et dans tous les lieux permet à chacun d'acquérir une maturité, et des valeurs d'ouverture et de solidarité !

Nous sommes donc ravis d'être partenaire de ce film qui sortira en salle le 22 mars !

Dans le cadre de ce partenariat :

- Jeanne Métivier, une jeune fille de l'association Trisomie 21 Ile de France est la voix de Valentina
- Nous avons participé à l'élaboration du dossier pédagogique et d'activités qui accompagne la sortie
- Nos associations territoriales organisent en partenariat avec Eurozoom, la société de distribution, des avant-premières pour la journée mondiale.

Pour télécharger tout le matériel du film : Affiche, Bande annonce, Dossier de presse, Dossier pédagogique, photos ... c'est [ICI](#) !

Une journée orchestrée par Down Syndrome International

La journée mondiale de la trisomie 21 est orchestrée par l'association Down Syndrome International. Le but de cette journée est de porter la parole des personnes avec trisomie 21 afin de faire entendre leurs droits et faire valoir leur place dans notre société. Le symbole de cette journée c'est la fameuse campagne des chaussettes dépareillées.



Nos partenaires pour cette journée

Trisomie 21 France remercie les différents partenaires qui nous soutiennent sur cette journée et nous permettent d'en faire un événement unique !



Pour en savoir plus sur nos partenariats avec [Le Bar à Chaussettes*](#), [Hop' Toys*](#) et [Bike Up&Down](#)

(* Liens sur opérations 2022, Opérations 2023 en cours de construction)

Qui sommes-nous ?

Depuis plus de 40 ans, le réseau Trisomie 21 France agit pour donner des moyens aux personnes avec trisomie 21 ou déficience intellectuelle. Ces moyens permettent à ces personnes de prendre la parole. Une parole pour faire entendre leurs voix et rendre la société plus inclusive.

La fédération Trisomie 21 France rassemble une cinquantaine d'associations françaises qui agissent concrètement sur le territoire. Ces associations territoriales mettent en oeuvre les valeurs de la fédération et des projets innovants. Trisomie 21 France est membre des structures européennes et internationales représentant la trisomie 21 (EDSA et DSI)

Le réseau Trisomie 21 France agit pour permettre



Contact médias :

Magali ECHASSERIAUD : 06 37 93 76 37. communication@trisomie21-france.org
Trisomie 21 France, Parc Norev_70-72 Av. de Bohlen, 69120 Vaulx-en-Velin



Retrouvez toute l'actualité de la journée mondiale sur le site de Trisomie 21 France [ICI](#)