



La trisomie 21 est aussi appelée « syndrome de Down » du nom du médecin britannique, Langdon Down, premier à en décrire les particularités en 1866.

Chaque cellule du corps humain est composée de 23 paires de chromosomes. La trisomie 21 est causée par la présence d'un chromosome en surnombre sur la 21^e paire de chromosomes.

Le déséquilibre chromosomique est présent dans la majorité des cas dès la conception de l'enfant. Il est donc vain de chercher à établir un lien entre la trisomie 21 et le déroulement de la grossesse ou de l'accouchement. Dans la plupart des cas, la trisomie 21 est le fruit d'un hasard chromosomique.

Les capacités intellectuelles d'une personne atteinte du syndrome de Down ont toujours été sous-estimées par le passé. Un lourd handicap mental est un cas exceptionnel : la majorité des personnes touchées peuvent mener, en tant qu'adulte, une vie indépendante dans un cadre approprié.

Les enfants atteints du syndrome de Down ont les mêmes besoins que tous les enfants. Ils souhaitent être en sécurité dans leur famille, découvrir leur environnement, jouer, apprendre, rire, se faire des amis et bien sûr, acquérir toujours plus d'indépendance. Pour ces raisons, un environnement dans lequel l'enfant peut grandir et se développer normalement est important. La meilleure condition pour un bon départ dans la vie est un accueil affectueux dans la famille, conjugué avec :

- Soutien et suivi médicaux
- Physiothérapie
- Logopédie
- Ergothérapie
- Encouragement, stimulation précoce
- Formes thérapeutiques adaptées individuellement



ART 21 est une association romande de parents d'enfants atteints de trisomie 21

Notre mission

L'association cherche à regrouper et à soutenir les parents et leurs enfants tout en informant et en sensibilisant la société.

Favorisant l'échange et l'entraide entre les parents, l'association organise plusieurs activités pour les familles vivant avec une personne porteuse de trisomie 21. Elle met à leur disposition un centre de documentation et offre des programmes de stimulation.

Devenir membre de l'Association Romande Trisomie 21, c'est se donner la chance de ne pas se sentir seul parent au monde à vivre l'expérience de la trisomie 21 et de réaliser, que si cette expérience est parfois difficile, elle s'avère souvent très enrichissante.

Nos objectifs

- Regrouper, soutenir et informer les parents d'enfants porteurs de trisomie 21
- Informer et sensibiliser la population ainsi que les intervenants des milieux scolaires, médicaux et sociaux
- Promouvoir l'intégration sociale et scolaire des personnes atteintes de trisomie 21
- Favoriser l'échange entre les membres ainsi que le développement physique et intellectuel des personnes porteuses de trisomie 21.

Nom: _____

Prénom: _____

Adresse: _____

Code postal: _____

Ville: _____

Tél. privé: _____

Tél. professionnel: _____

Fax: _____

E-mail: _____

Si vous le souhaitez :

Nom de la personne atteinte de trisomie 21: _____

Date de naissance: _____

Etes-vous :

Parents Ami(e)s Autres

A envoyer à :

ART 21
Association Romande Trisomie 21
Case postale 2
1052 Le Mont-sur-Lausanne

Informations et soutien :
tél. 079 / 515 22 21

Site Internet :
www.t21.ch
E-mail: info@t21.ch



Services et activités

- Accueil, information et soutien éventuel aux parents
- Conférences données par des professionnel(le)s
- Réunions-débats informels
- Rencontres sociales et culturelles
- Sorties familiales
- Entraide parentale
- Campagne médiatique de sensibilisation
- Centre de documentation et de renseignements
- Promotion à l'intégration sociale

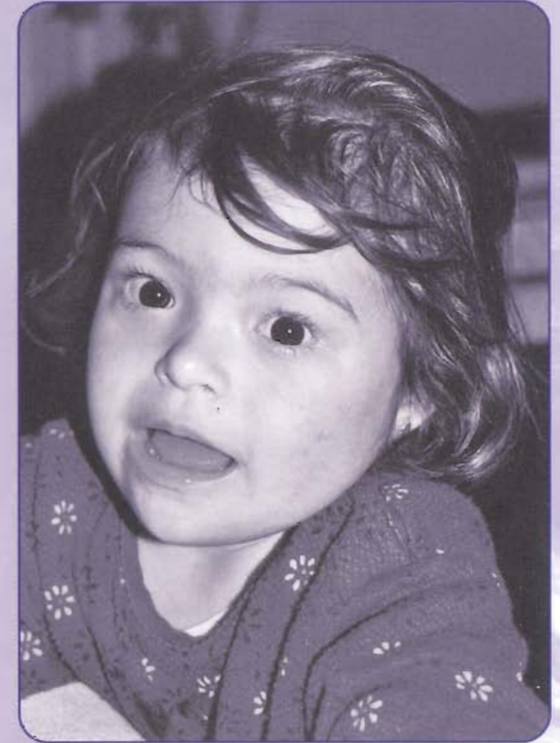
Adresse :

ART 21
Association Romande Trisomie 21
Case postale 2
1052 Le Mont-sur-Lausanne

Informations et soutien :
tél. 079 / 515 22 21

Site Internet :
www.t21.ch
E-mail: info@t21.ch

Edition janvier 2001



Cette différence...



Association Romande Trisomie 21

ART 21