

Pourquoi ?

Pour rencontrer d'autres enfants qui vivent la même situation ;

Pour pouvoir échanger avec des professionnels de santé spécialisés dans les troubles du développement ;

Pour pouvoir exprimer ses interrogations, ses émotions, évoquer les difficultés rencontrées dans la vie quotidienne...

Pour qui ?

Pour les enfants entre 7 et 12 ans ayant un frère ou une sœur avec un handicap ou une maladie rare

Quand ?

Le samedi matin de 10h à 11h30

6 samedi au cours de l'année scolaire (environ toutes les 6 semaines)

Animé par Céline Alcaraz
et Cécile Rattaz,
psychologues

Comment participer?

En contactant le Réseau
Maladies Rares Méditerranée
59, avenue de Fès (à côté de la
MDPH)
Bât. A 1er étage
34080 MONTPELLIER
Tél. 04.67.57.05.59
Tramway ligne 1 – Malbosc
contact@reseau-maladies-rares.fr

www.reseau-maladies-rares.fr



**LE GROUPE
FRATRIE**



Un espace de parole pour
les enfants ayant un frère ou
une sœur porteur de
handicap

On se rencontre

On discute

On fait des jeux

On dessine

Et, à la fin de la séance, on prend le goûter ...

Mon frère / ma sœur



Il rentre dans ma chambre quand je ne veux pas

Quand il est puni et que je l'entends pleurer dans sa chambre ça me fait de la peine

Hier j'ai fait du cerf volant avec mon frère pour la première fois

Si j'avais une baguette magique j'enlèverais l'autisme de mon frère

Parfois il vient m'embêter et c'est moi qui me fais gronder

Je lui apprends à compter



Je ne comprends pas pourquoi ma sœur me tape

Je sers de traducteur entre mon frère et mes parents

On est très complices toutes les deux



Parfois on ne le comprend pas

J'ai peur qu'elle se fasse taper à l'école

J'aime bien la faire rire

