



Réseau  
Maladies Rares  
Méditerranée

# TRISOMIE 21

Je vais à l'école, j'apprends,  
j'ai un métier !

Mercredi 28 juin 2017

à Montpellier de 9h00 à 17h00

## Journée de formation - Programme

- 9h15 - 9h30** › Introduction présentation du Réseau Maladies Rares
- 9h30 - 10h00** **JE PRENDS EN CHARGE MA SANTÉ ET MON AUTONOMIE**  
avec **Damien SANLAVILLE** Professeur de Génétique CHU LYON + Discussion 15 min
- 10h15 - 11h00** **LA PERSONNE AVEC TRISOMIE 21**  
Comment apprendre, en m'appuyant sur mes forces et en connaissant mes faiblesses ? Capacités et difficultés dans le neuro-développement.  
avec **Natacha Lehman** Psychologue clinicienne- neuropsychologue  
Service de génétique clinique - CHU de MONTPELLIER + Discussion 15 min
- 11h15 - 11h40** › Pause (25min)
- 11h40 - 12h30** **L'ÉCOLE, LAQUELLE, JUSQU'OU ?**  
avec **Raphaëlle Tsao** Psychologue et Maître de conférence  
Université AIX- MARSEILLE + Discussion 15 min
- 12h45 - 14h00** › Repas Buffet sur place (1h15)
- 14h00 - 14h45** **DES ASSISTANCES NUMÉRIQUES AU SERVICE DES PERSONNES AVEC TRISOMIE 21**  
avec **Audrey LANDURAN** Doctorante en sciences cognitives  
INRIA Université BORDEAUX + Discussion 15 min
- 15h00 - 15h45** **TABLE RONDE AUTOUR DE 2 THÉMATIQUES**  
› **Accès et maintien dans l'emploi de droit commun**  
avec **Annie ECKERLIN** association T21 GARD  
et le témoignage d'une personne porteuse de trisomie  
› **Quel travail en établissement?**  
avec **Richard MARTIN** chef de service ATO les Ecureuils Montpellier  
et le témoignage d'une personne porteuse de trisomie



- › Renseignements et inscriptions : Par téléphone ou par email
- › Participation : Professionnels 30 euros / Particuliers et étudiants 15 euros
- › Gratuit : pour les personnes porteuses de Trisomie 21

Réseau de santé Maladies Rares Méditerranée

☎ 04 67 57 05 59 ✉ contact@reseau-maladies-rares.fr 📍 59 avenue de Fès 34080 Montpellier (Bat C / Tram ligne 1 – Arrêt Malbosq)

Association Loi 1901 | N° Formateur : 91340780634 | Déclaration d'activité : 913 407 806 34 | SIRET : 514 872 456 000 33

www.reseau-maladies-rares.fr