

Faire évoluer l'image de la trisomie

L'association Trisomie 21 Moselle organise une journée d'étude sur cette maladie, ce samedi 9 octobre, à Metz.



Cécile Michel, présidente de Trisomie 21 Moselle :
« En Moselle comme en Lorraine, il manque des consultations spécialisées trisomie 21 ».

Photo Marc WIRTZ.

Depuis 1987, Trisomie 21 Moselle se bat pour faire évoluer l'image de la personne porteuse d'une trisomie.

« Montrer qu'elle est capable de plein de choses, avec une prise en charge spécifique dès la naissance », explique Cécile Michel, la présidente de l'association mosellane.

Dans le cadre de la Journée nationale de la trisomie (le 28 novembre), elle organise une journée de débats et d'échanges sur la maladie, ce samedi 9 octobre, à l'Institut de la Salle, à Metz.

Une manifestation ouverte aux parents et aux professionnels de santé.

« Notre but est d'aider autant de possible les familles dans leur parcours du combattant, poursuit Cécile Michel. On les renseigne, on les accompagne, on les soutient dans leurs démarches administratives. Ça fait beaucoup de travail. En France, on considère qu'il ne doit plus naître d'enfants trisomiques. Mais la réalité est toute différente. On estime qu'un enfant né vivant sur 600 est trisomique. A Metz, dans une seule maternité, l'an dernier, j'ai rencontré quatre mamans qui avaient donné naissance à un enfant trisomique ».

Au programme

- 9h : discours de Cécile Michel, présidente de Trisomie 21 Moselle, et de Philippe Lemaire, gynécologue-obstétricien.

- 9h30 : le Pr Marie-Odile Réthoré, professeur de génétique, abordera l'aspect médical et éducatif de la personne porteuse d'une trisomie 21.

- 11h15 : Sophie Robin, diététicienne, expliquera comment prévenir la surcharge pondérale et l'obésité chez la personne trisomique.

- 14h15 : le Pr Marie-Odile Réthoré mettra l'accent sur l'accompagnement de la personne trisomique tout au long de sa vie et la prévention du surhandicap.

- 15h15 : tables rondes, aspects pratiques de l'accompagnement et de la prévention.

Le congrès se déroulera, en présence de Jean-Paul Champeaux, président de la fédération Trisomie 21 France, à l'Institut de La Salle, à Queuleu, entrée rue Devilly.

L. B.

Renseignements :
tél. 03 87 57 77 51
ou 06 73 18 44 50
ou contact@trisomie21-moselle.fr