



Association de parents d'enfant trisomique-21 Lanaudière
245, chemin des Anglais, Mascouche, J7L 3P3, Tél. : (450) 477-4116
Pour diffusion immédiate



SEMAINE DE LA TRISOMIE-21

Mascouche, le 23 octobre 2014 - L'Association de Parents d'Enfant Trisomique-21 Lanaudière est fière de souligner la semaine de la trisomie 21 qui se déroulera du 1 au 7 novembre prochain.

Au début des années 1930, l'espérance de vie d'un enfant porteur d'une trisomie-21 était d'environ 9 ans et souvent était placé dès sa naissance en institution. Cette pratique prend une toute autre forme autour des années 1960 avec l'arrivée de la désinstitutionalisation et les recherches du D^r Jérôme LeJeune qui découvre officiellement la présence d'un troisième chromosome sur la 21^e paire, personne n'avait encore donné d'explication sur ce syndrome. Cette découverte a permis de mieux comprendre le fonctionnement cérébral et physiologique de la personne. Elle favorise aussi des pistes de recherches en plus de sensibiliser la société à mettre en place des services pour les personnes présentant ce syndrome, afin d'assurer une intégration à la communauté. Nous pouvons compter sur une certaine forme de solidarité sociale à partir des années 1970, un premier pas vers la réussite.

En 1990, des parents ayant senti le besoin et l'urgence de se réunir pour mettre en place des services maximisant le développement de leur enfant présentant une trisomie-21, ont fondé l'Association des Parents d'Enfant Trisomique-21 Lanaudière (APETL). L'objectif était que ces enfants soient non seulement acceptés à leur juste valeur dans la société d'aujourd'hui, mais aussi reconnus comme des personnes à part entière qui aspirent à développer leur potentiel dans toutes les sphères de leur vie, tant au niveau personnel, familial et dans la communauté qui les entoure. Depuis les 25 dernières années, nous travaillons dans cette direction et voyons ce dont chacun de ces enfants est capable d'atteindre. Ils sont source de bonheur, de persévérance, de joie de vivre et de grandes réussites malgré les défis rencontrés. Chacun a son propre chemin et notre mission est de les accompagner sur cette route de la vie en leur fournissant le maximum de support.

Nous sommes en 2014 et nous déployons encore beaucoup d'efforts afin de faire tomber les préjugés reliés à nos enfants trisomiques, trop longtemps appelés « mongols », un mot qui blesse encore. En cette semaine de la trisomie-21, notre souhait serait de sensibiliser les gens face à la différence et à l'acceptation de celle-ci. Prendre quelques minutes pour se fermer les yeux et se mettre à la place d'une personne trisomique ou d'un membre de sa famille peut changer notre regard. Il est vrai qu'il peut être difficile de le faire tant que cette réalité n'est pas la nôtre, mais si chacun fait un effort, des changements peuvent s'opérer et faciliterait l'intégration de ces personnes. Cela ne pourrait être que bénéfique pour tous et chacun.

Depuis 25 ans, l'APETL par son dynamisme soutient les familles membres et fait briller cette cause qu'est la trisomie-21. Une importante année s'amorce puisque nous débiterons, dès janvier 2015, les festivités entourant nos 25 ans d'existence. Pour l'occasion, nous présenterons la quatrième édition de notre spectacle bénéfique « le tournesol, une fleur différente ». L'association a la chance de compter sur le support de M. Jason Lang un auteur, compositeur, interprète et porte-parole de cet événement. Étant lui-même père d'une jeune fille trisomique, il est très sensible à la cause. Ce spectacle se déroulera au Théâtre Hector-Charland, le mercredi 11 mars 2015. M. Lang sera accompagné de différents artistes invités et permettra à des personnes trisomiques des tous âges de mettre leurs talents en valeur. Cet événement sera de plus une source importante de fonds pour soutenir l'APETL et lui permettre de maintenir les services offerts. C'est en décembre prochain qu'aura lieu la conférence de presse qui annoncera cette grande fête et qui dévoilera les artistes et partenaires principaux qui feront partie de cette belle aventure. Si vous êtes intéressés à vous impliquer nous serions heureux de vous compter parmi nous.

Nous profitons de l'occasion pour remercier tous et chacun qui, par leur ouverture aux personnes trisomiques, font en sorte que l'inclusion de celles-ci est aujourd'hui rendue possible.

Chantal Lamarre, directrice de l'APETL et mère d'une jeune fille trisomique
Texte : Maryse Guénette, TES et coordonnatrice APETL