

VENT DE CHANGEMENT

Dans le cadre du Studio stage 2018 en graphisme au Cégep de Sherbrooke, une équipe de stagiaires ont repensé l'image complète de l'organisation, d'après le mandat que nous leur avons donné.

Ce nouveau logo est dit « ouvert », c'est-à-dire qu'il utilise quatre illustrations significatives qui envoient une image plus positive et plus humaine de l'association.



L'identité principale est celle qui présente le chiffre 21 en son centre. Celui-ci est directement lié à la trisomie, car c'est le 21^e chromosome qui est triplé.



Le symbole des flèches montantes rappelle aux familles qu'elles ne sont pas seules et qu'elles doivent continuer d'aller de l'avant.



Le cœur quant à lui, rappelle que l'organisation est une belle et grande famille et que l'amour, ainsi que l'acceptation de chacun, sont des valeurs bien importantes.



Finalement, le bonhomme souriant vient illustrer la joie de vivre et le rire contagieux, deux traits bien connus de notre clientèle.

92, rue Ozias-Leduc
Sherbrooke QC J1H 1M7

Téléphone : 819-569-8112
Télec. : 819-569-5144

info@asdet21.org www.asdet21.org

SYNDROME DU SYNDROME DE DOWN ASSOCIATION

C'EST QUOI ? ÇA S'ADRESSE À QUI ?

C'est d'abord un organisme communautaire régional, à but non lucratif, qui a été constitué en 1987 par plusieurs parents de la communauté qui voulaient s'entraider. Cet organisme ne cesse de se développer et d'offrir des services pour le mieux-être de la clientèle.

Notre mission est d'améliorer les conditions de vie des personnes trisomiques et de leurs familles en Estrie et ses environs.

C'est aussi un milieu de vie faisant la promotion de la santé et favorisant le développement de notre clientèle par l'organisation d'activités pour venir briser leur isolement et pour développer leur sentiment d'appartenance.

UN ORGANISME EXTRAORDINAIRE
POUR DES GENS
EXTRAORDINAIRES !

SOUTIEN
ACCOMPAGNEMENT
AIDE
AMOUR

SERVICES OFFERTS

- Accueil, référence vers les ressources
- Informations
- Approche aux nouveaux parents
- Jumelage avec un autre parent, tuteur ou curateur
- Rencontres sociales
- Groupes de parents
(Soirées de mamans, journée de papas, parents ressources)
- Conférences avec des professionnels
- Fêtes familiales et sorties spéciales
- Répît de jour ou de soir à l'association
- Camps de jour estival
(enfants 5 à 12 ans) et (enfants 13 à 21 ans)
- Plateaux de travail communautaires
(21 ans et plus)
- Ateliers thématiques et éducatifs
- Banque de gardiennes averties à domicile
- Joujouthèque
(prêt de jeux éducatifs)
- Bibliothèque sur la trisomie 21
(prêt de volumes et de matériel)
- Représentations, défense des droits

LA TRISOMIE, C'EST QUOI ?

Aussi appelée syndrome de Down, c'est un état congénital provoqué par la présence d'un chromosome supplémentaire sur la 21^e paire. Ce n'est pas une maladie mais un état et cela ne se guérit pas.

La personne trisomique a des caractéristiques physiques distinctives qui varient d'une personne à une autre, pouvant se remarquer par des yeux bridés, un visage rond, un petit crâne, un nez aplati, etc. La personne trisomique n'est généralement pas grande, et son tonus est plutôt faible. Elle a une déficience intellectuelle et /ou un retard de développement. Elle a des difficultés d'apprentissage.

Comme les autres personnes, elle souhaite s'épanouir et se réaliser, être autonome. À l'Association du Syndrome de Down, nous comprenons cette réalité et nos valeurs sont de la soutenir, de l'accompagner, d'aller à son rythme et de croire à son plein potentiel de développement. Pour cela, ça prend une ouverture, un encouragement, de l'appréciation, une présence et de l'attention.

Les personnes participant aux activités à l'association sont de tout âge.



DEVENIR MEMBRE

Vous avez à compléter un formulaire de demande d'adhésion que vous retrouverez sur le site internet de l'association au www.asdet21.org et que vous pourrez retourner avec le paiement de la carte de membre. Le coût de 25 \$ est indiqué sur le document et est valide pour une durée de deux ans.

AVANTAGES :

- Envoi d'un calendrier annuel des activités de l'association.
- Rabais sur certaines activités.
- Suivis et rappels pour diverses activités selon les besoins de la personne et de sa famille.
- Information sur la trisomie 21 ou sur les politiques sociales venant en aide aux familles.

N.B. Les personnes qui peuvent être membres de notre association sont : une famille, un parent, un tuteur, un responsable de famille d'accueil, une personne trisomique, un grand parent, un bénévole, un ami.

DEVENIR BÉNÉVOLE

Vous avez des temps libres et désirez être utile aux personnes trisomiques et à leur famille dans votre communauté ? L'Association du Syndrome de Down est l'endroit idéal pour vous impliquer.

Appelez-nous ou venez nous rencontrer !