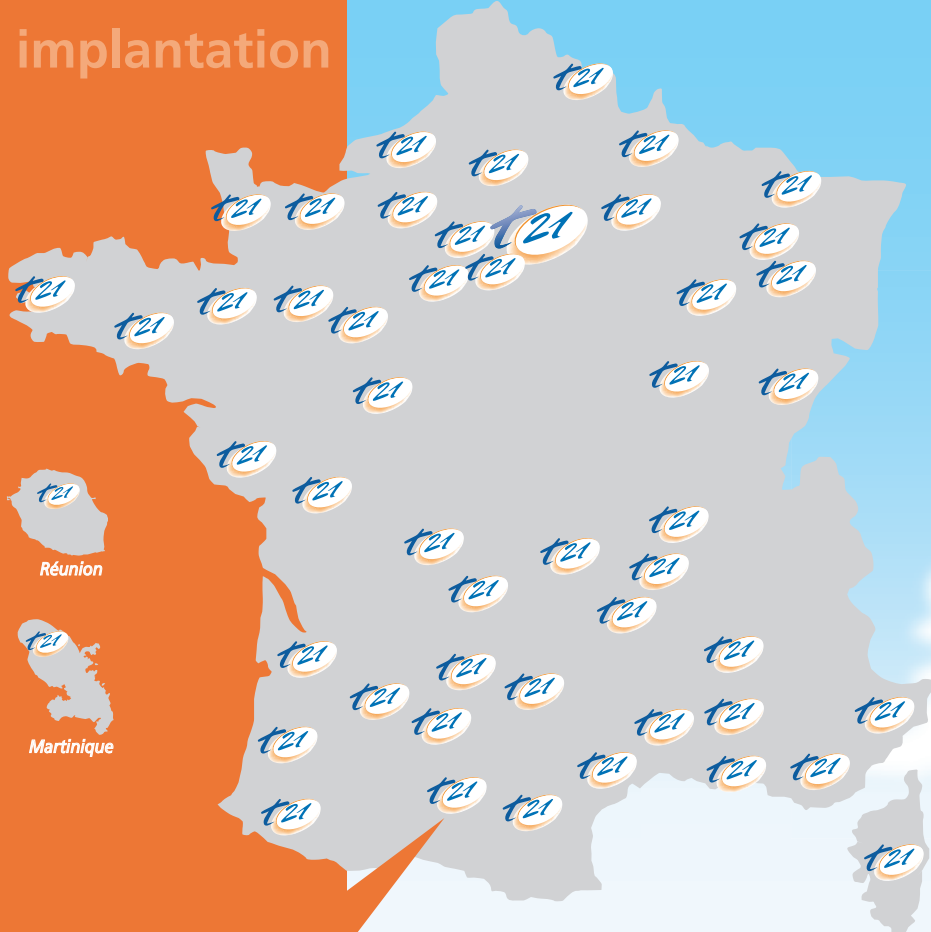


implantation



geist31@wanadoo.fr  
<http://www.trisomie21-haute-garonne.org>

**TRISOMIE 21 HAUTE-GARONNE**  
Groupe d'Étude pour l'Insertion Sociale  
des personnes porteuses de Trisomie 21

**SIÈGE SOCIAL DE L'ASSOCIATION**

Trisomie 21 Haute-Garonne  
48 A rue Louis Plana - 31500 Toulouse

**CORRESPONDANCE**

53 route d'Agde - 31500 Toulouse  
Tél. : 05 61 54 34 47  
Fax : 05 61 48 65 88

Déclaration en Préfecture le 12 mars 1986 - Siret 347 484 867 000 51



**t21somie**  
Groupe d'Étude pour l'Insertion Sociale  
des personnes porteuses d'une Trisomie 21  
**Haute - Garonne**





## Haute - Garonne

Groupe d'Étude pour l'Insertion Sociale des personnes porteuses d'une Trisomie 21

### Nos racines

Crée par des parents qui ne trouvaient pas dans le contexte médico-social de l'époque des réponses adaptées aux besoins de leurs enfants, l'association avait pour premier objectif de réunir l'énergie des parents et les compétences des professionnels, pour créer un dispositif de prise en charge précoce, inspiré d'autres expériences faites en France et à l'étranger : ainsi nous prenions part pleinement, en tant que parents, au projet éducatif de nos enfants.

En effet, bien que la trisomie soit une déficience assez bien connue, les méthodes de **stimulation précoce** et **l'intégration sociale** étaient alors peu pratiquées dans notre région : d'autres GEIST s'étaient déjà créés autour de ces deux notions, et nous avons rejoint cette

dynamique au sein de la fédération nationale.

Une des premières réalisations du GEIST de Toulouse a donc été la mise en place du service de soins, pour des enfants qui, parallèlement, bénéficiaient d'une intégration individuelle ou collective à l'école.

Le besoin d'un dispositif d'accompagnement adapté s'est cependant fait sentir, au fur et à mesure que les enfants grandissaient et que l'association se développait : ainsi le GEIST a contribué à la création des U.P.I (unités pédagogiques d'intégration). Il a mis en place un centre de formation pour adultes (CEFIP), structure totalement innovante sur le département.

L'association est aussi un lieu de rencontre, d'échange et d'entraide, pour tous les membres de la famille : commissions, réunions, ateliers, groupes de paroles...

Chacun peut selon ses besoins participer à la vie associative.

Par ailleurs, l'association se donne pour but de contribuer à changer l'image de la personne porteuse de trisomie dans la société.

### Aujourd'hui

Parents, professionnels et bénévoles contribuent à promouvoir les valeurs du projet associatif, encouragés par la loi du 11 fevrier 2005.

N'hésitez pas à nous joindre



### 2002

- Ouverture du Centre d'Evaluation de Formation et d'Intégration Professionnelle, dispositif expérimental de préparation et d'accompagnement à l'intégration en milieu professionnel (6 stagiaires accueillis).

### 2004

- Ouverture du Service expérimental d'Accompagnement à la Vie Autonome (SAVA).
- Financement du SESSAD pour 20 places.

## Activités associatives

### Accueil des familles

Parents d'enfants porteurs d'une trisomie 21, nous avons vécu les instants douloureux de l'annonce du handicap, et nous savons combien il est important, d'être écoutés, informés, orientés dans la suite de cette annonce.

- Rencontres avec des parents de l'association
- Entretiens et bilans avec les professionnels

### Activités pour les personnes porteuses de Trisomie 21

Nous faisons beaucoup pour qu'elles s'intègrent dans les milieux dits ordinaires, mais elles aiment aussi se retrouver entre elles : c'est pour leur en donner l'occasion que diverses activités se mettent en place, pour tous les groupes d'âge.

### Accompagnement des familles

- Groupes de parole "fratrie"
- Des réunions à thème
- Des samedis portes ouvertes

### Le SESSAD

Le Service d'Éducation Spéciale et de Soins À Domicile est un outil au service du projet associatif.

Démarche qualité, auto-évaluation du service de soins, cohérence avec le projet associatif.

D'autres projets pour les enfants porteurs de trisomie 21 devenus adultes...

### 2007

- Arrêt des dispositifs adultes
- CEFIP et SAVA faute de financement public.
- Le GEIST devient Trisomie 21 Haute-Garonne.

