

LA LETTRE DE CIRRUS

- Bulletin d'information n°40^{BIS} de décembre 2010 -

Email : associationcirrus@wanadoo.fr - Édité par nos soins le 30 janvier 2013 - Diffusion EMS BP 07- 28140 Terminiers

Sommaire :

1. Edito
2. Rencontre sur le terrain à Frasne
3. Assemblée générale du 6 novembre 2010
4. Les Maisonnées d'Indre et Loire

5. L'importance du temps
6. courriers reçus
7. Annonces et adresses à noter

1- Edito :

Qui ne connaissait pas l'âne **Martin** sur les chemins autour du Lac Saint-Point ?



Il nous a quittés ce jeudi 9 décembre 2010 après avoir rempli, durant quarante années, sa mission d'accompagnant de randonnées pour la joie de tous.

Lucien Converset, curé de Salin les Bains, en avait fait cadeau il y a plus de huit ans à Lionel, suite aux journées de l'autisme que nous avions organisées à Pontarlier et autour du Lac Saint-Point.



Merci pour ces grands moments de bonheur que tu as su apporter, aux enfants, aux personnes en situation du handicap et aussi aux touristes qui n'ont jamais manqué de te fixer sur la pellicule.

RA

2- Rencontre sur le terrain à Frasne :

Ensemble pour les Maisonnées ADMR du Doubs :

Après la rencontre sur le terrain le 6 novembre 2010 à Frasne et à la suite d'un goûter à la mairie nous avons pu échanger avec l'assemblée les parents et les élus (environ 50 personnes).

Objectif : Présentation à la presse du projet Maisonnées ADMR.

- Visite du site d'implantation des Maisonnées à Frasne.
- Echanges avec les différents partenaires de la suite au projet.

Présents à la tribune : Mesdames et Messieurs, Valéry Garcia, Annie Daloz, Philippe Alpy, Jean-Marie Bart, Jean-Marie Saillard, Willy Cadet, Rémy Aubert.

Résumé des principales interventions :

Philippe Alpy : Présentation du projet. Les politiques ont entendu les besoins. Le dynamisme créé doit être maintenu. La première pierre devra être posée en 2014.

Jean-Marie Bart : le projet est en bonne voie même si la partie financière est loin d'être close.

Jeannette Gros : présentation des changements dans le domaine de la santé. Le plan de régionalisation de la Santé est complexe. L'ARS (l'Agence Régionale de la Santé) est composée de commissions avec une directrice à sa tête. Le médico-social entre dans la santé. Cette grande réforme risque de modifier les règles quant à la validation du projet.

Willy Cadet : il est important de ne pas baisser les bras, l'énergie est là même si des adaptations seront à engager.

Rémy Aubert : pour les familles, ce projet a un caractère d'urgence qu'il ne faut pas oublier.

Yolande Letur : « Quand les parents ne pourront plus assurer l'encadrement de leurs enfants, il faudra bien les placer, cette démarche coûtera aussi très chère* ». La prévention avec des AT (Accueils Temporaires) est indispensable et moins coûteuse !

A.H.

* **Erratum :** Un retour de **Yolande Letur** (Autisme Jura), sa citation plus juste était, "**Meilleure sera la prise en charge de nos enfants, moins coûteuse elle sera pour la collectivité !**"

3- Assemblée générale CIRRUS à Frasne:

Compte rendu de l'AG Cirrus 2009 du 6 novembre 2010 ;

Présents : MESDAMES & MESSIEURS, MARGUERITE AUBERT, BARTHET NATHALIE, CHRISTINE DEVAUX, ANNIE DALOZ, VALÉRY GARCIA, AGNÈS HUMBERT, ANDRÉE MONNIN, CHRISTINE MYOTTE, MADELEINE PAGNIER, ISABELLE PIETROUKHOF, EDITH RICARD, MAUD FRANÉY-SAILLARD, RÉMY AUBERT, GILLES BORDY, MICHEL DEVAUX, XAVIER GUICHARDON, JEAN-PIERRE HUMBERT, DANIEL MONNIN, EMMANUEL MYOTTE, JACQUES NICOLLET.

Jeunes et adultes protégés, ALEXY MYOTTE, LIONEL AUBERT

Excusés : MESDAMES & MESSIEURS NATHALIE BERTIN, PAULETTE GUINCHARD, JEAN-PIERRE GURTNER, YOLANDE ET ALAIN LETUR, JEAN-FRANÇOIS LONGEOT, D^{CT} BIZOUARD (cRA).

Bons pour pouvoir : de 24 personnes (ou famille) qui se sont également excusées.

Le mot d'ouverture de Rémy Aubert

En 2009, notre association a compté 65 familles adhérentes parmi lesquelles un tiers a un enfant handicapé (ou plus) à charge. Notons en 2010, une baisse significative des adhésions (40 à ce jour) mais une augmentation des dons.

Nous sommes 16 adhérents présents ce jour plus les 24 bons pour pouvoir. Le quorum est atteint, l'assemblée présente peut donc statuer.

Le compte-rendu de l'assemblée générale 2008 est approuvé à l'unanimité.

Rapport des activités

Le projet Maisonnées ADMR

C'est sur ce projet que nos forces se sont concentrées. Depuis le 28 octobre 2009, date à laquelle nous avons visité en Indre et Loire des Maisonnées ADMR, les réunions se sont succédées afin de rédiger un projet cohérent. Projet qui comme vous venez de l'entendre dans la rencontre avec les élus qui a précédé notre assemblée a été accepté par un accord écrit du CROSMs le 17 mai 2010.

Tout n'est pas encore gagné car avec le plan de régionalisation de la Santé, des réformes importantes peuvent modifier les règles.

Nos sorties

- Piscine les lundis après-midi aux Thermes d'Yverdon ou Salins les Bains
- Rencontre avec le groupe alphabétisation de Pontarlier et autisme Jura. Les échanges avec d'autres handicaps sont toujours enrichissants.

Rapport financier de l'exercice 2009

Nos dépenses ont été en hausse de 22% soit de 4191,03€ contre 3267,93€ en 2008, avec une dépense nouvelle étude-projet de 755,66€.

Par rapport à 3721,38€ de ressources, nous enregistrons un résultat brut de 769,65€ et une chute des ressources de 6652,22€ en 2008 à 3421,38€ en 2009 soit environ 94% en moins.

L'explication principale vient :

- des remboursements des déplacements avec le véhicule de l'association, qui n'existe plus (poste de 1614,60€ de remboursements en 2008),

- des subventions prévues avec une aide de la mairie de Frasne de 300€ pour laquelle la demande n'a pas été formulée, des dons qui baissent de plus de 400€.

Dans le bilan, le résultat 2009 se traduit différemment du fait des charges d'investissement réalisées. Compte tenu du résultat positif de l'année passée (+ 3384,29€) notre trésorerie ne s'en trouve pas pénalisée.

Pour les prévisions 2010, les comptes sont présentés équilibrés à 4360€ (recettes et dépenses), avec un poste manifestation à 540€ non réalisé en 2009 (pour autant prévu) et une augmentation des dons. Nous enregistrons déjà à ce jour 3202€ (pour 2010),

Après le rapport du commissaire aux comptes (Jean-Pierre Humbert), les comptes 2009 et le budget 2010 sont approuvés au vote de l'AG du 6 novembre 2010.

Election au conseil d'administration

Renouvellement du 1/3 des membres. Sortants : Madame Andrée Monnin, Monsieur Liechti Gilles et Madame Petite Janine.

Membres du bureau (4)

Présidente : Madame Monnin Andrée,	25230 Vandoncourt
Trésorier : M. Aubert René-Michel,	25160 Les Grangettes
Secrétaire : Madame Humbert Agnès,	25400 Audincourt
Secrétaire suppléante : Mlle Barthet Nathalie,	25300 Pontarlier

Autres membres du conseil d'administration

Madame Aubert Marguerite	25160 Les Grangettes
Monsieur Devaux Michel	25300 Pontarlier
Madame Devaux Christine	25300 Pontarlier
Monsieur Humbert Jean-Pierre	25400 Audincourt
Monsieur Liechti Gilles	25530 Epenouse
Monsieur Monnin Daniel	25230 Vandoncourt
Monsieur Myotte Emmanuel	25690 Longemaison
Madame Pagnier Madeleine	25160 Vaux et Chantegrue

Conclusion de Rémy Aubert

La dispersion des familles et de nos membres ne favorise pas un dynamisme (que nous avons pu connaître il y a une dizaine d'années). Les anciens sont toujours bien présents mais les disponibilités changent. J'espère beaucoup sur le retour des journées comme celle-ci et de l'intérêt que les familles porteront à la réalisation des Maisonnées ADMR et du foyer de vie à Frasne.

Je remercie sincèrement l'équipe de pilotage, la mairie de Frasne et l'ADMR pour leur engagement.

La synergie qui émane du projet entre les deux associations sur les deux pôles d'implantation (Frasne et Dannemarie) doit être maintenue et développée car la philosophie de base est identique.

Questions diverses

► Concernant le projet Maisonnée ADMR ; La première partie de l'après-midi a montré que nous n'étions plus seuls à porter ce projet. Les élus ont manifesté clairement leur soutien. Même si, comme le soulignait Monsieur Jean-Marie Bart, le financement est loin d'être résolu, il est important de maintenir le dynamisme existant. De la rencontre du 8 juillet 2010, avec les différents partenaires, deux axes doivent être privilégiés :

- Affiner l'approche du projet sur les deux pôles. Exemple : au niveau financier, notamment sur la partie construction.
- Définir un plan de communication afin de maîtriser la transmission de l'information auprès des familles, des financeurs et du grand public. Premier exemple : présence de la presse, aujourd'hui, lors de la visite du site d'implantation des

Maisonnées à Frasne. Par ailleurs, la municipalité de Frasne a déjà informé du projet, les habitants, par l'intermédiaire du bulletin municipal.

Dans ce cadre, il faudra prendre rapidement des dates pour planifier une ou des manifestations afin de présenter le projet au grand public et maintenir la pression auprès des responsables politiques et administratifs.

► **L'association AAB** ; La présidente (Valéry Garcia) a présenté les activités de son association. Elle a invité les parents de CIRRUS à y participer s'ils le souhaitent ; Exemple pour les sorties cinéma du dimanche matin. A bientôt pour organiser la même opération à Dannemarie sur Crête.

L'AG est levée à 19h, la secrétaire, Madame Agnès HUMBERT

Erratum : Nous remercions l'association « **Autisme Jura** » pour avoir mis en place les panneaux d'exposition sur l'autisme et les portraits de nos jeunes et adultes dans des activités.

4- Les maisonnées d'Indre et Loire

Nous avons reçu le bulletin d'information de septembre 2010 LES MAISONNEES

« Dans l'actualité des Maisonnées, c'est aussi le projet d'extension dont les travaux ont commencé en juillet 2010 pour une livraison des bâtiments en juin 2011 avec une ouverture envisagée en novembre 2011. Ce projet prévoit :

- Une maison d'habitation rue Gambetta à Azay le Rideau,
- Une autre maison d'habitation sur le terrain de Rivarennas,
- Un pôle d'ateliers de travail sur le site d'activité de la Loge.

Ce projet permettra à chaque résidant d'envisager sa vie avec des perspectives d'évolution par des activités de travail adaptées à ses capacités. Son projet de vie prendra alors tout son sens.

Cet avenir, nous avons à le construire ensemble au service des résidents.

Monsieur Didier Rocque président de l'association ADMR les Maisonnées d'Indre et Loire. »

(voir les coordonnées dans les adresses en fin de Lettre de Cirrus)

NDLR : Monsieur Didier Rocque, amoureux du Haut Doubs et vacancier aux Grangettes depuis sa plus tendre enfance a du ces dernières années se consacrer entièrement au développement des Maisonnées afin de répondre à l'urgence de lieux de vie pour les adultes de sa région. Aujourd'hui, il m'informe son intention de venir passer des vacances dans ce premier trimestre 2011 dans le Haut Doubs.

Voilà une belle occasion pour qu'il puisse aussi rencontrer nos deux associations de parents (AAB et CIRRUS) et échanger sur l'avancement de notre projet « Les Maisonnées ADMR du Doubs »

5- L'importance du temps qui passe pour les enfants autistes ...

Lola avait six ans quand elle est arrivée à l'IME. Avant, c'est sa maman qui s'était bien occupée d'elle (pas de diagnostic).

Lola arrivait chaque matin en taxi (bleu) et repartait en fin d'après midi avec le même moyen de transport. Au début de son séjour chez nous, l'arrivée en taxi était très difficile et Lola pleurait, criait, en quittant le taxi. Elle avait toujours la même phrase qui accompagnait son trouble du comportement : « Un bain avec Judith, un bain avec Judith », et cela durait de longs moments avant qu'elle retrouve le calme et souvent, assez vite, d'autres difficultés.

Nous avons parlé avec sa maman de ce comportement sans qu'elle y trouve un sens, sinon que Lola prenait un bain avec sa sœur Judith le soir à la maison. Ceci nous a permis de faire une hypothèse : devant l'inconnu que représentait sa journée, Lola – qui heureusement avait du langage – réclamait l'étape qui faisait repère pour elle à son retour. Sa difficulté de représentation de ce temps infini (celui de

l'IME) l'obligeait à se « cramponner » à l'étape du retour à la maison.

Bien sûr, éducateurs bavards, nous l'avons rassurée avec des mots dénués de sens pour elle, comme: « oui, tu prendras ton bain ce soir, après l'école, en arrivant », etc. Autant de propositions, de chemins de pensée difficiles à « visualiser » pour Lola.

Chaque personne employant des mots différents, cela pouvait induire, pour elle, une indécision de notre part comme si nous étions aussi perdu qu'elle dans ce temps qui passe. Cette situation de grande angoisse (où le corps était souvent le souffre-douleur) m'a obligé à réfléchir sur la façon dont Lola pouvait appréhender, saisir, le temps qui passe.

Ma formation TEACCH m'a amené à proposer rapidement un emploi du temps visualisé, que Lola a mis beaucoup de temps à comprendre car elle a dû, pour s'en saisir, le vivre avec les incertitudes, la recherche de rituels de début et de fin d'activité, occuper les temps libres. Après des recherches et rencontres multiples, je suis arrivé à comprendre les difficultés de Lola, et celles d'autres autistes, par rapport au temps qui passe.

En fait, pour Lola, avancer dans sa journée, quitter le connu de la maison pour affronter le taxi – qui parfois n'est plus bleu – et les travaux sur la route, voir la nouvelle stagiaire mais pas le kiné qui est malade, c'était très dur. Pour elle, passer une journée, c'est comme pour nous franchir un torrent: de pierre en pierre, pour ne pas tomber dans l'eau.

Pour Lola comme pour d'autres, il y a de quoi se noyer entre chaque pierre. L'aventure dure la journée, avec des peurs, des assurances, des bonnes pierres solides – comme l'activité repas (valeur sûre).

Tout cela a pris quelques années avant même que nous puissions retirer les cartes de l'emploi du temps après l'activité. La journée devait rester visualisée dans son intégralité! Aujourd'hui la seule « exigence » de Lola, pour le passage d'un jour à l'autre, est que lorsque le repas de midi est terminé, on lui donne le menu du lendemain (une occasion d'apprendre à lire!). Elle a appris avec ce travail la signification du mot « après » sans l'avoir totalement généralisé.

Le cas de Lola n'est pas unique, mais il nous a montré qu'il fallait d'abord résoudre le passage du torrent, lui confirmer qu'une journée se terminait toujours, pour qu'elle s'engage, devienne observatrice, puis actrice de son temps. Les aides visuelles qui concernent les activités du jour ne sont pas, pour certains, de simples illustrations, mais des images chargées d'un scénario qui les porte d'une séquence à l'autre.

Le problème du temps illustre le type de difficultés majeures rencontrées par beaucoup de personnes autistes avec plus ou moins de conséquences. Merci à Lola de m'avoir appris à mieux la comprendre, et à développer, pour les autres, une sensibilité d'équipe autour de ce sujet.

Auteur : Jean-Marie Vizios (article reçu par Autisme Jura)

6- courriers reçus :

De Geneviève Rousseau, professeur de français au LEP de Pontarlier
Intervention du 19/11/2010 sur :

« être parent d'un adulte avec autisme »

Rémy,
J'ai demandé aux élèves d'écrire leurs impressions suite à ton intervention dans ma classe.

La réponse a été la suivante : "nous voulons remercier l'intervenant."
Puis, le groupe a décidé de composer le texte ensemble. Le résultat me paraît très touchant d'autant plus que j'ai laissé le groupe s'exprimer.

"Tout d'abord au nom de la classe, nous tenons à vous remercier pour votre intervention qui dévoilait votre vie personnelle et qui ne doit pas être facile.

Nous avons tiré des conclusions bénéfiques et intéressantes tout en apprenant ce qu'est l'autisme et ses caractéristiques.

Nous avons pris conscience que ce handicap touche beaucoup de personnes.

Vous nous avez prouvé qu'avec du courage et de la persévérance, vous avez réussi à changer un homme.

Tout être humain a besoin d'amour et de respect et c'est à chacun d'en faire sa définition. »

Merci, la classe de terminale 1 ATCB

Merci à vous deux - "Il fait bon être prof" parfois !!

Madame Geneviève Rousseau

Le Lien d'Autisme France

«L'autisme ça ne se soigne pas, ça se rééduque»



La Stéphanie Danièle Langlois, mère d'un autiste de 26 ans, est Présidente de l'association Autisme France depuis septembre 2010. Elle est aussi présidente d'Autistes dans la Cité (Saint-Etienne)

Quels sont les objectifs de l'association Autisme France?

Autisme France a été créé en 1989 par des familles d'enfants autistes pour demander le droit à l'éducation et refuser la psychiatisation. Nous avons milité pour l'inclusion - même si j'ai ce mot en horreur - en milieu ordinaire et l'accompagnement dont les personnes autistes ont besoin toute leur vie.

Quelles ont été les avancées en 20 ans ? Il y a un consensus pour admettre que l'autisme n'est pas une maladie mentale, que l'éducation est fondamentale et qu'elle doit commencer le plus tôt possible après un dépistage précoce. Les pouvoirs publics ont découvert le taux de prévalence important - 1 enfant sur 150 - et réalisé que la prise en charge en milieu ordinaire coûtait moins cher que s'il fallait placer chacun de ces enfants en milieu médico-social. Plus un autiste est accompagné, moins cela coûtera à la société.

Qu'est-ce qui n'a pas avancé ? Le dépistage précoce. Nous venons de faire une campagne dans les crèches et les PMI où la demande d'info est énorme. Mais le ministère de la Santé a refusé de nous financer au motif que la brochure était anxiogène ! Cela en dit long sur la façon dont on fonctionne en France. Beaucoup de médecins estiment que le dépistage précoce ne sert à rien. Mais quand on sait, on a une arme pour avancer ! Tous les signes de l'autisme s'installent entre 18 mois et 3 ans. Or le diagnostic n'est posé en moyenne que vers 6 ans. Les médecins ne sont pas formés. Du coup, les centres ressources autismes qui n'avaient pas vocation au diagnostic sont débordés. L'accompagnement éducatif est aussi en retard, c'est pourtant ce qui va permettre le développement de l'enfant et l'insertion de l'adulte dans la vie active. Mais l'Education nationale ne veut pas s'impliquer sans s'appuyer sur des médecins alors qu'au Québec cela relève de l'éducation. L'autisme, ça ne se soigne pas, ça se rééduque. Mais la France a beaucoup de mal à sortir l'autisme du soin sanitaire et psychiatrique. On bute toujours sur l'idéologique...

Quelle idéologie ? La France reste sous la coupe de la psychiatrie et de la psychanalyse. L'autisme est un trouble de la maturation du système nerveux central dont on ne connaît pas l'origine : l'Organisation mondiale de la Santé a tranché là-dessus, il y a 30 ans. Mais en France, il y a encore des familles qui s'entendent dire que le problème vient de leur couple. C'est effarant ! Quand mon fils avait 5 ans (NDLR : il en a 26), un psychologue hospitalier m'a dit que s'il était comme ça, c'est parce que j'avais accouché sous péridurale et raté le 1er contact avec le bébé... mais que c'était bien que ma culpabilité soit active et non passive ! Malgré des progrès indiscutables, la situation est très variable d'une région à l'autre : il y a des endroits où l'on n'a jamais entendu parler du caractère neurobiologique de l'autisme.

Le thème De votre 20e congrès est « Pour la reconnaissance du handicap autistique »

La loi de 1996 dit que l'autisme est un handicap. Ce qui permet de faire jouer la loi de février 2005 instaurant les notions d'accessibilité et de compensation. Mais cette loi ne liste que des défaillances : sensorielles, cognitives, mentales, psychiques... Ainsi, les autistes sont parfois envisagés comme des personnes déficientes intellectuellement alors que 70 % n'ont pas de déficit intellectuel, parfois ils sont intégrés au handicap physique, parfois au handicap psychique, se retrouvant dans des structures pas adaptées. Il reste beaucoup de maltraitance - par exemple des personnes bourrées de neuroleptiques - souvent dues à des erreurs de diagnostic. La spécificité de l'autisme repose sur une triade : les difficultés de communication, la difficulté à avoir toute interaction sociale, l'intérêt très restreint. A cela s'ajoutent d'autres troubles : ils sont agressés par les bruits, ne supportent pas le toucher. Mais la reconnaissance avance surtout grâce aux professionnels qui identifient sur le terrain les problèmes. Depuis 3-4 ans, ils sont plus nombreux que les familles à nos congrès. Le salut viendra aussi d'eux.

Recueillis par Sylvie Montaron

Créée en 1989, Autisme France compte 10 000 familles et 120 associations locales (dont l'association CIRRUS)

7- Annonces et adresses:

Association CIRRUS, Tél. : 03 81 69 62 62

6 chemin des Tareaux – 25160 Les Grangettes

Vous désirez faire paraître vos articles et informations dans la prochaine lettre de CIRRUS !

Ecrivez nous par Email : associationcirus@wanadoo.fr

*** Autisme France** - lot 110/111 voie k 460 avenue de la Quiera – 06370 Mouans Sartoux – tél.: 04 93 46 01 77

Email : autisme.France@wanadoo.fr - site : www.autismefrance.org

*** AAB - Association Autistes Besançon –**

Présidente : Madame Valéry Garcia,

7 rue Marc Bloch - 25000 Besançon - tél. 03 81 52 76 48

N'hésitez pas de demander le programme des rencontres à Besançon.

*** ANPEA - Association Nationale des Parents d'Enfants**

Aveugles (ou polyhandicapés) – 12 bis rue de Picpus – 75012 Paris

Tél. 01 43 42 40 40 – Fax 01 43 42 40 66 –

Email : anpea@wanadoo.fr - site : www.anpea.asso.fr

*** ADMR Fédération du Doubs**

Patricia PAREIN-BRUAT, Assistante de Direction

3 Rue Denise Viennet - 25800 VALDAHON

tél. :03.81.56.22.44, Télécopie 03.81.56.41.69

- ARS de Franche Comté (Association Régionale de la Santé)

- 3 Avenue Louise Michel - 25000 Besançon - tél.:03 81 83 54 97

site : www.franche-comte.sante.gouv.fr

- Autisme 70 - : présidente : Madame Anne-Marie Goyet, adresse : à la Mairie d'Arc-les-Gray –70100 ARC, - tél. 03 84 65 27 59

- AIR – L'association Information Recherche

6 bd Diderot 25000 Besançon – tél.03 81 50 00 44

E-Mail : air@airhandicap.org

*** Autisme Jura** – Présidente : Madame Yolande Letur

21 rue Etienne Lamy – 39300 CIZE – tél./fax: 03 84 52 64 89

E-mail : autisme-jura@wanadoo.fr - Site www.autisme-jura.com

A commander : la nouvelle parution **PORTRAITS**, « une image vaut toujours mieux qu'un long discours » et aussi **L'ÂME BATEE** pour cheminer avec Alain et Jumbo (prix du Jura 2009) au coût de 25.-E pour chaque ouvrage.

- ARUCAH, (Association des Représentants des Usagers dans les Cliniques, Associations sanitaires, Hôpitaux de Franche Comté)

Président : Monsieur Christian Magnin-Feysot - tél. : 03 81 88 32 59

2 rue Delavelle – 25000 Besançon

- Club APACH'Evasion, association pour les loisirs et le sport des personnes handicapées.

- Tél. 06 76 79 21 75 – Email : blandineclement@hotmail.fr

- CRA –Centre de Ressources Autismes de Franche Comté

- 2 place Saint-Jacques – 25000 Besançon –

tél. : 03 81 21 82 44 - Email : crafc@chu-besancon.fr

*** CISS Franche-Comté** (Collectif Inter associatif Sur la Santé)

adresse : Laurence CARREZ - tél. : 03.81.51.84.31

CHU - 2 place Saint-Jacques 25030 Besançon cedex

Email : franchecomte@leciss.org –Site: www.ciss-fc.org

*** GRATH - Accueil temporaire** pour les personnes handicapées

BP30245 –56602 LANESTER – tél.: 02 97 65 12 34 –

site: www.accueil-temporaire.com - Email: graph@wanadoo.fr

- GRAP (Groupe de Recherche sur l'Autisme et le Polyhandicap),

- 59 boulevard Lannes 75016 Paris,

Tél. 01 45 04 63 26, - E-mail : G.R.A.P.@wanadoo.fr

- Maison Départementale de la Personne Handicapée (MDPH)

au 6 Boulevard Diderot à Besançon (directrice : Madame Sylvie Monthevon)

Tél.03 81 25 86 03 - Email : sylvie.mathevon@doubs.fr

- Les MAISONNEES ADMR - Président Monsieur Didier Rocque

- 59-61 avenue de la Gare - 37190 –AZAY le Rideau

Tél. : 02 47 45 24 70 – site : www.admrlesmaisonnees.org

*** Notre association CIRRUS** est adhérente ou partenaire de ces associations.

NDLR : Vous avez déjà reçu par Email la lettre de Cirrus N°40.

Vous trouverez en plus dans **le N°40^{bis}** l'âne **MARTIN** en Editio, ainsi que des ajouts effectués sur l'annonce d'**Autisme Jura** à la fin des paragraphes 2 & 3 (erratum).

Bulletin de soutien et d'adhésion à l'association CIRRUS

Je souhaite soutenir les actions de l'association Cirrus en adhérant et versant un don pour :

- être membre actif *O, recevoir uniquement la lettre de Cirrus *O, verser un don pour les projets en cours *O

- Je joins la somme de : € (Comprenant l'adhésion 20 €), par chèque *O (banque.....) ou, en espèces *O

Je suis parent (ou ami) de:Nom de l'enfant ou de l'adulte : Prénom :

Né(e) le..... Type de handicap (facultatif)..... Prise en charge actuelle :

- Je vous remercie de m'envoyer la lettre de Cirrus à:

Nom :prénom :Adresse : N°.....Rue :

Code postal :ville : Téléphone :

*O Votre adresse E-mail pour recevoir nos informations :@.....

Fait à..... le :/...../20.....

Pour recevoir La Lettre de CIRRUS par E-mail : associationcirrus@wanadoo.fr ou sur le site : <http://asso.cirrus.free.fr/formulaire.htm>
*mettre une X dans *O - informations confidentielles conformément au CNIL