

Le réseau Maladies rares Méditerranée est un réseau de santé au service des personnes enfants et adultes touchées par une maladie rare sur le territoire du Languedoc Roussillon. L'équipe réseau facilite l'accès à des soins adaptés, l'accueil scolaire et professionnels et l'accès aux droits et prestations. Elle offre un appui à la coordination des acteurs impliqués dans des situations complexes. Elle propose des formations aux professionnels et familles.



APARSA est une association de professionnels de la santé et de l'éducation qui propose des espaces de paroles et de réflexion afin d'aborder la sexualité dans sa définition la plus large. L'association s'est engagée depuis 15 ans dans la formation professionnelle afin de travailler avec les équipes éducatives concernées par la question de la sexualité pour inventer et créer des projets d'éducation à la sexualité qui soient adaptés à la réalité et à la singularité des personnes qu'elles accompagnent.

Comment se construisent les relations intimes ?

Pour nouer une relation, est-il nécessaire d'être « pleinement » autonome ?

Quels rôles pour les parents, les professionnels dans cette élaboration ?

Les questions se posent-elles aux uns et aux autres de la même façon ?

Quelles places respectives pour chacun ?

Peut-on coopérer ? Se relayer ? Ce qui nous regarde, ne nous regarde pas ?

Comment favoriser l'intimité dans un lieu collectif ?

L'institution : un lieu d'émancipation possible ?

Pour tenter de répondre à ces questions et à beaucoup d'autres nous avons demandé à des jeunes et des moins jeunes, des parents et des professionnels de témoigner de leur questionnement et de leurs propositions. Chacun est invité à nourrir notre réflexion, une large place sera donnée aux débats avec la salle.

Nous sommes heureux de vous inviter à prendre part à ces échanges. .

SEXUALITÉ & HANDICAP

Quelles relations intimes ?

Jeunes et moins jeunes, Parents et Professionnels s'interrogent.



IRTS-LR de MONTPELLIER 11 rue du pont de Lavérune
amphithéâtre Yves Barat de 8h30 à 17h30

Réservations/renseignements : 04.67.57.05.59
Ou contact@reseau-maladies-rares.fr

Pré-Programme

8h30	Accueil des participants
9h00	Ouverture du colloque
9h15	Propos de jeunes
9h40	Questionnement des parents et des professionnels Expériences auprès d'un public jeune Echanges avec la salle
10h30	PAUSE
11h00	Expériences auprès d'un public adulte
11h45	Echanges avec la salle Interventions : Chantal Lheureux-Davidse Denis Vaginay,
13h00	DEJEUNER CAFE-SURPRISE
14h00	Propositions d'accompagnement des parents et des professionnels Expériences auprès d'un public jeune Echanges avec la salle
15h30	PAUSE
16h	Expériences auprès d'un public adulte Echanges avec la salle Interventions : Chantal Lheureux-Davidse Denis Vaginay,
17h15	Intervention Poétique
17h30	Fin du colloque
	Pour ceux qui ne sont pas pressés Discussion avec la salle et surprise....
18h30	Fermeture des portes

Les intervenants

Chantal Lheureux-Davidse, Maitre de conférence HDR Université Paris Diderot UFR EP CRPMS.

Denis Vaginay, Docteur en Psychologie clinique, exerce en institutions et en libéral, formateur, auteur. Lyon.

Et les interventions de professionnels :
Programme en cours

Bulletin d'inscription

(**A retourner à** : Réseau Maladies Rares Méditerranée – 59 avenue de Fès – 34080 MONTPELLIER)

Nom :

Prénom :

Profession :

Etablissement :

Adresse

Tel :

Adresse email obligatoire pour confirmation et facturation

.....

Je joins mon règlement à l'ordre de Association MGRSM :

- De 35€** (inscription individuelle)
- De 60 €** (inscription professionnelle)

Une convention de stage sera envoyée sur demande du participant.
L'inscription inclut le repas pris sur place.

A retourner avant le 10 juin à :

Réseau Maladies Rares Méditerranée
59 avenue de Fès
34080 MONTPELLIER