

PROGRAMME DES ÉVÈNEMENTS

2026/2027



27.09.2026

Pique-nique

Pique-nique de rentrée pour les familles à 12h.



9.10.2026

Papo'thé

8h30-15h30 à l'association.



Octobre 2026

Vente à l'association

7ème vente de fromages au profit de l'association.



Novembre 2026

Coeur de parents

Echanger sur nos émotions de parents d'enfants avec un handicap.



21.11.2026

Sortie en famille

Une sortie familiale et solidaire autour d'un spectacle, pour soutenir notre association avec SOLILOL.



Décembre 2026

Campagne de dons

Ce don est déductible de vos impôts.

POUR LES FAMILLES ADHÉRENTES, VOUS RECEVREZ QUELQUES SEMAINES AVANT UN MAIL D'INFORMATION ET D'INSCRIPTION.

PROGRAMME DES ÉVÈNEMENTS

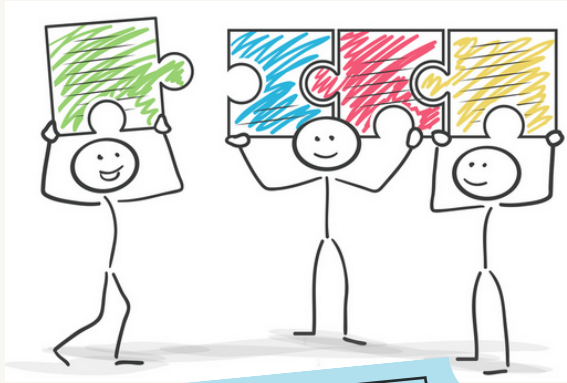
2026/2027



07.12.2026

Papo'thé

8h30-15h30 à
l'association.



En cours

Formation-Parents

Formation "MAKATON
au quotidien" pour 12
parents de l'association.



10.01.2027

Bonne Année 2027

Goûter autour de la
galette des reines et
des rois.



12.02.2027

Papo'thé

8h30-15h30 à
l'association.



26.03.2027

CONCERT

INCROYABLE

Concert au profit de
notre association pour la
Journée Mondiale de la
Trisomie 21. (800 places)



12.04.2027

Papo'thé

8h30-15h30 à
l'association.

POUR LES FAMILLES ADHÉRENTES, VOUS RECEVREZ QUELQUES
SEMAINES AVANT UN MAIL D'INFORMATION ET D'INSCRIPTION.

PROGRAMME DES ÉVÈNEMENTS

2026/2027



04. 06. 2027

Assemblée Générale

Réunissons nous pour faire grandir notre action.



18. 06. 2027

Papo'thé

8h30-15h30 à l'association.

N'OUBLIONS PAS *nos* CONVICTIONS

- Accompagner chacune de nos familles qui le souhaitent au plus proche de leur choix.
- Créer du lien entre nous tous !
- Continuer de faire équipe avec les 7 maternités du département et les professionnels afin d'accueillir les parents ayant appris la trisomie 21 de leur enfant pendant ou après la naissance.
- Répondre aux nouvelles demandes de sensibilisation dans les écoles, crèches...
- Consolider les échanges avec les services médicaux et para-médicaux.
- Être garant d'une écoute attentive.
- Être porte-parole de nos 36 ambassadeurs en faisant voyager notre belle exposition partout dans le département.
- Proposer des activités simples et adaptées.
- Préparer les équipes éducatives, accompagner les parents qui le souhaitent et créer du lien avec les équipes pédagogiques.
- Accueillir avec bienveillance chacune de nos familles avec nos différences culturelles, religieuses et familiales.

"Rien qu'un chromosome en +"
Association trisomie 21 Loire Atlantique

87 bis, bd François Mitterrand
44800 Saint Herblain

06.31.11.51.18 rienquunchromosomeenplus44@gmail.com
Site : rienquunchromosomeenplus.com