

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.

Peut-on enseigner la sexualité ?

Peut-on éduquer à la sexualité ?

Quel accompagnement de la sexualité souhaite-t-on ... pour les autres ?

La parole est-elle suffisante ? La pédagogie est-elle nécessaire ?

Peut-on apprendre à exprimer sa sexualité ?

Quels sont les moyens utilisés, explicites ou implicites ? Ont-ils la même fonction ? La même efficacité ?

Faut-il montrer ou démontrer ? Suggérer ou expliquer ? Discuter ou imaginer ?

Quelle est la place des professionnels engagés dans l'accompagnement de la vie affective et sexuelle des personnes en situation de handicap ?

Pour tenter de répondre à ces questions nous avons invité des professionnels pour témoigner de leur pratique et d'autres, d'horizons différents, pour nourrir notre réflexion. Au cœur des différences, il existe une discussion possible. Nous sommes heureux de vous inviter à la partager.

SEXUALITÉ & HANDICAP

QUELS OUTILS
pour accompagner la sexualité ?



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

Programme

8h30	Accueil des participants
8h50	Ouverture du colloque
9h00	Muriel Bloch, conteuse
9h15	Expériences auprès d'un public jeune <i>Aparsa</i> <i>IME la Pinède</i> <i>Handylove</i> Echanges avec la salle
10h30	PAUSE
11h00	Denis Vaginay,
11h30	Patrick Elouard Echanges avec la salle
12h35	DEJEUNER CAFE-CINE ou CAFE-CONTE
14h00	Expériences auprès d'un public adulte <i>ATO Les Ecureuils</i> <i>Pascale Andreu</i>
14h40	François Crochon
15h10	Chantal Lheureux-Davidse Echanges avec la salle
16h	Salim Mokaddem
16h30	Libre discussion entre les intervenants
17h00	Intervention Poétique, Cécile Le Graciet
17h15	Fin du colloque
	Pour ceux qui ne sont pas pressés Discussion avec la salle et surprise....
18h	Fermeture des portes

Les intervenants

Muriel Bloch, conteuse, auteur.

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

Patrick Elouard, Psychologue, Sexologue, dirige l'équipe psycho-éducative du CCIFA64, formateur, auteur. Pyrénées atlantiques (64).

François Crochon, Sexologue clinicien, chef de mission, Centre Ressources Handicaps et Sexualités, Lyon.

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

Salim Mokaddem, Professeur agrégé de philosophie à l'Université de Montpellier.

Et les interventions de professionnels :
L'association *Aparsa*, l'*IME la Pinède*, l'*ATO des Ecureuils* à Montpellier, l'association *Handylove* à Nice et *Pascale Andreu*, auteur et psychopraticienne avec une spécialité sur les questions de la sexualité et du handicap.

Bulletin d'inscription

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

Nom :

Prénom :

Profession :

Etablissement :

Adresse

Tel :

Email :
(obligatoire pour confirmation)

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 20 mai à :

Réseau Maladies Rares Méditerranée
59 avenue de Fès
34080 MONTPELLIER