



Le 12 juin 2023, changeons notre regard sur le TDAH

3^e Journée nationale de sensibilisation au TDAH

#TDAH #JNTDAH

2 millions d'enfants et adultes sont atteints de Trouble du Déficit de l'Attention avec ou sans Hyperactivité (TDAH) en France !

Ce **trouble du neurodéveloppement** dont les manifestations principales sont une attention fluctuante, de l'impulsivité et parfois l'hyperactivité est complexe à diagnostiquer et à comprendre. Pourtant, il est impératif qu'il soit diagnostiqué et pris en charge car il génère de nombreux retentissements sur toutes les sphères de la vie : familiale, scolaire, sociale et professionnelle. Souvent interprété comme une mauvaise éducation car les signes peuvent être les mêmes, il laisse des enfants en souffrance et des parents épuisés et démunis.

C'est dans ce contexte que l'association TDAH Pour une égalité des chances a initié en 2021 la première journée nationale du TDAH, placée sous le Haut Patronage du Président Emmanuel MACRON.

Le lundi 12 juin 2023, se tiendra la Journée nationale de sensibilisation au TDAH, pilotée par TDAH pour une égalité des chances et menée en partenariat avec de nombreuses associations et structures, et familles sur toute la France.

Cette mobilisation a pour objectifs de :

- faire connaître et reconnaître le TDAH auprès du grand public, des enseignants, des professionnels de santé...
- alerter les pouvoirs publics sur la nécessaire urgence de la reconnaissance et prise en charge du TDAH en France.

De nombreuses solutions existent pour prendre en charge le TDAH, mais les professionnels de santé formés manquent, les bilans et rééducations très coûteux ne sont pas remboursés, et les enseignants, public au premier plan pour repérer le trouble ne sont pas formés.

« La France accuse ainsi un énorme retard face aux autres pays. Il est temps que cela change ! » déplore Stéphanie JACQUET, Présidente de TDAH – Pour une égalité des chances. « À l'occasion de cette journée, nous alertons une nouvelle fois les pouvoirs publics : le TDAH doit être considéré comme un enjeu de santé publique, d'autant plus qu'il touche près de 2 millions de Français ! » conclut-elle.

Au programme : des conférences, des rencontres familles, des ateliers, des courses/ randonnées...

Le programme complet et actualisé au fil des événements ainsi que tous les documents pour se mobiliser (affiches, flyers, modèles de courriers pour les mairies et les établissements scolaires, ressources de sensibilisation) sont disponibles sur le site Internet journée nationale TDAH : <https://www.journeenationaletdah.com/>

Pour afficher son soutien, du 3 au 18 juin, tous en orange ! Les personnes portent un ruban, des vêtements ou accessoires de couleur orange. Parents, enfants, enseignants, professionnels de santé, médias... tous sont invités par les associations organisatrices à participer au mouvement et soutenir la cause !



Un podcast est disponible pour comprendre ce qu'est le TDAH et en savoir plus sur les actions de l'association TDAH Pour une égalité des chances :

<https://www.podcastics.com/episode/232016/link/>

La Journée nationale de sensibilisation au TDAH est un projet inter-associatif

L'association Tdah pour une égalité des chances

L'association nationale TDAH Pour une égalité des chances a été créée en 2019, suite à la pétition d'une maman (change.org/EgaliteTDAH) en 2018 pour demander une meilleure connaissance et reconnaissance du TDAH.

Ses missions :

- information, sensibilisation auprès de tout public
- représentation des familles dans les instances: Délégation Interministérielle, Haute Autorité de Santé, Ministères
- organisation de conférences, groupes de parole
- mise en place de projets pédagogiques auprès des établissements scolaires: outils pédagogiques, vélos bureaux..

<https://www.tdahegalitedeschances.com/>

Hop'toys

À l'origine, et au cœur de Hop'Toys, il y a une conviction, partagée par ses fondateurs Bryon et Véronique Torres : tous les enfants ont un potentiel et devraient avoir le droit et les ressources nécessaires pour le développer. En rentrant des États-Unis en 1999, Bryon et Véronique constatent qu'il existe, en France, très peu de jeux et d'outils pouvant être utilisés par des personnes porteuses de handicap. Ils vont créer une société pour remédier à cela : Hop'Toys ! « Toys » pour les jouets, « Hop » pour la dynamique et le rebond. Chez Hop'Toys, on est positif et on va de l'avant ! 18 ans après la parution du premier catalogue – avec seulement 30 produits - la mission de Hop'Toys est toujours la même : donner à tous les enfants la possibilité de jouer, de s'épanouir, d'apprendre à leur rythme et de devenir autonome. La relation de confiance établie avec des fournisseurs de qualité a permis d'enrichir continuellement la gamme de produits pour répondre à l'évolution des prises en charge, des méthodes d'apprentissage, des besoins des professionnels. Aujourd'hui, le catalogue de Hop'Toys propose plus de 2500 références. L'équipe s'est également bien étoffée. Elle compte désormais 20 collaborateurs basés à Montpellier et poursuivant tous le même objectif d'une société inclusive !

<https://www.hoptoys.fr/>

Inestymables

L'association Inestymables a été créée en 2022 par (et pour) les familles et parents d'enfants avec des troubles du neurodéveloppement pour sensibiliser et briser l'isolement. Ses axes principaux sont :

- informer et communiquer pour sensibiliser aux troubles du neurodéveloppement via, par exemple, l'organisation et la participation à des événements
- donner aux familles des espaces de partages bienveillants, entre autres par ses cafés-parents, ses rencontres en familles, mais aussi du soutien individuel avec la possibilité d'échanger avec une bénévole par mail, téléphone ou rdv.

<https://www.facebook.com/profile.php?id=100085063151709>

Lol'Occasion d'en parler

Missions de l'association :

- organisation de rencontres avec ou sans thématique
- participation à des journées sur la sensibilisation aux Handicaps
- orientation et accompagnement des familles dans les démarches

<https://m.facebook.com/loloccasiondenparler>

L'Association REACT

Réagir face aux Enfants et Adolescents au Comportement Tyranannique- a été créée en décembre 2018. On parle d'enfant à comportement tyrannique lors que la hiérarchie familiale est inversée : l'enfant prend le pouvoir dans le foyer familial et les parents sont entravés dans leur prise de décision et d'action. Le plus souvent à haut potentiel intellectuel, l'enfant à comportement tyrannique présente des troubles dont les dimensions centrales sont généralement la dysrégulation émotionnelle et l'anxiété (TDAH, TOP, troubles de l'humeur, TOC, troubles anxieux, TSA, DYS...). Nos objectifs : permettre aux parents confrontés à cette situation de sortir de l'isolement, de se rencontrer, de se soutenir et d'échanger sur leurs expériences - Sensibiliser les professionnels (médical, social, pédagogique, juridique...) sur les troubles de nos enfants afin qu'ils puissent nous accompagner au mieux dans nos recherches de solutions - Mener des actions de communication afin de faire connaître et reconnaître les troubles et les difficultés de nos enfants et de nos familles.

<https://www.association-react.com/>

Montelodys

L'association Montelo'dys a été créée pour soutenir, accompagner et être à l'écoute des personnes concernées par les troubles dys, cognitifs, autistiques et du handicap. Que vous soyez parents, enseignants, avs, adultes ou professionnels nous sommes pour vous pour Montélimar et sa région !!

<https://www.facebook.com/groups/montelodystcah>

Les TDAH Neurofantastiques de Rennes

Le quotidien pour l'accompagnement des enfants TDA, avec ou sans H, est un combat sans fin. En attendant de devenir prochainement une association, nous sommes un collectif à taille humaine. Nous existons pour que chaque famille neurofantastique (en particulier les Bretons) ne se sente plus seule. Nous mettons tout en œuvre pour créer un réseau de connaissances, de ressources en tous sens.

Nous accueillons vos coups durs, vos questions, et vos victoires. Nous libérons la parole en permettant des cafés parents, et des projets comme un court métrage où nous vous donnons la parole. Et nous espérons bien aussi militer main dans la main avec les autres associations existantes pour déconstruire les préjugés, et obtenir de vrais droits pour nos enfants neurofantastiques. Vous n'êtes plus seul.

<https://www.facebook.com/MamanEnBataille>

Irissia

L'assistante au service de l'inclusion sociale et scolaire.

Une assistante bienveillante et innovante dédiée au handicap et aux troubles TSA* pour une autonomie de la vie quotidienne et une scolarité adaptée grâce à son cartable scolaire surprenant et tout-en-un !

*Troubles spécifiques d'apprentissage du langage oral et écrit, des praxies, de l'attention...

<https://irissia.com/>

Tek'Active : Workspace et vélo bureau - Transformer le mobilier classique en mobilier actif

L'utilisation de mobiliers de bureau actif comme le vélo bureau ou les bureau assis debout permettent de lutter contre la sédentarité et les méfaits de la position assises tout en augmentant sa productivité.

Tek Active a pour objectif d'apporter des solutions concrètes aux nombreuses personnes qui n'ont pas la motivation ni le temps d'avoir un minimum d'activité physique et qui souffrent au quotidien d'inactivité.

Nous proposons un accompagnement aux entreprises qui souhaitent faire évoluer leur workspace dans le but de placer le bien-être des employés au cœur de leurs stratégies d'entreprise pour les rendre plus performantes.

<https://www.velo-bureau.fr/>

CONTACTS PRESSE

Corinne LONGUET - Co & Communication : corinne.longuet@coetcommunication.fr – 06 87 07 02 78

Stéphanie JACQUET - TDAH Pour une égalité des chances : stephaniejacquet08@yahoo.fr – 06 99 40 65 38