

(Download pdf) File size: 51.Mb

Triso et alors !: Tmoignage



Par Ionore Laloux
audiobook / *ebooks / Download PDF
/ ePub / DOC

Dtails sur le produit Rang parmi les ventes : #79959 dans eBooksPubli le: 2014-03-20Sorti le: 2014-03-20Format: Ebook KindleNombre d'articles: 1

(Download pdf) Triso et alors !:
Tmoignage

**Par Ionore Laloux : Triso et alors !:
Tmoignage** before purchasing it in order to gage whether or not it would be worth my time, and all praised Triso et alors !:
Tmoignage:

 Download

 Read Online

Description :

Prsentation de l'diteurPour la trisomie, il faut se battre. On voit les trisomiques comme des phnomnes. Ceux qui se moquent de moi, je les ignore. Point. Cest comme a que je ressens les choses en tant que triso. Il faut se dire : Jai plus de chromosomes queux. sa naissance, les mdccins considrent Inore comme une aberration chromosomique et incitent ses parents ne pas sattachar elle. Trisomique, atteinte dune malformation cardiaque, ils lui laissent peu de chance de survie. Vingt-huit ans plus tard, Ionore est plus vivante que jamais. Dsormais adulte et autonome, elle raconte ses annes de combat auprs de ses parents pour rester en milieu ordinaire et son refus dtre rsume sa maladie. Avec humour, elle nous fait partager son quotidien, entre son deux pices, son boulot, ses amours tumultueuses et sa passion pour la pop rock. Changer la perception de la trisomie 21, cest ce quIonore svertue dsormais faire.Ionore Laloux travaille lhpital priv dArras. Elle est le porte-parole du collectif les Amis dIonore qui lutte contre la stigmatisation de la trisomie 21.Yann Barte

est journaliste. Ancien reporter et chef de rubrique politique, il travaille depuis quelques années autour du handicap. Présentation de l'auteur Pour la trisomie, il faut se battre. On voit les trisomiques comme des phénomènes. Ceux qui se moquent de moi, je les ignore. Point. C'est comme ça que je ressens les choses en tant que trisomique. Il faut se dire : J'ai plus de chromosomes que ceux de la majorité. Sa naissance, les médecins considéraient Inore comme une aberration chromosomique et incitent ses parents ne pas s'attacher elle. Trisomique, atteinte d'une malformation cardiaque, ils lui laissent peu de chance de survie. Vingt-huit ans plus tard, Inore est plus vivante que jamais. Désormais adulte et autonome, elle raconte ses années de combat auprès de ses parents pour rester en milieu ordinaire et son refus d'être rsumée sa maladie. Avec humour, elle nous fait partager son quotidien, entre son deux-pièces, son boulot, ses amours tumultueuses et sa passion pour la pop rock. Changer la perception de la trisomie 21, c'est ce qu'Inore s'efforce désormais de faire. Inore Laloux travaille à l'hôpital privé d'Arras. Elle est le porte-parole du collectif Les Amis d'Inore qui lutte contre la stigmatisation de la trisomie 21.

Yann Barte est journaliste. Ancien reporter et chef de rubrique politique, il travaille depuis quelques années autour du handicap. Biographie de l'auteur Inore Laloux a 28 ans, elle est la porte-parole de l'association Les amis d'Inore qui lutte contre la stigmatisation de la trisomie 21. Elle réside dans le Pas-de-Calais.

Yann Barte est journaliste. Ancien reporter et chef de rubrique politique, il travaille depuis quelques années autour du handicap.