

Association des Aphasiques du Nord

L'Assemblée Générale de l'Association des Aphasiques de Nord aura lieu le **samedi 20 février**. Notez bien cette date !



Un mot de la présidente : Rose-Marie Delbaere.

Chers Amis,

Le Président des Aphasiques de France est venu pour nous encourager....D'ailleurs, l'orthophoniste Christine LEFEBVRE-DELOUX a quelques mots à vous dire :

« Le 5 décembre dernier, une soixantaine d'orthophonistes étaient réunis à Lille, pour une formation qui s'intitulait :

"APHASIE ET COMMUNICATION, INFORMATION, PREVENTION, AIDE À LA REEDUCATION".

Ce fut l'occasion de recevoir des associations d'aphasiques et de personnes cérébrolésées, qui sont venues témoigner et répondre aux questions de l'assistance. Les échanges ont été très riches et ont permis de mettre en évidence les besoins des associations et des personnes. Les orthophonistes assurent les rééducations et, de toute évidence, les patients apprécient les soins qui leur sont donnés pour progresser et retrouver la parole ou apprendre à communiquer par tous les moyens possibles mais ils trouvent aussi, auprès des orthophonistes, soutien, aide et réconfort. Des groupes de paroles se créent un peu partout, animés par des orthophonistes bénévoles et on envisage de créer des ateliers, des groupes d'expression.

Le film "Je reparlerai" qui a été présenté nous a donné des idées et des envies à ce niveau. Alors, maintenant, la balle est dans le camp des orthophonistes pour diffuser les informations et aider les patients et leur entourage se rapprocher des associations, à sortir de leur isolement, à communiquer, à se réunir... »

Alors, en route pour cette nouvelle Année !

Vous trouverez ici : - **la réunion de Lille**, qui s'est déroulée le samedi 9 janvier, à la Maison des Associations, 72/74 rue Royale à Lille. La prochaine réunion aura lieu au même endroit le 2eme samedi du mois, c'est-à-dire : **samedi 13 février, de 10h à 12h.**

- **la réunion de Douai**, qui s'est déroulée le jeudi 7 janvier, au centre Hélène Borel à Raimbeaucourt. La prochaine réunion aura lieu le 1^{er} jeudi du mois au même endroit, c'est-à-dire **jeudi 4 février, de 14h30 à 16h30.**

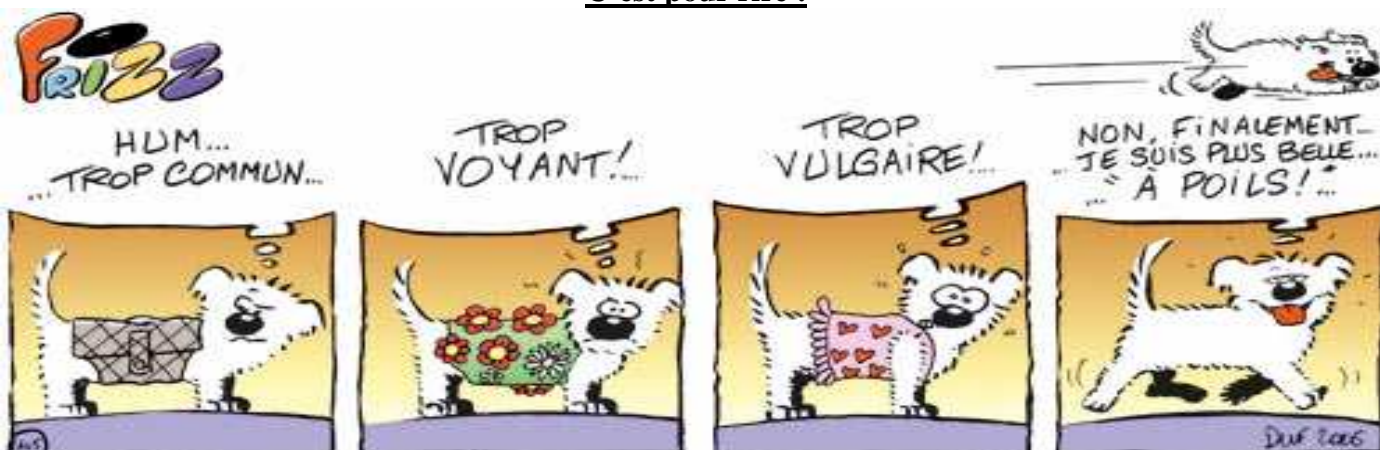
Présidente : Mme Delbaere, 25
Résidence Lemaître, 62217
Beaurains.

Email : delbaere.rm@orange.fr

Trésorier : Mr Doulache

Secrétaire : l'orthophoniste Mme
Potier

C'est pour rire !



REUNION DU GROUPE DES APHASIQUES DU NORD,

à LILLE, le samedi 9 janvier 2010



Sont présents : Etienne AGUEMÏNYA (aphasique), Cécile VERHAEGHE (aphasique) et son époux Philippe, Colette BARBIER (aphasique) et son époux Serge, Rose-Marie DELBAERE (aphasique et Présidente) et son époux Hubert et Christine LEFEBVRE-DELOUX, orthophoniste.

Sont absents : Amar Douliche (aphasique), Jaqueline Jacob (aphasique), Georges-Bernard Steyaert (aphasique), Lucile Thuet (orthophoniste).

C'est un petit groupe mais il faut préciser qu'il fallait du courage pour braver le froid et les intempéries pour venir à cette réunion. Heureusement, Rose-Marie avait prévu du café pour nous réchauffer et des biscuits... et la salle était chaude !

Après un accueil individualisé, on se souhaite une bonne année et on se présente tour à tour. Chacun prend la parole pour raconter un peu de sa vie. On regarde des photos pour connaître la famille, l'histoire de chacun, on sort des blocs de papier et des crayons quand on n'arrive pas à parler car tous les moyens sont bons, et on encourage chacun à s'exprimer autant que faire se peut même si c'est difficile, long et parfois douloureux : il y a tellement de plaisir à produire ne serait-ce qu'un mot! Les encouragements des conjoints et de l'orthophoniste permettent de le faire dans une ambiance de compréhension et de véritable écoute.

Rose-Marie propose, ensuite, comme convenu, de visionner le film "JE REPARLERAI".

Durant les 35 minutes que dure le film, tout le monde est passionné par les images et les témoignages. Chacun peut se retrouver dans les situations évoquées, autant les conjoints (qui sont "les aidants") que les aphasiques.



Les réactions ensuite, sont des difficultés, ses expériences et d'exprimer des sentiments personnels qui sont ravivés par le film et qui émergent à travers les échanges. Il est important de dire, aussi, que le film est porteur d'espoir pour tous car il montre que l'on peut se battre et progresser, même s'il faut parfois des années. Nous sommes tous impressionnés par l'un des témoins du film qui dit qu'il est content d'avoir fait un AVC, parce que ça lui a permis de changer, de voir la vie autrement et de se lancer dans des activités nouvelles : cela donne beaucoup d'espoir et permet de positiver.

Certains demandent comment on peut se procurer le film : l'orthophoniste promet de se renseigner et de donner l'info.

La discussion, ensuite, porte sur l'histoire et les adaptations de chacun et cet échange permet aux uns et aux autres de se donner des conseils et de s'encourager.

On prend le temps d'interroger et de conseiller "les aidants" : ne pas trop surprotéger le malade, l'amener progressivement à faire des activités, et aussi, pour les "aidants", à prendre du temps pour soi à chaque fois que c'est possible. Il faut passer le relais aux associations qui peuvent soulager ponctuellement ou quotidiennement. Cependant, beaucoup s'accordent à dire que les associations ne sont pas au top et que leur organisation ou leur fonctionnement seraient à améliorer...

Tout le monde incite Etienne, qui est venu seul, à venir, la prochaine fois, avec son épouse puisque les groupes de paroles s'adressent aux aphasiques et à leurs proches et sont prévus pour aider chacun à son niveau. Le partage des expériences est important et permet de reprendre confiance.

La discussion pourrait encore durer une heure mais on approche midi et il reste quelques points à régler...

On avait prévu de faire quelques exercices, sous forme de jeux mais il reste peu de temps. On s'amuse, cependant, à reprendre quelques exercices qu'on a vu dans le film et à en inventer d'autres. Chacun participe avec plaisir.

On discute de la forme des réunions et on tombe d'accord sur le fait qu'il y a deux sortes de réunions possibles :

- le groupe de parole qui permet de faire connaissance, d'échanger, de discuter et de s'aider autant que possible.
- l'atelier de travail qui permettrait de faire des exercices de langage, de mime, et aussi de production écrite telle que écriture pour ceux qui le peuvent ou dessin ou autre... dans le but de favoriser l'expression à tous les niveaux et la communication par tous les moyens.



Comme certains des aphasiques présents ne peuvent pratiquement plus parler, on aborde le sujet des aides à la communication et on parle, notamment du LEBLATPHONE qui est un outil de synthèse vocale très intéressant.

Vient le moment de fixer la date de la prochaine rencontre. Il est prévu de se voir tous les deuxièmes samedis du mois et donc, **c'est la date du samedi 13 février, de 10h à 12h, qui est fixée.**

On consacrerà une partie de cette réunion pour préparer la prochaine assemblée générale.

C'est enfin le moment de se séparer et la séance est levée. On se dit au revoir et on repart dans le froid et sous le neige...mais content d'être venu...

Mme Deloux, orthophoniste

Centre Hélène Borel
Avenue du Château du Liez
BP 70951 RAIMBEAUCOURT
59509 Douai Cedex

Le jeudi 7 janvier 2010

Personnes présentes:

M. Schuster, M. et Mme Davigny et leur fille Amélie, Mr et Mme Delbaere, Mme Lefaure et M. Lefaure, Madama Pinchon et M. Pinchon, Mme Potier et sa stagiaire Charlotte Boussaert.



Tour de table

Chacun se présente et parle notamment de sa famille. On demande aux nouveau-venus qui leur a conseillé d'assister au groupe des aphasiques.

L'information commence à circuler sur l'existence du groupe.

M. Schuster et M. Lefaure ont deux passions communes: le modélisme ainsi que la pêche(cf maquettes d'avion).

Madame Delbaere nous parle des antennes du PDC qui sont au nombre de 4 et qui vont bientôt passer à 5 et des différentes activités (le chant, la parole, sorties, écriture d'une pièce de théâtre actuellement, stages en informatique).

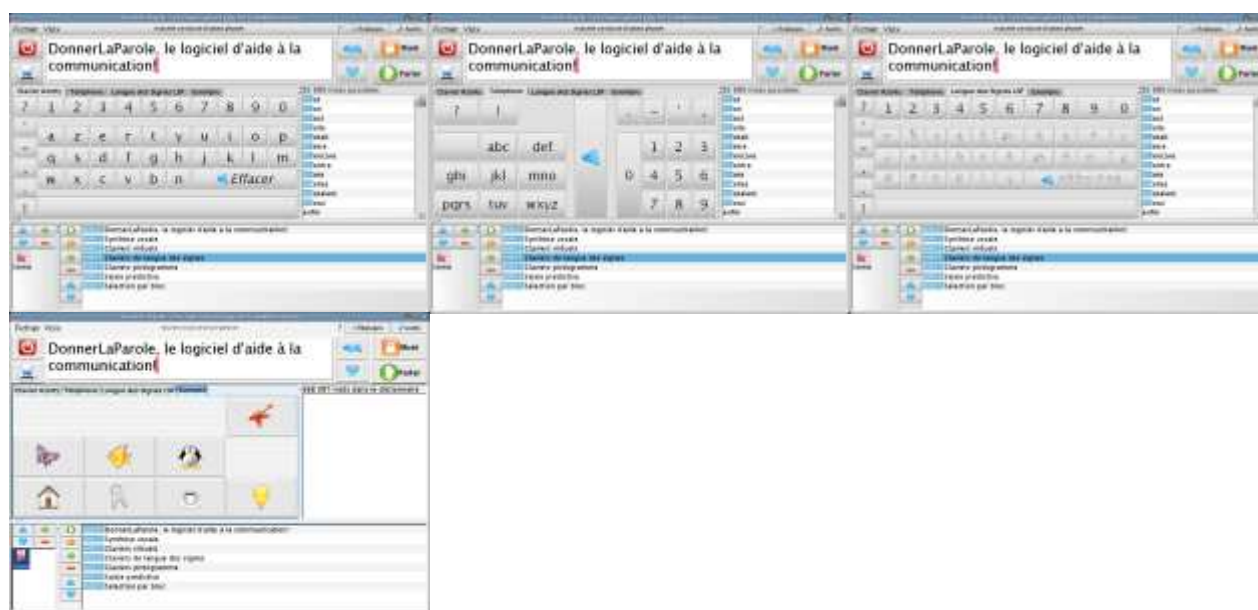
Echange sur l'utilité d'un Netbook et sur la possibilité d'en acheter un en version Mac.

Madame Davigny nous parle de son orthophoniste et des séances d'orthophonie qui lui sont utiles pour progresser.

Nous parlons de l'autonomie des aphasiques et notamment de la conduite en voiture.

Présentation du logiciel "DonnerLaParole" (téléchargement gratuit)

DonnerLaParole !



Pour ceux qui arrivent sur cette page parce que vous avez besoin de ce logiciel, vous avez tout mon soutien! (et mon logiciel gratuit) Frédéric Déléchamp

Pourquoi faire?

Avant de répondre à la question, un peu d'historique...Ma famille a été confrontée à un événement inattendu et bouleversant: une de mes proches a eu une hémorragie cérébrale, la laissant hémiparétique, et avec une mobilité résiduelle très réduite. De plus suite à une trachéotomie, il lui était impossible de communiquer avec nous. Afin de l'aider à surmonter son handicap et surtout pour qu'elle puisse retrouver le contact avec nous, nous avons cherché des solutions logicielles. Tout ce que nous avons trouvé était insatisfaisant, fait de bric et de broc, excessivement cher...D'où l'idée de développer ce qui manquait.

DonnerLaParole est le résultat de ce développement.

Ce logiciel est fait pour tous ceux qui se retrouvent plus ou moins dans la même situation, à savoir aider une personne avec un handicap moteur et ne pouvant s'exprimer oralement à pouvoir retrouver une forme de contact avec son entourage. Nous avons suffisamment galéré lors de cette période de notre vie, si ceci peut aider ne serait-ce qu'une personne, alors je serai content.

Synthèse vocale.

Explications des réglages.

Entrée par langage écrit ou par pictogrammes.

Est utile notamment pour les personnes qui veulent téléphoner.

taper sur Internet: "Donner La Parole".

Jeu de devinettes

Principe du jeu (inventé par Charlotte): l'ensemble du groupe doit faire deviner à une personne une personne célèbre (artistes, sportifs, hommes et femmes politiques...).

La personne qui doit deviner sort quelques minutes dans le couloir, on montre la photo de la personne célèbre au groupe. On s'assure que tout le monde le connaît.

On fait alors deviner à la personne grâce au langage oral, aux mimes..

Les 2 personnages devinés: Brigitte Bardot et Charlie Chaplin.



Charlotte

Informations sur le groupe du Nord

- Un minimum de 3 personnes pour créer l'association dans le Nord et déposer un compte-rendu d'assemblée générale à la préfecture.
- But: créer une association avec plusieurs antennes.
- En adhérant à l'association, on reçoit une carte d'aphasique officielle explicative.
- Objectif de la fédération nationale: faire connaître l'aphasie.

en mai prochain, congrès de la fédération nationale : réunion de l'ensemble des groupes aphasiques de France.

Il y aura - une assemblée générale de la FNAF (Fédération Nationale des Aphasiques de France)

- des spécialistes de l'aphasie qui interviendront
- des visites sur place

Il est l'heure de se quitter, on va continuer **le jeudi 4 février, de 14h 30 à 16h 30.**

Charlotte Boussaert

Le Président National des Aphasiques nous envoie le courrier suivant :

Chers Amis



Le Président de la FNAF,
Jean-Dominique Journet

Je vous présente mes meilleurs vœux à vous tous, à vos familles à vos adhérents, en vous souhaitant une bonne et heureuse année, qui vous apportera la Paix, le Bonheur, la Joie et surtout la Santé.

Et 2010 va vous donner le dynamisme nécessaire pour la réussite de vos projets.

Pour la FNAF, Fédération Nationale des Aphasiques de France, ce sera une année charnière qui verra la poursuite de la collaboration avec le Ministère de la Famille et de la Solidarité. Nadine Morano a exposé son PLAN APHASIE et a demandé la participation de la FNAF et de ses groupes locaux.

Enfin, l'aphasie est reconnue comme grande cause nationale.

D'autre part, Mme Roselyne Bachelot et le gouvernement vont mettre en place une action de prévention des AVC, et la FNAF sera associée à ce projet.

Que de travail passionnant en perspective !

Cette nouvelle année, nous allons nous retrouver tous ensemble au Congrès de la FNAF à Tours. (n'oubliez pas de vous inscrire avant le 15 janvier pour pouvoir réserver).

Puis nous allons participer à la Semaine Nationale sur l'Aphasie du 7 au 13 juin.

Avec toutes mes amitiés et sûrement à bientôt,

Le Président,
Jean-Dominique Journet

Quelques mots de Mme Deloux : *j'ai réussi à avoir des exemplaires du film "je reparlerai" donc je pourrai en donner aux personnes du groupe de Lille qui l'avaient demandé...*

L'Assemblée Générale de l'Association des Aphasiques de Nord aura lieu le **samedi 20 février**. On consacrera une partie de la réunion du samedi 13 février à Lille, du jeudi 4 février à Douai et aussi Cambrai pour la préparer : qu'est qu'on va – y faire ? Comment va – t'on y venir ? Qui y viendrait ? ...

Notez-bien cette date !!!

Rose-Marie Delbaere