

# SOMMAIRE

## 03 ÉDITO

## 04 LES ÉVÉNEMENTS

- / Participer à l'Étude ARITH22
- / Participer à l'Étude PrémiceS22
- / Programme Symbiosium 2020 en visio
- / Groupe de Parole G22 jeunes et adultes atteints de délétion 22q11
- / Groupes de Parole G22 parents

## 11 RÉSEAUX DE SANTÉ MALADIES RARES

- / Médaille Angelo DiGeorge remise au Pr Nicole Philip-Sarles
- / Groupe de Parole destiné aux fratries, Réseau Méditerranée Maladies Rares, Montpellier
- / Formation « Patients Partenaires Formateurs », Filière AnDDI-Rares
- / Dossiers Appels A Projets de la Fondation Maladies Rares
- / Covid-19

## 16 ASSOCIATION

- / Comité G22 (Changements région Normandie)
- / Compte-rendu réunion de Comité 18 janvier 2020

## 19 AGENDA

## 20 LES ACTUALITÉS

- / Journée Maladies Rares, Lille
- / Course des Héros 2020 connectée
- / Collecte Conseil Municipal des jeunes de St Pierre La Noue
- / Pique-nique familles G22 Auvergne

## 24 RÉUNIONS ET COLLOQUES

- / Compte-rendu Syndrome parkinsonien et épilepsie, Dr Alice Poisson, neurologue, Génopsy Lyon
- / Compte-rendu Impact familial de la microdélétion 22q11 et dévoilement du diagnostic, Pr Stephan Eliez, Pédiopsychiatre, Genève

## 28 INFORMATIONS PRATIQUES

- / Rentrée scolaire 2020
- / Cap Emploi
- / Emploi accompagné
- / Démarches MDPH

## 32 LES OUTILS POUR MIEUX COMPRENDRE

Retrouvez toutes les informations sur notre site :  
[www.generation22.fr](http://www.generation22.fr)



 **GÉNÉRATION22**  
VIVRE AVEC LA DÉLÉTION 22q11

**AVEC NOUS,**  
VOUS NE SEREZ PLUS SEUL.

Génération 22,  
Association N° W67800006  
gérée par la loi du 1<sup>er</sup> juillet 1901  
et ses textes d'application.

Présidente : Françoise Neuhaus

Tous droits de reproduction  
(articles et illustrations) réservés.  
Les opinions émises dans la revue  
n'engagent que leurs auteurs.