

PROFIL

Sylvain Fortin

POUR CES GÉANTS DE L'AMOUR INCONDITIONNEL

Philippe Beauchemin

beaucheminp@transcontinental.ca

L'entrevue, qui aura duré plus d'une heure, n'en fut pas une. Bon, d'accord, si l'on s'arrête à la définition du terme, oui, ce fut « une rencontre concertée entre deux personnes qui ont à parler ensemble ». Cependant, ce fut loin d'être une rencontre terne.

Sylvain Fortin est le directeur de la Société québécoise de la Trisomie-21. Il y a maintenant cinq ans, sa vie a complètement basculé, suite à la naissance de Mathieu.

« J'étais déjà le père d'un jeune garçon, Olivier, qui était en pleine forme et en parfaite santé. Mathieu, lui, est né trisomique. Comme parents, on ne s' imagine jamais élever un enfant trisomique. Disons que je l'ai mal pris. Je me posais des questions du genre: « Pourquoi moi ? ». Et pendant ce temps-là, Mathieu était seul à la pouponnière et il ne demandait qu'à nous couvrir de son amour inconditionnel. Quel égoïste je faisais ! »

L'amour de Mathieu a finalement contaminé son père. Un amour si fort que Sylvain Fortin a décidé de se dévouer entièrement aux personnes trisomiques. Il y a deux ans, il a mis sur pied la Société québécoise de la Trisomie-21; l'été dernier, il a fait le tour du Québec à vélo, pour sensibiliser la population; cette année, un conte illustré sera distribué dans l'ensemble des écoles primaires du Québec, de même que dans les bibliothèques; l'automne prochain, une

chanson devrait être lancée; l'an prochain, on prévoit l'ouverture d'un parc, à Québec, où un monument de bronze surplombera les visiteurs.

« Je fais tout cela uniquement pour sensibiliser et informer la population, rien d'autre. La vie en société est tellement axée sur la performance individuelle que l'on ne voit pas tout ce que ces « géants de l'amour inconditionnel » peuvent nous apporter. »

Voilà le surnom qu'il a trouvé pour les décrire: les géants de l'amour inconditionnel.

« La trisomie est d'ordre génétique. Tous les êtres humains possèdent vingt-trois paires de chromosomes, pour un total de 46. La trisomie-21 fait en sorte qu'une personne possède trois chromosomes numérotés 21, pour un total de 47 chromosomes. Il y en a donc un de plus. Et vous savez quoi ? Je crois que ce chromosome, c'est celui de l'amour inconditionnel. »

Il est vrai que les personnes trisomiques aiment sans conditions, sans préjugés.

Un changement positif

M. Fortin avait un bon emploi, un bon salaire, une belle famille. Mathieu a tout changé. Maintenant, il est divorcé, gagne peu d'argent et se consacre entièrement à ses deux enfants et à la Société de la Trisomie-21... Et il se dit plus heureux que jamais.

« J'aime mes enfants. Olivier a la chance de pouvoir se défendre. Mathieu, je vais l'aider du mieux que je peux. Depuis l'arrivée de mon géant, je suis un meilleur être humain. »



SYLVAIN FORTIN

(Photo Roger Lacoste)

VIA
communautaire
et loisirs

Profil

SYLVAIN
FORTIN



Page 33

(Roger Lacoste)

Trisomie 21 UN CONTE POUR LES ÉLÈVES



Page 2

(Photo: Roger Lacoste)

« LE SEMEUR DE CÂLINS » ARRIVE DANS NOS ÉCOLES

Philippe Beauchemin
beaucheminp@transcontinental.ca

A fin de favoriser l'intégration de jeunes enfants vivant avec un trisomie-21 dans le milieu scolaire régulier, la Société québécoise de la trisomie-21 vient de lancer un conte destiné aux élèves du primaire, principalement de la maternelle à la troisième année.

« Le Semeur de câlins » sera donc à la disposition des commissions scolaires et des professeurs qui souhaiteront en faire usage avant l'arrivée d'un jeune vivant avec un trisomie-21 dans la classe.

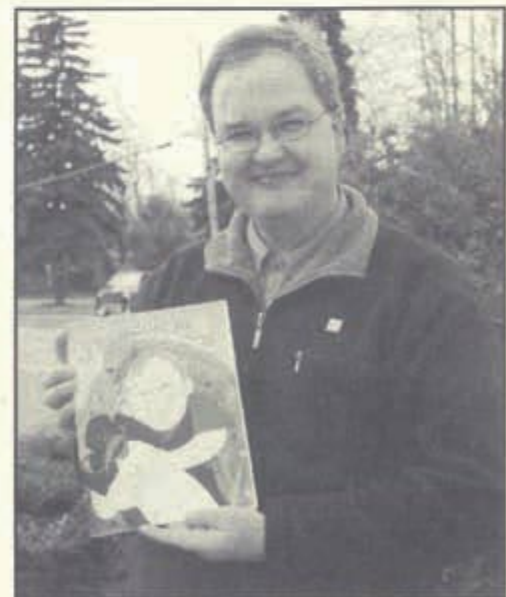
« Il n'existait aucun outil d'intégration de ce type dans les écoles, et il s'agissait là d'une lacune importante dans le processus d'intégration, explique Sylvain Fortin, président de la Société québécoise de la trisomie-21. Ce conte réaliste sera très utile pour tout le monde, tant pour les élèves et les

professeurs que le jeune qui arrive dans une nouvelle classe ». Le conte propose donc une série de mises en situation destinée à favoriser l'intégration d'un jeune trisomique et ce, dans divers aspects de sa vie: avec des amis, quand il joue, avec les parents, à la maison, en sortie scolaire, etc.. « On souhaite tout simplement vaincre les préjugés et démontrer que ces jeunes enfants ont une immense richesse au cœur, soit celle d'aimer inconditionnellement toute leur vie durant », souligne M. Fortin.

Année après année

Depuis 2002, le président de la Société québécoise de la trisomie-21 n'a pas chômé, loin de là ! Pour faire connaître la cause qui lui tient à cœur, il a d'abord fait le tour du Québec en vélo, puis, l'an dernier, a lancé un disque (comprenant la performance de la chanteuse Véronique Dicaire), et, aujourd'hui, il nous arrive avec ce conte, « Le Semeur de câlins ». Et l'an prochain, il prévoit l'ou-

verture d'un parc à Québec dédié aux gens qui vivent avec une trisomie-21. « Il faut poser des gestes concrets pour ainsi favoriser l'épanouissement et l'intégration sociale des personnes vivant avec une trisomie-21. C'est ce que je m'applique à faire », laisse entendre M. Fortin.



(Photo: Roger Lacoste)

DES MONTANTS QUI SONT LES BIENVENUS !

(P.B.) - Ce 22 novembre, Jacques P. Dupuis, ministre responsable de la région de Lanaudière, remettait au nom du Premier Ministre Jean Charest et de Philippe Couillard, ministre de la Santé et des Services sociaux, deux montants de 8 000 \$ chacun. L'un à monsieur Sylvain Fortin, président de la Société québécoise de la Trisomie 21 à Repentigny et à monsieur Yves Carrière, membre du Conseil d'administration ; l'autre, par l'entremise de Sylvie Thouin, attachée politique de Jacques P. Dupuis, à Manon Pagette, coordonnatrice de l'organisme communautaire Cible Famille

Brandon, et à madame Jacinthe Poirier, secrétaire-trésorière. Cette dernière subvention permettra à l'organisme d'assurer la poursuite du projet Défis Enfant et le maintien des mesures de prévention de la négligence et de l'abus envers les enfants. Pour ce qui est de la subvention accordé à Sylvain Fortin, elle permettra à l'organisme de procéder à l'achat d'équipements pour le bénéfice des enfants et des adolescents utilisateurs de la Maison du P'tit Poussin, maison de répit-dépannage directement reliée à la Société québécoise de la Trisomie 21.



SYLVAIN FORTIN, président de la Société québécoise de la Trisomie 21 à Repentigny et Yves Carrière, membre du Conseil d'administration... (Photo: Courtoisie)