



"Rien qu'un chromosome en +"

Association trisomie 21 Loire Atlantique
87 bis Bd François Mitterrand
44800 Saint Herblain
Pour nous contacter : 06.07.61.92.99
ou rienquunchromosomeenplus@gmail.com
Site : rienquunchromosomeenplus.com

Afin de nous soutenir dans **l'accompagnement des familles du département, touchées par la trisomie 21** de leur enfant,

FAITES un DON et bénéficiez de 66% de déduction fiscale.

Il n'y a pas de petits dons!

Je donne ___€

Je donne 60€ (cela ne vous coûte que 20€)

Je donne 120€ (cela ne vous coûte que 40€)

Possibilité de faire le don par chèque, virement ou espèce.

Email :

Civilité, nom, prénom :

Adresse:

Informations nécessaires pour recevoir le reçu fiscal

Celui – ci nous permettra de continuer :

- *à rencontrer les familles lors des moments difficiles,
- *de les accompagner lors de rendez-vous important,
- *de les soutenir pour les décisions délicates,
- *de maintenir nos rencontres mensuelles,
- *de continuer à nous former tous ensemble auprès des professionnels de la trisomie 21 afin de mieux " vivre" avec nos enfants, jeunes ou adultes,
- *de proposer des moments festifs de partage,
- *de sensibiliser le secteur médical et para-médical à ce handicap.

Nous avons besoin de vous!

Toute l'équipe de bénévoles de "Rien qu'un Chromosome en +"



"Rien qu'un chromosome en +"

Association trisomie 21 Loire Atlantique
87 bis Bd François Mitterrand
44800 Saint Herblain
Pour nous contacter : 06.07.61.92.99
ou rienquunchromosomeenplus@gmail.com
Site : rienquunchromosomeenplus.com

Afin de nous soutenir dans **l'accompagnement des familles du département, touchées par la trisomie 21** de leur enfant,

FAITES un DON et bénéficiez de 66% de déduction fiscale.

Il n'y a pas de petits dons!

Je donne ___€

Je donne 60€ (cela ne vous coûte que 20€)

Je donne 120€ (cela ne vous coûte que 40€)

Possibilité de faire le don par chèque, virement ou espèce.

Email :

Civilité, nom, prénom :

Adresse:

Informations nécessaires pour recevoir le reçu fiscal

Celui – ci nous permettra de continuer :

- *à rencontrer les familles lors des moments difficiles,
- *de les accompagner lors de rendez-vous important,
- *de les soutenir pour les décisions délicates,
- *de maintenir nos rencontres mensuelles,
- *de continuer à nous former tous ensemble auprès des professionnels de la trisomie 21 afin de mieux " vivre" avec nos enfants, jeunes ou adultes,
- *de proposer des moments festifs de partage,
- *de sensibiliser le secteur médical et para-médical à ce handicap.

Nous avons besoin de vous!

Toute l'équipe de bénévoles de "Rien qu'un Chromosome en +"