

RAPPORT ANNUEL



2024-2025

RT21

Regroupement
pour la Trisomie 21



MOT DE LA MARRAINE DU RT21

Chantal Fontaine

Chaque fois que je prends un moment pour regarder le parcours du RT21, je suis émue par tout ce qui a été accompli. Cette année encore, l'organisme a su poser des gestes concrets, humains et porteurs de sens. L'ajout d'un service de répit pour les plus jeunes, l'expansion du programme de jour, la révision des guides d'information — tout cela démontre à quel point le RT21 reste à l'écoute et fidèle à sa mission : accompagner les familles avec bienveillance, compétence et cœur.

Le RT21 évolue avec les années, mais ne perd jamais de vue ce qui compte vraiment : les personnes. C'est ce que j'admire profondément. Les enfants, les jeunes, les adultes vivant avec la trisomie 21, mais aussi les parents, les frères, les sœurs, les proches. Tout le monde compte, et tout le monde est accueilli.

À l'approche de son 40e anniversaire, je ne peux que me sentir encore plus fière d'être marraine de cet organisme unique. Tout est fait avec rigueur, mais surtout avec un grand cœur. C'est cette chaleur humaine qui fait toute la différence et qui me touche profondément. Je pense à mon neveu Étienne et je me dis que grâce au travail acharné de cette équipe formidable, les générations futures vivront dans un monde un peu plus ouvert, un peu plus doux, et surtout plus inclusif.

Merci au RT21 pour tout ce que vous faites. Vous êtes un phare pour tant de familles.

MOT DE LA MARRAINE	2
MOT DE LA DIRECTRICE.....	4
MOT DU PRÉSIDENT	5
MEMBRES DU CA	6
MEMBRES DE L'ÉQUIPE	7
LE REGROUPEMENT POUR LA TRISOMIE 21	8
L'ANNÉE EN CHIFFRES	10
NOS MEMBRES.....	12
NOS SERVICES	14
ACTIVITÉS SOCIALES	16
ACTIVITÉS CULTURELLES	21
ACTIVITÉS PARENTS-ENFANTS	24
ÉVÉNEMENTS FAMILIAUX.....	26
SOUTIEN AUX FAMILLES, PROCHES AIDANTS ET PROFESSIONNELS.....	28
DÉFENSE DE DROITS.....	30
SENSIBILISATION	32
JOURNÉE MONDIALE DE LA TRISOMIE 21..	36
ÉVÉNEMENTS-BÉNÉFICE	40
CAMPAGNES DE FINANCEMENT	43
DONATEURS ET LEVÉES DE FONDS PAR UN TIERS	44
BÉNÉVOLES	46
PARTENAIRES	47

MOT DE LA DIRECTRICE

Geneviève Labrecque

On en a fait du chemin ensemble!

Depuis maintenant 10 ans, j'ai l'honneur d'occuper le poste de directrice générale du Regroupement pour la Trisomie 21. Ces années ont été pour moi une aventure humaine et professionnelle exceptionnelle, marquée par la croissance et l'évolution d'un organisme profondément ancré dans sa communauté. J'ai eu la chance de collaborer avec des personnes formidables : employées, membres du conseil d'administration, stagiaires et bénévoles. Chacune d'elles a mis son cœur et ses talents au service des familles, contribuant à faire rayonner notre mission et à mettre en lumière les capacités des personnes vivant avec la trisomie 21.

Je tiens également à adresser un immense merci aux membres du conseil d'administration que j'ai eu le privilège de côtoyer au fil de ces 10 années enrichissantes. Votre vision, votre soutien et votre engagement ont été essentiels pour orienter nos actions, éclairer nos décisions et assurer la solidité de notre structure. Par votre gouvernance rigoureuse et votre confiance, vous avez permis à l'équipe de déployer pleinement la mission du RT21 et d'offrir aux familles un accompagnement constant, du diagnostic jusqu'au vieillissement. Votre contribution est au cœur de notre capacité à aller toujours plus loin.

Notre équipe possède une solide expertise, acquise avec les années et nourrie par un engagement constant. Elle reste à l'écoute des besoins et continue de faire évoluer nos services avec créativité et rigueur. De nouveaux projets voient le jour, toujours dans le but de mieux accompagner les familles.

Dans les pages qui suivent, vous découvrirez comment nous avons su maintenir et bonifier nos activités et services, tout en améliorant notre situation financière, nous permettant ainsi de poursuivre notre développement au bénéfice de nos membres. Ce bilan offre un regard global sur cette très belle année 2024-2025, au terme de laquelle le RT21 ressort encore plus fort.

Je suis extrêmement fière du RT21, à l'aube de ses 40 ans. Il a grandi et pris son envol de manière extraordinaire... et ce n'est qu'un début.

MOT DU PRÉSIDENT

Benoît Rohart

Mon implication au sein du conseil d'administration a débuté avec l'arrivée de Geneviève à la direction générale. Ensemble, nous avons traversé la pandémie et surtout, travaillé à faire grandir le RT21. Aujourd'hui, je suis fier de voir un organisme solide, à l'écoute, et répondant concrètement aux besoins des familles qui accueillent un enfant avec un petit plus.

Au cours de la dernière année, le soutien de la Fondation Mirella et Lino Saputo a joué un rôle clé dans le début de la mise en œuvre de notre planification stratégique.

PARMI LES AVANCÉES IMPORTANTES, NOTONS :

- L'embauche d'une personne dédiée au suivi des projets issus de la planification stratégique.
- Le lancement d'une révision de nos pratiques en ressources humaines.
- L'analyse de nos mécanismes de gestion des risques liés à la sécurité informatique
- Le renforcement de notre gouvernance, avec l'appui d'une ressource externe.
- L'ajout d'une personne aux communications, permettant à Sarah-Elizabeth de se concentrer pleinement sur le développement philanthropique.

Nous sommes pleinement conscients des défis qui s'annoncent. Le conseil d'administration demeure fermement engagé à assurer la pérennité du RT21, dans le respect de sa mission et de ses valeurs.

Enfin, je tiens à exprimer toute ma gratitude envers nos donateurs. Quelle que soit la forme de votre appui, vous contribuez à faire avancer une cause essentielle. Ensemble, nous avons le pouvoir de bâtir un avenir porteur d'espoir pour les personnes vivant avec la trisomie 21 et leurs familles.

NOS OBJECTIFS POUR 2025-2026 :

- Développer des outils pour réduire la vulnérabilité organisationnelle en cas de départ d'un employé, afin de préserver l'expertise et la mémoire organisationnelle.
- Élaborer une stratégie triennale de financement (mission et projets) pour accroître le soutien du secteur privé et explorer de nouvelles sources de revenus.
- Élargir et mobiliser notre communauté afin d'augmenter notre impact, notamment par la création d'un plan de communication.
- Renforcer notre présence dans l'espace public en sensibilisant à la trisomie 21, afin d'affirmer notre rôle de leader et de mettre en valeur notre expertise. Pour y parvenir, nous créerons un nouveau site web et procéderons à une refonte de notre image de marque.
- Développer un nouveau projet structurant ayant des retombées positives concrètes pour nos membres.

MEMBRES DU CA

CONSEIL EXÉCUTIF



Benoît Rohart
Président



Jean-François Martin
Vice-président



France Monaghan
Trésorière
(Geneviève Chartré - fin juin 2024)



Derya Tekelioglu
Secrétaire

ADMINISTRATEURS



Michelle Ishack



Biliana Nalbantska
(élue en juin 2024)



Marie-Claire Richer



Martin Therrien-Bélec
(fin de mandat en juin 2024)



Marie-Eve Boucher
(fin de mandat en juin 2024)



Geneviève Chartré



Christian Gagné
(élu en juin 2024)

Nous avons célébré les 10 ans de Geneviève Labrecque à titre de directrice générale de l'organisme !

En septembre 2024, Geneviève Labrecque soulignait ses 10 ans à la direction générale du RT21 — et 14 ans d'engagement au sein de notre organisme. Grâce à son leadership visionnaire, le RT21 a grandi, s'est renforcé et rayonne aujourd'hui comme jamais. Merci, Geneviève, pour ta passion, ton humanité et ton dévouement envers nos membres et notre mission.

MEMBRES DE L'ÉQUIPE PERMANENTE



Geneviève Labrecque
Directrice générale



Célia Goodhue
Coordonnatrice services aux membres enfance



Katérie Vigeant
Coordonnatrice services aux membres adulte



Sarah-Elizabeth Meehan
Coordonnatrice au développement philanthropique



Kloey St-Onge
Coordonnatrice aux projets spéciaux et administration



Justine Boeuf
Conseillère aux communications



Elizabeth Langlois
Responsable du programme de jour



Claudie Drolet
Intervenante au programme de jour et responsable Montréal Estival



Etienne Martin
Intervenant au programme de jour



Jessyka Brosseau
Intervenante aux activités de socialisation



Yasmine Marois
Intervenante aux activités de socialisation



Isabelle Daly
Intervenante en stimulation du langage



Éloïse Blanchette
Intervenante



Mathilde Dubois
Intervenante



Sophie Vaillancourt
Adjointe à la comptabilité (fin décembre 2024)

Nicola, notre nouvel employé ayant la trisomie 21!

Le 28 septembre 2024, c'était notre première activité de répit de la saison pour les 7-12 ans. C'était aussi la toute première journée de travail de Nicola à titre d'aide-animateur. Nicola sera présent à chaque activité de répit pour nous aider. Nous sommes plus qu'heureux de l'accueillir dans l'équipe.



LE REGROUPEMENT POUR LA TRISOMIE 21

Le Regroupement pour la Trisomie 21 (RT21) est un organisme de bienfaisance montréalais qui accompagne, depuis 39 ans, des centaines de familles à travers le Québec, principalement dans la grande région de Montréal. Forts de notre expertise, nous offrons une gamme de services et d'activités adaptés, de l'annonce du diagnostic jusqu'à la fin de vie, afin de répondre aux besoins évolutifs de nos membres. Le RT21 collabore également avec les milieux de la santé, des services sociaux, de l'éducation et avec l'ensemble de la communauté pour faire progresser l'inclusion et défendre les droits et les intérêts des personnes ayant une trisomie 21.

MISSION

Favoriser le plein développement des personnes ayant la trisomie 21, promouvoir leur contribution au sein de la société, défendre leurs droits, soutenir les familles et les proches aidants et collaborer avec les professionnels qui les entourent.

VISION

Notre vision est celle d'une société inclusive où chaque personne ayant une trisomie 21 est non seulement acceptée, mais aussi pleinement reconnue pour sa contribution à la société et a la possibilité de réaliser son potentiel unique.

VALEURS

Autonomie
Équité
Coopération
Inclusion
Communauté

ACCESSIBILITÉ UNIVERSELLE

Le RT21 est fier de favoriser l'accessibilité universelle dans son offre de services et activités aux membres. Cette approche s'inscrit dans nos nombreuses démarches pour atteindre une société inclusive et équitable envers les personnes ayant une trisomie 21.

Fondée sur une approche d'inclusion, l'accessibilité universelle permet à toute personne, quelles que soient ses capacités, l'utilisation identique ou similaire, autonome et simultanée des services offerts à l'ensemble de la population.

MIEUX COMPRENDRE LA TRISOMIE 21

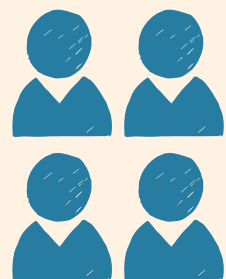
La trisomie 21 est un état congénital provoqué par la présence d'un chromosome supplémentaire sur la 21^e paire de chromosomes. Ce n'est pas une maladie, ça ne s'attrape pas et ça ne se guérit pas.

Les personnes vivant avec la trisomie 21 présentent des caractéristiques anatomiques distinctives (yeux bridés, visage rond, nez court et aplati, petite bouche) et une déficience intellectuelle variant généralement de légère à modérée. Elles présentent aussi diverses malformations congénitales, de l'hyperlaxité (extrême souplesse) et de l'hypotonie (faible tonus musculaire). Ces conditions rendent plus difficile l'apprentissage de certaines actions, ce qui explique qu'elles se retrouvent souvent mises à l'écart.

Il faut cependant préciser que la plupart vivent en santé. Chaque personne ayant la trisomie 21 est unique et se développe selon ses capacités, ses goûts et ses intérêts. Avec le soutien adéquat, la plupart sont capables de s'intégrer et de contribuer à la société de façon autonome à l'âge adulte.

IL EXISTE TROIS FORMES DE TRISOMIE 21: TRISOMIE LIBRE, TRISOMIE PAR TRANSLOCATION TRISOMIE MOSAÏQUE

2024-2025 L'ANNÉE EN CHIFFRES



1121
MEMBRES

37

CONTRACTUELS

5

STAGIAIRES

Jaymie (communications), Imalie (travail social), Cloé (sexologie), Chloé, Cédric (éducation spécialisée)



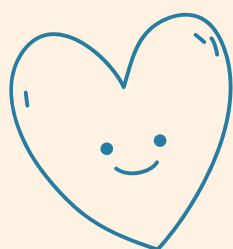
40

NOUVELLES
FAMILLES
MEMBRES



367

MEMBRES
AYANT LA
TRISOMIE 21



231

BÉNÉVOLES

2175

HEURES DE BÉNÉVOLAT

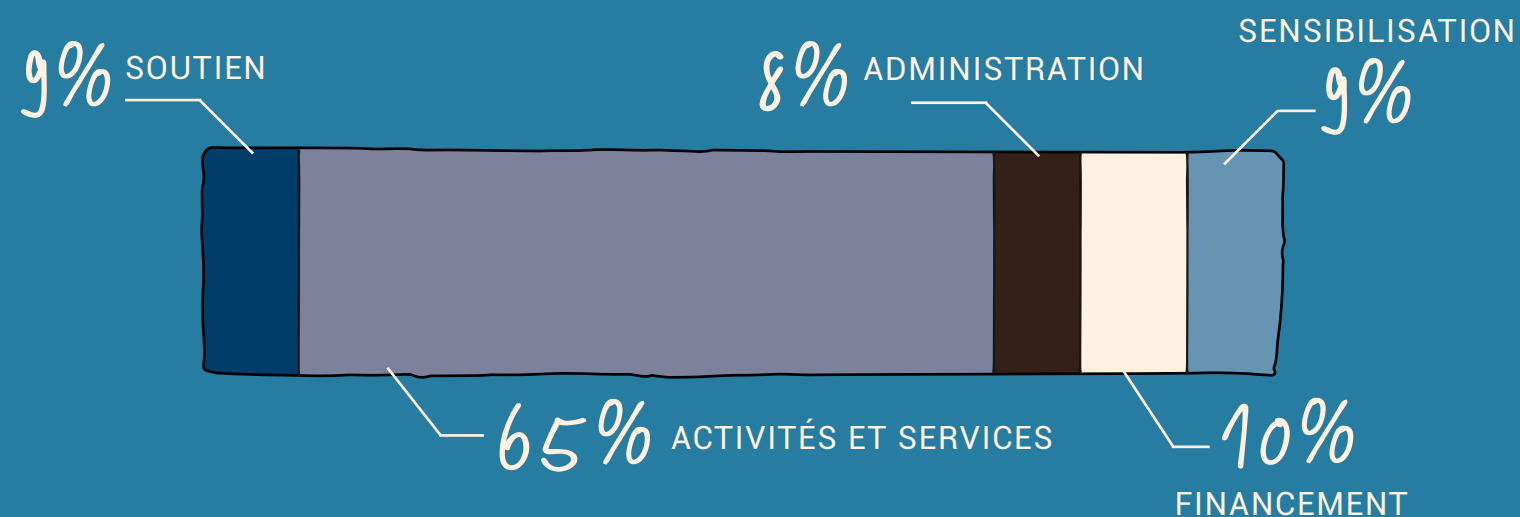
14

940

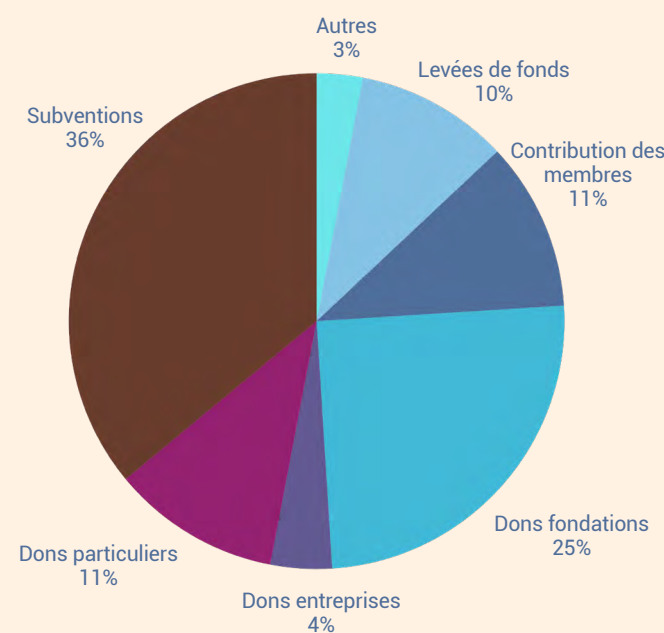
ABONNÉS SUR NOS
MÉDIAS SOCIAUX



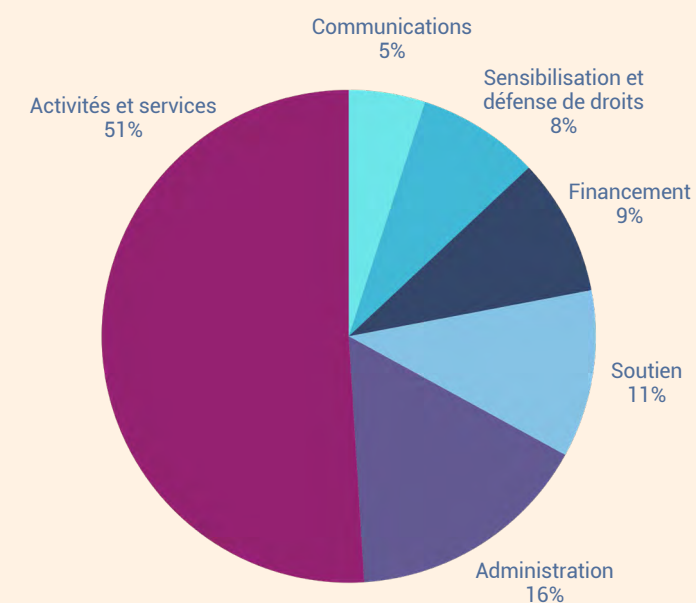
HEURES TRAVILLÉES DES EMPLOYÉES AU RT21



REVENUS



DÉPENSES

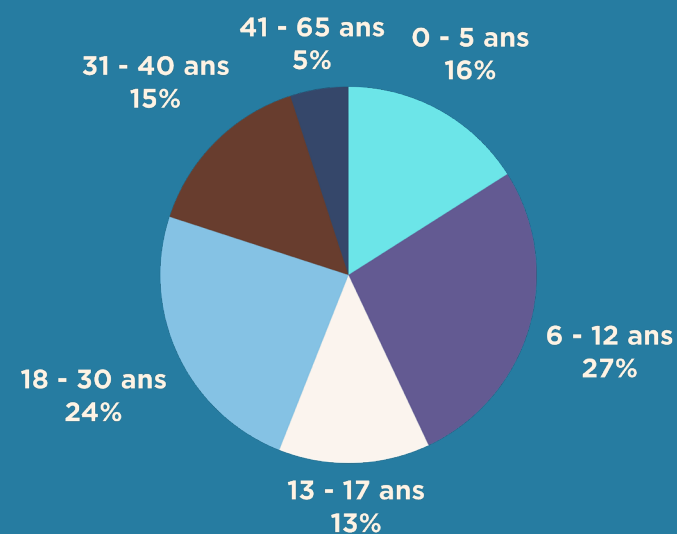


NOS MEMBRES

Au 31 mars 2025, le RT21 comptait **1 121 membres**, dont 367 personnes vivant avec la trisomie 21.

Nos membres sont des familles concernées par la trisomie 21, leur entourage ainsi que des personnes de la communauté qui soutiennent notre mission.

Âge des personnes ayant la trisomie 21 soutenues par le RT21



“

Cela fait 34 ans que le RT21 nous accompagne. Pour Julie, le RT21 c'est des cours de cinéma, des activités de loisirs diverses, des rencontres avec ses amis, une vie sociale. Elle y vit des moments inoubliables, des soirées spéciales pour les mettre en valeur et leur donner confiance en eux. Maintenant, elle participe au programme de jour, qui l'aide pour son autonomie. Elle est entourée d'intervenants exceptionnels qui ont à coeur la trisomie 21. Pour moi, dès le début, c'était des échanges avec des parents qui vivaient la même situation que moi. Je participais à des conférences pour mieux m'outiller, pour aider Julie et pour me sentir moins seule. Je peux dire que le RT21 est essentiel dans la vie de Julie. Merci à tous. Et belle continuité au RT21.

Sylvie, maman de Julie, 34 ans

“

À la naissance de Bensly, nous n'avions pas beaucoup d'informations sur la trisomie 21. C'est alors que nous avons découvert le RT21. L'équipe nous a accueillis les bras ouverts et a su nous informer et nous rassurer par rapport à la trisomie 21. Dès le début, nous avons eu le sentiment d'appartenir à la grande famille du RT21. Nous avons participé à la rencontre pour nouveaux parents puis à la fête de Noël, et bien que ça ne faisait pas longtemps que nous étions au RT21, j'ai senti que nous avions notre place. Lors de ces événements, on a pu nous familiariser avec d'autres familles qui ont des enfants ayant une trisomie 21. Le RT21 est une source d'inspiration et de motivation pour la famille. Je suis très reconnaissante d'avoir découvert cet organisme et je le remercie de tout le support qu'il nous a offert.

Wilnadine Alcy, maman de Bensly, 10 mois

NOS SERVICES

SERVICES SPÉCIALISÉS

Nous offrons des rencontres individuelles avec nos professionnelles en ergothérapie, orthophonie et physiothérapie aux membres de 0 à 12 ans en attente de ces services dans le réseau public. La stimulation précoce est primordiale pour favoriser le plein développement des personnes ayant la trisomie 21. Merci à la **Fondation Chamandy** de soutenir financièrement nos services spécialisés.

63
heures de
service spécialisés

50
familles
soutenues

PSYCHOÉDUCATION

Que ce soit pour obtenir un plan d'intervention en situation de crise ou simplement pour être soutenues et outillées au quotidien, notre psychoéducatrice offre aux familles des rencontres individuelles en présentiel ou en virtuel. Ce service s'adresse à tous les groupes d'âge. Merci à la **Fondation de la Corporation des concessionnaires automobiles de Montréal** pour leur soutien financier.

30
heures de
psychoéducation

14
familles
bénéficiaires

STIMULATION DU LANGAGE

Le développement du langage est une étape plus difficile pour les personnes vivant avec la trisomie 21, entre autres à cause du faible tonus musculaire qui entraîne des défis supplémentaires pour coordonner les multiples mouvements nécessaires à la parole. Notre programme de stimulation du langage permet aux participants d'acquérir de nouveaux outils de communication et de nouvelles stratégies qui serviront à améliorer leurs interactions au quotidien et ainsi les aider à être plus autonomes.

51
participants âgés
de 3 à 45 ans

603
heures de
rencontres

Deux nouveaux services ont vu le jour cette année :

DYADE | Ateliers de langage en dyades (enfant/enfant). Ces ateliers travaillent le développement langagier de façon globale et les habiletés sociales.

2
participants

8
heures de
rencontres

GROUPE DE COMMUNICATION SUR ZOOM

Permet aux participants âgés de 12 à 17 ans d'entrer en interactions avec d'autres jeunes de leur âge, d'améliorer leur utilisation du langage et d'encourager les échanges dans un contexte social. La rencontre est encadrée par Isabelle, intervenante en stimulation du langage.

7
participants

27
heures de
rencontres

Un grand merci à la **Fondation Carol Raynault** pour leur généreux soutien envers le programme de stimulation du langage.



ACTIVITÉS SOCIALES



PROGRAMME TASA

Le Programme TASA (Technologie Au Service de l'Autonomie) a été instauré au RT21 en 2017. Durant toutes ces années, les participants inscrits ont pu accroître leur autonomie au quotidien grâce à l'apprentissage des technologies numériques, notamment à l'aide du iPad et de ses différentes applications.

Notre programme de formation de jour des huit dernières années laisse place à un tout **nouveau service dès septembre 2024.**

PROGRAMME DE JOUR

Depuis la pandémie, les besoins de nos membres ayant terminé leur parcours scolaire ont changé. Les parents recherchent un programme de jour permettant à leur jeune de 21 ans et plus de socialiser et de participer à des activités de loisir variées. Il a pour but de **favoriser l'autonomie, l'autodétermination et le développement des habiletés sociales de ses membres.** En 2024, nous avons pu ajouter cinq places supplémentaires par jour grâce à l'embauche d'un nouvel intervenant, répondant ainsi à la demande croissante pour ce type de service. Programme offert du lundi au jeudi, de septembre à juin.

Chaque jour, une thématique différente est abordée avec le groupe :

lundi : vie autonome | mardi : cuisine
mercredi : arts | jeudi : sports et saines habitudes de vie

36
participants

39
semaines
d'activités



Merci à : Fondation Roger Roy,
Fonds d'initiative en loisir 2024-2025
- Ville de Montréal, arrondissement
de Rosemont - La Petite-Patrie

ACTIVITÉS DE SOCIALISATION

Ce service s'adresse à nos membres d'âge mûr et/ou en perte d'autonomie, dans le but de proposer une transition heureuse et tout en douceur pour un vieillissement sain et en bonne compagnie. Des activités stimulantes sont à l'horaire, qu'elles soient artistiques, manuelles ou d'expression et sont caractérisées par un rythme plus allégé tout en demeurant des activités valorisantes et dans un but de socialisation avec les pairs.

14
participants

35
semaines
d'activités

Quelques activités de la dernière année : Sortie au Parc national des Îles-de-Boucherville, spectacle à la Maison de la culture Janine-Sutto, volleyball, boxe et yoga, danse en ligne, Zumba, activités diverses avec les enfants du CPE RHÉA.

Merci à nos partenaires du programme de jour :

L'organisme Bouffe-Action : cours de cuisine 1 fois par mois au CDC de Rosemont.

Ça Bouge sur l'Île : Ce projet est propulsé par Sport et Loisir de l'île de Montréal et réalisé grâce à la participation financière du ministère de l'Éducation, en collaboration avec le RT21.

Bibliothèque de Rosemont : cours de cuisine avec C'est moi le Chef!

STM (Société de transport de Montréal) : son programme Mobilité inclusive de la STM.

L'Anonyme pour son projet Iris. Nos participants ont assisté à quatre semaines de formation afin de les outiller au développement de comportements favorisant des relations intimes égalitaires, sécuritaires et consensuelles.

Le projet Manivelle a offert aux participants du programme de jour une immersion enrichissante dans divers médiums artistiques, sous la guidance de Nadège Leblanc et de plusieurs artistes invités.

Le Programme Art Adapté de la Place des Arts.

Nos vendredis 17 et +

35
participants

29
semaines
d'activités

Nos vendredis 12-16 ans

6
participants

3
rencontres

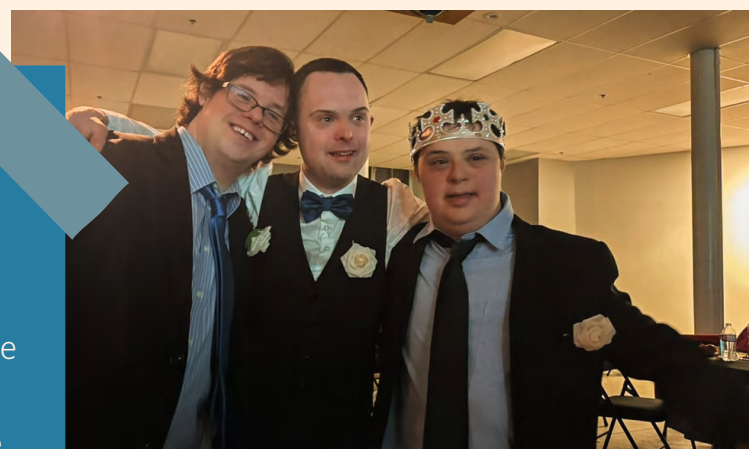
NOS VENDREDIS EN PRÉSENTIEL

Le vendredi soir, les participants se retrouvent entre amis pour vivre des activités ludiques, variées et dynamiques : karaoké, aquaforme, soirée cinéma, cours de danse, minigolf, danses d'Halloween et de la St-Valentin...



Fait marquant

Le 7 février 2025, les bénévoles de **J'aime ma ville** ont organisé une soirée inoubliable pour nos membres sous le thème Night to Shine. Une soirée pour briller, où certains ont même eu la chance d'arriver en limousine et de faire leur entrée sur le tapis rouge. Des sourires, une joie débordante, de la connexion, des jeux, de l'animation, une remise de couronnes et de diadèmes, de la musique, des danses et des photos souvenirs.



RÉPIT

NOUVEAUTÉ

Le programme vise à offrir à l'enfant ayant la trisomie 21 des activités stimulantes et adaptées qui favorisent le développement moteur, cognitif, social et langagier, dans un environnement sécuritaire et bienveillant. En parallèle, il permet aux parents de bénéficier d'un moment de répit, en allégeant leur charge mentale et en leur offrant du temps de qualité, tout en ayant l'assurance que leur enfant est entre de bonnes mains.

Un éventail d'activités est proposé aux enfants, incluant :

- Des activités de stimulation sensorielle (sons, lumière, toucher, etc.)
- Des activités artistiques (danse, musicothérapie, dessin, peinture, etc.)
- Des activités manuelles (jardinage, cuisine, bricolage, etc.)

Les répits sont offerts en alternance aux enfants de 0-6 ans et aux 7-12 ans.

En collaboration avec le **CPE RHÉA**. Merci à la **Fondation Zhubin** de nous permettre d'offrir ce service.

32
enfants ayant la
trisomie 21

8
demi-journées
de répit

“

Ce ne fut que du positif pour nous! Je la sens de plus en plus épanouie. Angelick a une bulle assez grande, bien difficile de rentrer en contact avec elle. Cette année toutefois, elle sort de sa coquille et cela fait le plus grand des plaisirs de le constater. Elle m'a semblé avoir bien aimé cet après-midi de répit lorsque j'ai effectué des retours sur ce moment. Pour ma part, je vous remercie de nous avoir permis d'effectuer ces premiers pas avec vous. Vous étiez super bien organisés. Cela a été fort salutaire ce répit pour maman! Vous êtes merveilleux!

Cynthia, maman d'Angelick, 13 ans



MONTREAL FESTIVAL

Montréal Estival, c'est une multitude d'activités de loisirs qui s'adressent aux 15 ans et plus vivant avec la trisomie 21. Des activités à la carte en juillet et août pour découvrir le meilleur de Montréal : musées, festivals, piscine, sports, arts plastiques, ateliers culinaires, brunch, et bien plus encore ! C'est avant tout beaucoup de plaisir entre amis! Deux formules sont proposées pour répondre aux différents besoins de nos membres : activités au bureau ou sorties.

Merci à la **Fondation Roger Roy** de soutenir financièrement nos activités estivales.



65 participants 8 semaines d'activités



Merci à ces organisations qui nous ont offert des rabais ou gratuités :

MAC, Musée des Beaux-Arts de Montréal, MEM, Céramic café, La Succursale, Rabaska-H2O, Quilles G-Plus, EcoRécréo, Plage Jean Doré, Tohu, Espace pour la vie, Radio-Canada, Tour d'observation de Montréal, Arts Chaos, La Ronde et Jardin Nouricier.

ACTIVITÉS CULTURELLES

ATELIERS JEU D'ACTEUR

Des ateliers pédagogiques offerts en collaboration avec **Le Bureau – Firme artistique**, visant à initier les participants aux bases du jeu d'acteur. Au programme : exercices de jeu, diction, interprétation de texte et préparation de scènes, dans une approche à la fois dynamique et professionnelle.

15 participants en présentiel 16 participants en virtuel 18 semaines d'ateliers



Fait marquant :

Tournage d'un conte de Noël
Les 23 et 24 novembre 2024, dans le cadre des ateliers de jeu d'acteur, un projet de tournage de médiation culturelle a été réalisé sous forme de conte de Noël. Les participants ayant suivi les ateliers en présentiel ou en virtuel ont pu prendre part à ce projet unique. Le conte a été réalisé grâce à l'apport de deux professeurs, **Geneviève Néron et Michel Gionet**, et quatre généreux mentors: **Chantal Fontaine, Maxime Le Flaguais, Christian Bégin et Rémi-Pierre Paquin**. Le soutien de nos intervenantes a également été précieux pour accompagner les membres lors de ces deux grosses journées de tournage.

29 participants

ACTIVITÉS VIRTUELLES

Grâce à notre programmation virtuelle, nos membres restent connectés, actifs et engagés tout au long de l'année, peu importe la saison !

MOMENTS DE PLAISIR : KARAOKÉ

Nos membres passionnés de musique ont uni leurs voix pour interpréter leurs chansons préférées dans une ambiance festive.

22
participants

31
semaines
d'activités

ESPACES DE CONNEXION : VENDREDI JASETTE

Au fil des saisons (hiver et printemps 2024), ce rendez-vous hebdomadaire sur Zoom a permis aux membres de se retrouver pour jaser, jouer et rire ensemble. Un moment privilégié pour renforcer les liens d'amitié.

11
participants

20
rencontres

BIEN-ÊTRE ET PRÉVENTION : ATELIERS PROMOTION DE LA SANTÉ

Animés par **Yasmine Sehabi**, animatrice au RT21 et étudiante en médecine, ces ateliers abordent des sujets essentiels tels que l'activité physique, la santé mentale, l'alimentation et l'hygiène de vie.

14
participants

32
semaines
d'activités

BOUGER AVEC ÉNERGIE

Chaque semaine, les membres de 15 ans et plus se déhanchent avec enthousiasme lors des cours de Zumba et de danse Bollywood, deux activités vedettes qui font le bonheur de tous !

Zumba
32
participants

31
heures
d'activités

Danse Bollywood
23
participants

31
heures
d'activités



ACTIVITÉS PARENTS-ENFANTS

ÉVEIL MUSICAL

Les ateliers sont dirigés par notre musicothérapeute, **Tanya Lavoie**, qui a l'habitude de côtoyer nos membres, assistée par une intervenante du RT21. En plus d'explorer la musique à travers des chansons et des mouvements, des conseils sur l'utilisation de différentes techniques et astuces musicales seront donnés aux parents, ainsi que des guides sur comment fabriquer soi-même des instruments pour faciliter les jeux musicaux à la maison. Ces ateliers, qui demandent la participation des parents autant que des enfants, encouragent la motricité globale et fine, la vocalisation et le langage, l'exploration, la concentration et la conscience de soi. Ateliers pour les 0-6 ans et la fratrie.

Grâce à **Prévention Montréal : Programme de prévention en sécurité urbaine pour les enfants et les jeunes en situation de vulnérabilité**, nous avons pu offrir gratuitement ces ateliers à nos familles membres.

20
familles
participantes

3
ateliers d'éveil
musical



8
familles

14
personnes

2
ateliers

MATINÉE PLAYDATE

Les matinées Playdate offrent aux familles un moment de stimulation et de socialisation dans un cadre chaleureux. Chaque rencontre commence par un atelier de 40 minutes animé par notre musicothérapeute, **Tanya Lavoie**.

La matinée se poursuit par une période de jeu libre pour les enfants, pendant que les parents peuvent échanger entre eux et tisser des liens. Ce programme contribue au développement global des tout-petits et soutient les familles dans leur parcours.

ATELIERS CULINAIRES PARENTS-ENFANTS

Grâce à la **Ville de Montréal**, en partenariat avec l'équipe de la bibliothèque de Rosemont, des ateliers culinaires parents-enfants (6 à 17 ans) ont été offerts aux membres du RT21. Animés par **C'est moi le chef!**, ces ateliers étaient proposés dans un format d'inclusion inversée : conçus d'abord pour les enfants vivant avec la trisomie 21, tout en étant ouverts à l'ensemble de la communauté.

Cette formule unique a permis à tous les participants – enfants et parents – de vivre un moment de découverte, d'apprentissage et d'échange, favorisant des rencontres enrichissantes entre jeunes aux parcours différents... mais pas si différents.

Ce projet innovant a reçu le **Prix coup de cœur 2024 de l'Association québécoise du loisir municipal**, une belle reconnaissance de l'impact positif de ces ateliers sur l'inclusion sociale et le vivre-ensemble.



LA BEAUTÉ RÉINVENTÉE

Le 10 décembre 2024, l'équipe de **L'Oréal Canada** tenait la 4e édition de l'événement La beauté réinventée, alors que 10 duos parent-enfant ont eu la chance d'avoir une métamorphose complète. Coloration et coupe, présentation de produits pour la peau, choix d'un parfum, maquillage... Une journée qui fait du bien.

Merci à toute l'équipe pour leur accueil chaleureux et leur grande générosité.



ÉVÉNEMENTS FAMILIAUX

SOUPER POUR PARENTS

Le 28 mai 2024, des parents membres du RT21 se sont réunis autour d'un bon repas pour échanger, partager leur vécu et créer des liens dans une ambiance chaleureuse. Un moment simple, humain et précieux.

Merci à la **Fondation Zhubin** pour leur soutien dans le cadre de cet événement spécial.

60
personnes

CABANE À SUCRE

35
personnes

Le 21 avril 2024, nos familles membres ont été accueillies pour la deuxième année consécutive à **I'Érablière Meunier et Fils** pour une journée de pur plaisir en nature. Activités en plein air, découvertes gourmandes et ambiance festive étaient au rendez-vous : randonnée, promenades en traîneau ou en tracteur, visite de la ferme et de la cabane à bouillir, tire d'érable, beignes chauds, jeux extérieurs, structures gonflables, mascottes, musique et danse. Une sortie attendue et appréciée, qui rassemble chaque année petits et grands autour de moments simples, animés... et sucrés!

FÊTES DE NOËL

Les 6 et 7 décembre 2024, le RT21 a lancé les célébrations du temps des Fêtes avec deux événements festifs réunissant membres et familles. **Le vendredi 6 décembre**, les ados et adultes se sont retrouvés dans les locaux de l'école **À Pas de Géant** pour une soirée animée : danse, maquillage, dessin, musique, rires et plaisir partagé.

Le samedi 7 décembre, les enfants et leurs parents ont vécu à leur tour un moment magique. Jeux gonflables, bricolage, maquillage, danse... et la visite attendue du Père Noël ont fait briller les yeux des petits comme des grands. Deux belles occasions de se retrouver et de célébrer ensemble dans la joie.

Merci à tous nos généreux bénévoles et à **Cinéma Beaubien** et **Promenade Masson** pour les beaux cadeaux lors de la fête des grands. Dans le cadre de la fête des petits, nous aimerions remercier nos bénévoles, dont l'équipe de **J'aime ma ville**. Merci à **Éditions Les 400 coups**, **Éditions Scholastic** et **Sports aux Puces Roussillon** pour les beaux cadeaux. Finalement, un grand merci à la **Fondation J.A. DeSève** pour son précieux soutien.

0-12 ans

51
familles

193
personnes

13 ans et +

157
personnes



“

Nous avons été heureux de participer à la fête de Noël et de faire de belles rencontres. Nous sommes prêts à renouveler l'expérience ! Ce fut également un plaisir pour nous de vous rencontrer en personne.

Béatrice, maman de Clara, qui célébrait sa première fête de Noël avec nous

“

On a bien apprécié assister au party, de revoir la gang qui travaille si fort pour de nouvelles idées pour motiver et occuper nos jeunes et de jaser avec les autres parents. Ça fait toujours du bien de voir que nos jeunes continuent à apprendre et à dépasser nos attentes. Bye, et amusez-vous en 2025. La vie passe vite et il faut en profiter.

Louise, mère de Sandrine

SOUTIEN AUX FAMILLES, PROCHES AIDANTS ET PROFESSIONNELS

SOUTIEN DÈS L'ANNONCE DU DIAGNOSTIC

L'annonce du diagnostic de trisomie 21 est un moment dont le parent se souvient toute sa vie. Chaque personne le vit différemment. Une multitude d'émotions surgissent, c'est un choc. Ce diagnostic vient avec son lot d'inquiétudes, de questionnements. Les parents d'enfants vivant avec la trisomie 21 font face à l'inconnu. Ils ont besoin de soutien, et ce, rapidement. C'est pourquoi nous avons à cœur d'être présents dès les premiers instants, en offrant **un accompagnement humain, rassurant et adapté à chaque situation**. Notre équipe a développé une expertise en trisomie 21 unique au Québec avec plus de 35 ans d'expérience. Nos intervenantes sont donc bien outillées pour soutenir les familles et proches aidants et répondre aux besoins de nos membres à travers leurs différentes étapes de vie. Le soutien prend aussi la forme de jumelage entre parents et de conférences virtuelles sur divers sujets.

RENCONTRES POUR LES PARENTS ET LA FRATRIE

Encore une fois cette année, nous avons offert plusieurs opportunités de rencontres virtuelles et en présentiel pour les parents et la fratrie. Celles-ci sont une occasion pour tous d'échanger sur leurs réalités, s'écouter et briser l'isolement.

10 rencontres
34 participants

SOUTIEN AUX PROFESSIONNELS ET FUTURS PROFESSIONNELS

Nous sommes fiers de collaborer avec les professionnels de divers milieux qui sont en contact avec les personnes vivant avec la trisomie 21. Nous créons de nombreux outils pour les sensibiliser aux réalités des familles et les aider dans leur travail au quotidien. Nous offrons également diverses conférences pour répondre à leurs questions et nous appuyons les chercheurs en partageant leurs besoins en recrutement auprès de nos membres.

LE CAFÉ COLLABORATIF

Pour une deuxième année, le RT21 a poursuivi avec enthousiasme sa collaboration avec **la Corporation L'Espoir** dans le cadre du Café collaboratif, une initiative destinée à renforcer les liens entre les organismes communautaires œuvrant auprès des personnes ayant une déficience intellectuelle ou un trouble du spectre de l'autisme.

Grâce à ce partenariat, des formations gratuites ont été offertes aux intervenants du réseau communautaire, favorisant le développement de compétences tout en créant un espace bienveillant pour échanger sur les réalités du terrain. Ces rencontres ont permis de stimuler des discussions enrichissantes, de favoriser la création de nouveaux partenariats et de renforcer le sentiment d'appartenance à un réseau solidaire et engagé.

Cette initiative, rendue possible grâce à la **Fondation Mirella et Lino Saputo**, continue de démontrer la puissance de la collaboration dans le milieu communautaire.

Dates :

- **17 avril 2024** : Formation sur l'interculturalité et le parcours migratoire.
- **9 octobre 2024** : Atelier sur la sexualité des personnes vivant avec une déficience intellectuelle.
- **21 novembre 2024** : Conférence Trisomie 101 présentée par le RT21
- **28 janvier 2025** : Satisfaction de compassion

4 rencontres
52 participants
13 organismes

DÉFENSE DE DROITS

COMITÉS DU MILIEU

La défense des droits des personnes vivant avec la trisomie 21 et de leur famille fait partie intégrante de notre mission. Dans la dernière année, le RT21 a entre autres siégé sur le comité pour l'accessibilité universelle **d'Élections Québec** et sur le comité de partenaires de la **Fondation Marie-Vincent pour le projet Voies**, qui est un programme pour prévenir la violence sexuelle auprès des enfants ayant besoin de soutien particulier.

Le RT21 participe activement au **Collectif immigration et handicap**. Cette initiative vise à mieux répondre aux différents besoins et défis des familles issues de l'immigration ayant un enfant avec un handicap. Le collectif a été mis en place sous l'initiative du RT21, en collaboration avec **L'Étoile de Pacho**, le **SPPH (Solidarité de parents de personnes handicapées)** et **J'me fais une place en garderie**. Ensemble, nous souhaitons unir nos expertises pour travailler de façon concertée. Cette approche collaborative permet de maximiser l'utilisation des forces de chaque organisme, de partager une vision commune et de mieux rentabiliser les ressources. L'objectif est de renforcer notre impact auprès des familles immigrantes.

Grâce au soutien financier de la **Fondation Mirella et Lino Saputo**, nous souhaitons mobiliser plusieurs acteurs du secteur, en particulier des personnes handicapées et de l'immigration, afin de produire un plan d'action pour mieux accompagner les familles immigrantes ayant un enfant ayant un handicap.



L'INCLUSION SCOLAIRE : UN LEVIER POUR L'AUTONOMIE

Le RT21 croit fermement au potentiel des personnes vivant avec une trisomie 21 et s'investit activement pour favoriser leur inclusion scolaire, gage d'une vie autonome et épanouie.

Nos actions comprennent :

- Des conférences sur la période scolaire, animées par Lorraine Doucet;
- Un service d'écoute, d'information et de référence individualisé;
- Un accompagnement dans les situations scolaires complexes.

Conseillère au RT21 depuis 1998, **Lorraine Doucet** met à profit son expertise en santé, services sociaux et éducation pour accompagner les familles et adapter les milieux d'apprentissage aux besoins de chacun.

300
heures de soutien
individuel

20
familles
soutenues

10
familles ont assisté
aux conférences

“

Merci beaucoup pour tout Célia! Vraiment, c'est grâce à toi que l'inclusion scolaire de ma fille se passe bien. J'étais perdue avant et j'avais beaucoup peur du changement et du nouveau système que j'ignore totalement! Mais toi tu m'as facilité les choses. Je ne te remercierai jamais assez!

Yosr, maman de Camilia

SENSIBILISATION

Au RT21, nous croyons que l'inclusion commence par la compréhension. C'est pourquoi nous poursuivons activement notre mission de sensibilisation, en outillant la population pour mieux connaître et reconnaître la réalité des personnes ayant la trisomie 21. Conférences sur demande, interventions dans les milieux scolaires et professionnels, campagnes de sensibilisation sur nos plateformes : **chaque action vise à briser les préjugés et à bâtir une société plus ouverte, respectueuse et inclusive.**

PROGRAMME DES AMBASSADEURS

Cette année, le programme des ambassadeurs du RT21 s'est enrichi avec l'arrivée de quatre nouvelles recrues : **Nicola, Julie, Nelka et Candela**, qui ont rejoint **Émilie, Taisha, Louis et Luc** dès septembre 2024. Bienvenue à cette nouvelle cohorte inspirante!



De septembre à juin, nos huit ambassadeurs ont poursuivi une formation hebdomadaire axée sur la prise de parole, la communication publique, l'autodétermination et l'engagement citoyen.

Leur implication a été remarquable :

- 20 rencontres de formation
- 2 entrevues à la **radio CHOQ** dans le cadre de l'émission **Dans les airs**
- 1 entrevue avec **Balado Québec**, en lien avec l'événement **TEDx Ville-Marie ED**
- Plus de 15 événements de représentation (kiosques de sensibilisation, levées de fonds, événements communautaires)
- 8 conférences
- Et de nombreux autres mandats : capsules vidéo, témoignages écrits, séances photo, etc.

Fait marquant :

Le samedi 25 janvier 2025, nous étions au **TEDx Ville-Marie ED** pour faire rayonner la trisomie 21 et présenter notre organisme. Nos ambassadeurs et ambassadrices ont accueilli les participants avec enthousiasme, tandis qu'Émilie et Candela animaient notre kiosque de sensibilisation. Ensemble, nous avons invité les visiteurs à colorer une chaussette en vue de la **Journée mondiale de la trisomie 21**.



Un grand merci à l'organisation de **TEDx Ville-Marie ED** pour l'invitation – nous avons adoré vivre cette belle expérience !

Ce programme continue de démontrer **la richesse des talents et la force de mobilisation de nos membres pour faire rayonner la trisomie 21 dans toute sa diversité.**



Nous avons d'ailleurs eu la chance de tenir un kiosque de sensibilisation le 11 mars aux entrepôts de **L'Oréal**. Une belle opportunité de faire rayonner le RT21 et de promouvoir notre **Opération bas dépareillés à l'occasion de la Journée mondiale de la trisomie 21** le 21 mars. Un super moment de partage entre nos deux ambassadrices, **Emilie et Nelka**, et les employés de **L'Oréal** !



MÉDIAS TRADITIONNELS ET SOCIAUX

Le RT21 accorde une grande importance à la prise de parole dans les médias traditionnels pour sensibiliser, informer et faire rayonner les réalités vécues par les personnes ayant la trisomie 21 et leur entourage.

Notre site internet demeure la ressource la plus complète au Québec sur la trisomie 21, en offrant une multitude d'outils, d'articles et de références à destination des familles, des professionnels et du grand public.

Au fil de l'année, plusieurs membres, partenaires et membres de l'équipe ont pris la parole dans différents médias :

- **Balado Dans les airs à CHOQ** – Émilie, Etienne et Katérie (17 octobre 2024)
- **Radio-Canada – Phare Ouest** – Geneviève, directrice générale, sur l'enquête entourant la mort de Florence Girard (14 janvier 2025)
- **Balado Aller plus loin avec la pédagogie** – Épisode hors saison de **TEDx Ville-Marie ED** – Katérie et Émilie

Nos médias sociaux jouent un rôle fondamental dans notre mission de **sensibilisation et de valorisation**

des personnes ayant la trisomie 21. Sur **Facebook, Instagram, LinkedIn et YouTube**, nous partageons régulièrement des vidéos, témoignages, articles et photos qui mettent en lumière les talents, les réussites et le quotidien de nos membres et de leur entourage.

Ces publications permettent de faire évoluer les perceptions et de souligner tout ce que les personnes ayant la trisomie 21 peuvent accomplir, en plus de créer un lien fort avec notre communauté. Chaque année, elles rejoignent des milliers de personnes.

Depuis mars 2025, nous avons également lancé une page **TikTok** afin d'explorer cette plateforme populaire et de toucher un nouveau public avec du contenu engageant, dynamique et porteur d'impact. Nous avons hâte de voir grandir cette nouvelle vitrine!

11 793
ABONNÉS
FACEBOOK

2233
ABONNÉS
INSTAGRAM

323
ABONNÉS
YOUTUBE

583
ABONNÉS
LINKEDIN

JOURNÉE MONDIALE DE LA TRISOMIE 21

4^E ÉDITION DE L'OPÉRATION BAS DÉPAREILLÉS



Lancée en 2015 par l'organisme international Down Syndrome International (DSI), l'initiative des bas dépareillés est désormais bien ancrée au Québec grâce au RT21, qui en assure la promotion d'année en année. Chaque 21 mars, cette action symbolique invite la population à **porter des bas dépareillés pour démontrer son soutien aux personnes vivant avec la trisomie 21 et contribuer à faire évoluer les perceptions.**

Après tout, la différence n'empêche pas d'avancer!

Cette année encore, l'engouement a été au rendez-vous : l'initiative a été largement relayée sur les médias sociaux, où des centaines de personnes ont partagé une photo de leurs bas dépareillés. Des personnalités publiques, des entreprises, des écoles, des garderies et de nombreux organismes communautaires ont répondu à l'appel, illustrant de façon colorée et inclusive l'importance de la sensibilisation à la trisomie 21.

Nous avons à nouveau collaboré avec l'entreprise québécoise **Sokette** afin de créer un modèle de bas dépareillés unique. Il est encore possible de vous procurer une paire!

SOIRÉE POUR SOULIGNER LA JOURNÉE MONDIALE DE LA TRISOMIE 21

Le 21 mars 2025, le Regroupement pour la Trisomie 21 a souligné la **Journée mondiale de la trisomie 21** en compagnie de ses membres à la **brasserie Memento à Montréal**. Ce moment festif, placé sous le signe de la bonne humeur, a été marqué par de nombreux échanges, des rires et une belle complicité entre les participants.

Un grand merci à **Noémie Crevier**, qui a su capter de précieux souvenirs à travers son objectif, ainsi qu'à **Kick Photobooth** pour l'animation dynamique et colorée. Un merci tout spécial au groupe **Malexim**, qui a contribué à l'ambiance inoubliable de la soirée avec sa performance musicale. Nous remercions également **Camellia Sinensis** pour le prix de présence offert avec grande générosité. Cette soirée a permis de rassembler la communauté autour de valeurs de reconnaissance, de joie et d'inclusion.



SORTIE FAMILIALE AUX QUILLES

Pour la troisième année consécutive, nous avons organisé une sortie familiale aux quilles le 23 mars 2025. L'événement a réuni **65 participants** et s'est conclu par un repas convivial. Cette activité a permis aux familles de se retrouver, d'échanger et de partager des moments chaleureux dans une atmosphère détendue, renforçant ainsi les liens au sein de notre communauté.

AUTRES ÉVÉNEMENTS



PRÉSENCE À D'UN Oeil DIFFÉRENT

Du 12 au 23 mars 2025, le Regroupement pour la Trisomie 21 a pris part à l'exposition **D'un œil différent à l'Écomusée du fier monde**, un événement mettant en valeur l'inclusion par l'art, les performances et les ateliers. Dans le cadre du **programme Manivelle**, mis sur pied par **Engrenage Noir**, l'artiste **Nadège Leblanc**, également mère d'un enfant ayant la trisomie 21, a animé de septembre à juin des **ateliers de création artistique avec les membres du programme de jour du mercredi**. Ce travail collectif a mené à la réalisation d'œuvres picturales et d'une œuvre vidéo, toutes présentées lors du vernissage du 12 mars. L'exposition, qui s'est poursuivie jusqu'au

23 mars, a permis au public d'admirer le fruit de cette démarche artistique inclusive. Plusieurs œuvres étaient également mises en vente. Une belle occasion pour nos membres de valoriser leur expression artistique et de célébrer la diversité dans toute sa richesse.

VOYAGE DE RÊVES

Le programme **Voyage de rêves** a offert à 6 jeunes du RT21 la chance de vivre une journée magique à **Disney World** le 22 octobre 2024.



ÉVÉNEMENTS-BÉNÉFICE

COURSE TROIS, 2, 1, GO! PRÉSENTÉE PAR BIMBO CANADA

La 17e édition de la Course TROIS, 2, 1, GO ! a dépassé toutes nos attentes ! Un montant record de **113 000 \$** a été amassé et c'est près de 1200 coureurs qui ont pris part aux différentes épreuves offertes le **24 août 2024 au parc Maisonneuve** ! Un immense merci à tous les coureurs. Votre présence et votre enthousiasme ont grandement contribué à la réussite de cet événement.

Merci à tous les participants qui ont organisé une levée de fonds par un tiers afin d'amasser encore plus d'argent pour soutenir la mission du RT21. Merci à tous ceux et celles qui ont fait un don, que ce soit lors de l'inscription ou à un participant déjà inscrit. **La somme incroyable de 24 800\$ a été amassée seulement grâce aux dons.** Nous souhaitons également remercier nos nombreux bénévoles sans qui cette course n'aurait pas été possible. Leur dévouement est inestimable. Merci à **Elizabeth Grondin** pour l'animation impeccable. Merci à notre porte-parole depuis maintenant 11 ans, **Maxime Le Flaguais**, pour sa présence et son implication renouvelée.

Cette année, de nombreux nouveaux partenaires se sont joints à l'événement et nous les remercions chaleureusement. **Merci à nos précieux partenaires.**



PARTENAIRE
PRÉSENTATEUR :



PARTENAIRE
PRINCIPAL :



GROUPE
DESCHÊNES

PARTENAIRE 5 KM :



PARTENAIRE
EXPOSANT :



Performez
sans limite.

PARTENAIRES DE ZONES :



PARTENAIRES EN BIENS ET SERVICES :



GRAND DONATEUR :



Et un grand merci à
l'Arrondissement de
Rosemont - La Petite-Patrie
pour leur soutien et leur
collaboration dans l'organisation
de l'événement.

TOURNOI DE POKER DU RT21

Le samedi 16 novembre dernier, au prestigieux **Country Club de Montréal** à Saint-Lambert, s'est tenue la **7^e édition du Tournoi de poker du RT21**. Une soirée exceptionnelle marquée par deux records : 96 joueurs réunis et un montant incroyable de 20,400\$ amassés pour notre cause !

Un immense merci à nos joueurs vedettes, **Serge Beauchemin, Isabelle Tremblay, Stéphane Poirier et David Guay**, pour leur présence inspirante, ainsi qu'à nos précieux partenaires : **KK Poker, Sartorialto et Marcel Baril**.

Nous remercions chaleureusement le **Country Club de Montréal**, qui nous a généreusement offert la salle, contribuant grandement au succès de cet événement. Merci également à toutes les entreprises qui ont offert des cadeaux pour l'encan ou les primes sur les joueurs.

Un grand bravo à notre top 3 : **Marie-Josée, Benoit et Maxime** !

Enfin, cette réussite n'aurait pas été possible sans l'implication dévouée de nos bénévoles et membres du comité organisateur : **Simon, Vincent, Marie-Eve, Alexandre et Benoit**. Vous êtes la clé de ce succès.



CAMPAGNES DE FINANCEMENT

Du 3 décembre 2024 (**Mardi Je Donne**) jusqu'à Noël, chaque don de 21 \$ ou plus permettait d'accrocher un bas de Noël dans le sapin du RT21. Cette campagne festive et symbolique a permis de rassembler la communauté autour d'un geste simple, chaleureux et porteur de sens, en appui aux personnes ayant la trisomie 21.



DONATEURS ET LEVÉES DE FONDS PAR UN TIERS

Soutenir. Développer. Inclure.

Notre programme de dons mensuels continue de rassembler une communauté engagée autour de notre mission. Grâce à la fidélité de ces donateurs, nous pouvons offrir une stabilité financière à long terme, développer des projets innovants et assurer un accompagnement constant aux personnes vivant avec la trisomie 21 et à leurs familles. Leur soutien régulier est une force précieuse qui nous permet de bâtir une société plus inclusive, un geste à la fois.

Vous aussi, joignez le mouvement et contribuez chaque mois à faire une réelle différence. [Vous pouvez cliquer juste ici](#)



Merci à nos 15 donateurs mensuels actuels pour leur précieux soutien.

500 - 999 \$

Annick Girard
Benoit Rousseau
Centre de services scolaire
Marguerite-Bourgeoys
Karen Gonzales
Marc Vaillancourt
Morgan Eschylle
Murielle Fafard
Paul Nadeau

1 000 - 4 999 \$

Alain Foucault
Banque Laurentienne du Canada
Fidelity Investments Canada
Fondation de la Corporation des
concessionnaires automobiles
de Montréal
Fondation de la Famille Zeller
Fondation Jacques Francoeur
Fondation Maurice-Tanguay
Jacques Drouin

Johanne De Villers
Marie-Claire Richer
Scotiabank Global
Payment Operations
Solutions Stratégiques
Rousseau

5 000 - 9 999 \$

Jacques Foisy
Fondation J.A. DeSève

10 000 - 24 999 \$

4527054 Canada Inc
Fondation D'Amours
Fondation Famille Léger
Fondation La Capitale
Fondation Roger Roy
Fondation Toboggan & Co

25 000\$ ET PLUS

Fondation Carol Raynault
Fondation Mirella
et Lino Saputo
Fondation Zhubin

LEVÉES DE FONDS PAR UN TIERS

Un grand merci à tous ceux et celles qui organisent des levées de fonds au profit de notre organisme. Nous sommes choyés de pouvoir compter sur une communauté aussi généreuse :

Audrée Marleau (vente de bas dépareillés)

Eva (vente de stylos et autres objets décoratifs)

Heidi Skrehot (projet scolaire)

Hôtel Saint-Sulpice (programme développement durable)

Martin Therrien-Bélec (vente de tatouages temporaires)

Pierre Naud Inc (Omnium des Gaillards - Édition 2024)

Sports aux Puces (succursales : 440 Laval, Blainville, Longueuil, Mascouche, Mauricie, Roussillon, Sherbrooke, St-Jean-sur-Richelieu, Terrebonne, Vélo Pro, Québec)

Up'n Down

Un immense merci à Patrick-Emanuel Roy, membre du RT21 et propriétaire des **Sports Aux Puces de Longueuil, St-Jean et Roussillon**, pour avoir initié cette belle levée de fonds au profit du RT21! Grâce à son engagement et à la participation de plusieurs succursales, un montant impressionnant de **7 590 \$** a été remis à notre organisme. Pour chaque carte d'aiguillage vendue en février, 20 \$ ont été versés à notre cause — une belle preuve que la solidarité peut faire toute la différence!



Depuis ses débuts, en 2021, l'entreprise gatineoise **Up'n Down** a amassé **plus de 50,000\$** pour le RT21, en plus de sensibiliser le grand public à la trisomie 21 à travers la vente de chandails. Un grand merci Mikaël et Emy pour votre générosité et votre dévouement.

BÉNÉVOLES

Le RT21 peut compter sur une équipe de bénévoles dévoués qui, année après année, nous permettent d'offrir des services et des événements de qualité à nos membres. Qu'ils soient présents auprès des jeunes lors des activités, en appui lors de nos événements, ou qu'ils nous prêtent main-forte dans des tâches administratives et logistiques, leur engagement fait une réelle différence. Leur générosité, leur énergie et leur bienveillance contribuent directement à la mission de RT21 et à la qualité des services que nous pouvons offrir. **Un immense merci à chacun et chacune d'entre vous pour votre précieuse implication!**

232
bénévoles

2137
heures



ADHÉSIONS ET RECONNAISSANCE

Le RT21 est membre d'*AlterGo*, du *Comité régional pour l'autisme et la déficience intellectuelle (CRADI)* et de la *Société québécoise de la déficience intellectuelle (SQDI)*.

Le RT21 est également reconnu comme **organisme PANAM**. Cette reconnaissance est donnée aux organismes montréalais sans but lucratif en sport, loisir ou culture desservant des citoyens ayant une déficience, un handicap ou une limitation fonctionnelle et qui proviennent d'au moins 10 arrondissements différents de la ville de Montréal.

