



## radiofrance.fr, cliquez comme vous l'entendez

URL : <http://www.radiofrance.fr/reportage/dossier/index.php?rid=&aid=31000544&formtype=dossier>

[pour imprimer](#), [cliquez ici](#) ou utilisez les menus de votre navigateur. Ensuite, [fermez](#) cette page.

# le dossier de la semaine

radiofrance>info\_multimédia

dimanche 10 septembre :: podcast :: archives :: la rédaction :: contact

## 11 septembre : 5 ans après

### Des enfants toujours sur la touche

Il y a environ 270 000 enfants handicapés en France, dont 150.000 qui sont scolarisés en milieu ordinaire ou en classe spéciale et 110.000 qui sont dans des instituts spécialisés. Si la loi du 11 février 2005 sur le handicap, qui impose notamment qu'un enfant handicapé puisse être inscrit dans son école de proximité, permet cette rentrée à 11.800 jeunes supplémentaires de rejoindre les bancs de l'école, par rapport à 2005, ils sont cependant encore nombreux à rester aujourd'hui encore sans solution satisfaisante...



Yacine et sa maman Jamila. © Radio France / C. Mimaut

"Ma maladie s'appelle dystrophie musculaire, ça vient de la myopathie..." Yacine est un enfant plein d'entrain. Comme tous les petits garçons de 9 ans et demi, il aime sortir dehors, aller jouer avec ses copains. Mais depuis un an et demi, il est obligé de composer avec sa maladie. Atteint de dystrophie musculaire, une maladie génétique due à une anomalie d'un gène spécifique à la fonction musculaire, il éprouve de plus en plus de mal à marcher, à écrire, se fatigue vite. "Je ne peux pas jouer avec les autres, quand j'écris trop vite ça me fait mal...", explique-t-il. Les premiers symptômes se déclarent alors qu'il termine son CE1. L'an dernier, il entre au CE2, et malgré les efforts de sa maman Jamila pour expliquer la maladie de son fils, personne ne semble comprendre de quoi il

souffre, à commencer par ses camarades. "Ils savaient pas que j'étais malade, ils voulaient pas jouer avec moi, ils me rejetait", se souvient Yacine. Des marches partout, des portes qui deviennent trop lourdes à pousser, la crainte de se faire bousculer et de tomber, bientôt Yacine se renferme sur lui-même et rechigne même à aller à la récré. "J'en avais marre, alors je restais devant la porte (de la classe) et je les attendais", raconte-t-il. Jamila, qui chaque midi vient désormais chercher son fils, qui n'a plus la force de rester à la cantine, cherche des solutions, en vain. "Au mois de janvier dernier, on a demandé une table et une chaise adaptée à son dos mais on attend toujours. J'ai aussi demandé une auxiliaire de vie, même à mi-temps, mais on nous a dit qu'il n'y avait pas assez de personnel", explique-t-elle. Soutenue par l'Association Française contre les Myopathies (AFM), elle obtiendra tout de même, fin juin, que les autres enfants soient sensibilisés au handicap de son fils par une information diffusée dans les classes. "C'est aux parents de faire toutes les démarches. On n'est pas orienté, on a la maladie devant nous, qui est déjà très dure à supporter, et on est seul, vraiment seul, perdu", conclut Jamila, un mélange de colère et de tristesse dans la voix.

Une loi, oui mais... L'exemple de Yacine n'est pas isolé. Si la loi du 11 février 2005 sur le handicap, qui impose notamment qu'un enfant handicapé puisse être inscrit dans son école de proximité, a certes permis l'an dernier à 10.000 jeunes supplémentaires de rejoindre les bancs de l'école, par rapport à 2004, ils sont cependant encore nombreux à rester aujourd'hui encore sans solution satisfaisante. "La loi a fixé les bons principes", estime la présidente de l'association des paralysés de France (APF), Marie-Sophie Desaulle. Mais "le problème, c'est comment fait-on entrer dans la pratique la réalité de la scolarisation d'un enfant qui a un handicap, quel que soit son handicap", poursuit-elle. Car si l'inscription scolaire semble désormais acquise, l'accueil de



## sommaire

Présentation

A NYC : vivre avec ce "9-11"

omniprésent

Londres en alerte

Touristes et Parisiens sans stress

Les liens

Galerie Photo

## écoutez

"Ma maladie s'appelle dystrophie musculaire..." Yacine a 9 ans et demi. Il entre cette année en CM1. Une année scolaire qu'il espère meilleure que celle de l'an dernier. Témoignage...

"Ils n'ont pas compris sa maladie..." La maman de Yacine, Jamila, s'est battue contre des moulins l'an dernier pour que la maladie de son fils soit acceptée à l'école. Témoignage...

A l'écoute des parents. L'Association des Paralysés de France a mis en place, jusqu'à fin septembre, une veille téléphonique scolaire pour aider les familles. Les précisions de Marie-Sophie Desaulle, président de l'APF...

Des familles en détresse. Membre du conseil départementale de l'APF en Gironde, Fiammetta Basuyau, elle-même maman d'un enfant handicapé (IMC), fait partie de l'équipe de veille téléphonique scolaire mise en place par l'APF. Elle revient sur les principales difficultés rencontrées aujourd'hui par les familles qui l'appellent...

Une scolarité en pointillée. Responsable scolarité au sein de l'APF du Bas-Rhin, Sonia Cadoner fait aussi partie de l'équipe de veille téléphonique scolaire mise en place par l'APF. Elle est elle-même maman d'une enfant handicapée (IMC) et mène un combat de chaque instant pour que sa petite fille accède à la scolarité. Témoignage...

AVS et EVS. Le manque d'auxiliaires de vie scolaire (AVS) constitue l'un des principaux barrages à la scolarisation des enfants handicapés. Et selon Fiammetta Basuyau, membre de l'APF, l'arrivée cette

année des emplois de vie scolaire (EVS)  
n'améliorera pas les choses.  
Explications...

Une bonne loi pour le Snuipp. Le principal syndicat des professeurs des écoles juge que la loi sur le handicap va dans le bon sens, même si les moyens humains sont insuffisants pour accueillir les enfants handicapés. Gilles Moindrot, son secrétaire général, interrogé par Célia Quilleret...

## liens @

Association des Paralysés de France  
Pour tout savoir sur la veille scolaire téléphonique mise en place par l'AFP à destination des familles. Des informations sur la loi et vos droits.

Ministère de l'Education nationale  
Dossier sur la scolarisation des enfants handicapés, les dispositions de la loi 11 février 2005, les démarches à suivre, vers qui se tourner...

Ministère de la Santé et des solidarités  
Site du ministère consacré au handicap. La loi, les aides, l'emploi et un gros plan sur la Maison départementale des personnes handicapées.

## podcast

→ Le Podcast du dossier  
Chaque semaine, découvrez sur votre baladeur un reportage extrait de notre dossier hebdo...

 LIEN ITUNES

 LIEN RSS

 aide/faq

## outils

→ Imprimez l'article  
→ Les archives  
→ Contacter la rédaction  
Réaction à un sujet traité, propositions ou envies de reportage... écrivez-nous !

## aujourd'hui

→ La une : Les commémorations sur fond de controverse  
→ Dossier : 11 septembre : 5 ans après

