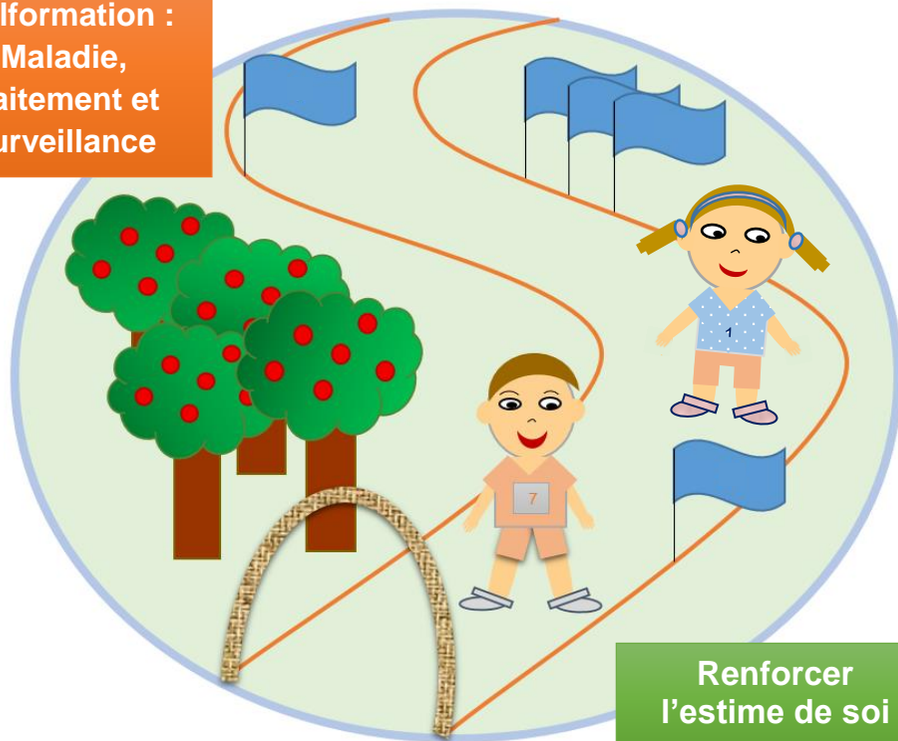


Connaitre sa
malformation :
Maladie,
traitement et
surveillance



Renforcer
l'estime de soi

POURQUOI ? POUR QUI ?

- Ce programme est **destiné aux enfants** ayant été opérés de craniosténose (simple ou complexe), **avant la rentrée au CP** et **avant la rentrée en 6^{ème}**
- Le programme a pour objectif de permettre aux enfants de **mieux comprendre leur malformation** et de **renforcer l'estime de soi**
- Il est adapté aux enfants **jusqu'à l'âge de 12 ans** et les séances sont organisées par sous-groupes d'âge de 4 à 8 enfants

LE PROGRAMME ?

- Le programme « Comprendre ma craniosténose et mieux vivre avec » est organisé autour d'une course à étapes avec 2 ateliers :
 - Connaitre sa malformation
 - Renforcer l'estime de soi
- Pour chaque atelier, des outils ludiques, spécifiques sont utilisés
- L'enfant dispose d'un carnet de bord qu'il remplit au fur et à mesure de sa course à étapes
- Chaque atelier se fait par groupe sur une demi-journée

COMMENT ?

- À l'Hôpital Femme Mère Enfant à Bron :
2 ateliers répartis sur une journée.
- Animé par l'équipe médicale et paramédicale du centre de référence maladies rares, craniosténoses et malformations cranio-faciales, formée à l'éducation thérapeutique.

PROGRAMME D'EDUCATION THERAPEUTIQUE



**COMPRENDRE MA
CRANIOSTENOSE ET
MIEUX VIVRE AVEC**

PARTICIPATION GRATUITE

Pour s'inscrire, écrire à l'adresse mail
suivante :

HFME.CRANIOSTENOSE@CHU-LYON.FR

POUR QUI ?

**POUR LES ENFANTS DEJA
OPERES DE CRANIOSTENOSE**

QUAND ?

**AVANT L'ENTREE
AU CP ET EN 6EME**

