



Nouvelles acquisitions Bibliothèque EHESP Paris Novembre-décembre 2019/janvier 2020

Date d'édition : 31 janvier 2020

Voici la liste des nouveaux ouvrages et rapports entrés à la bibliothèque de Paris en novembre-décembre 2019 et janvier 2020

Les résumés des références sont tirés ou adaptés, pour la plupart, des publications elles-mêmes.

Ces ouvrages sont empruntables pour 21 jours, sauf exceptions. N'hésitez pas à réserver les documents qui seraient déjà empruntés

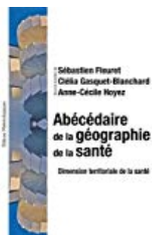
Bonne lecture

Sommaire

<i>Ouvrages</i>	2
<i>Rapports</i>	14
<i>Livres de loisirs</i>	25
<i>Revues</i>	26

Ecole des hautes études en santé publique – EHESP Paris
20 Avenue George Sand - 93210 La Plaine Saint Denis
documentation.ehesp.fr
Consulter le [catalogue](#)

Abécédaire de la géographie de la santé : dimension territoriale de la santé / Sébastien Fleuret, Clélia Gasquet-Blanchard, Anne-Cécile Hoyez - Paris (FRA) : Editions matériologiques, Épistémologie de la médecine et du soin, 2019, 231p. [BA40/0341](#)



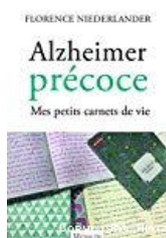
Résumé : Le territoire s'est progressivement imposé comme une composante importante du système de santé français. Territoire, terme réapproprié par les politiques publiques de santé, il se révèle cependant porteur de sens différents : il désigne tantôt un périmètre ou une échelle d'action, tantôt une forme d'organisation (réseau, collaboration). Et, dans le sillage des appropriations variées du concept de territorialisation en santé, c'est toute une série de concepts géographiques qui sont mobilisés dans des usages et acceptions multiples pouvant, parfois, se révéler contradictoires. Chaque entrée de cet abécédaire développe un concept, un champ de recherche, des idées, des débats qui façonnent une lecture géographique de la santé. Ces développements ont vocation à dresser un panorama aussi complet que possible permettant une appropriation des concepts et idées-clés destinés à comprendre la dimension territoriale et spatiale des faits de santé. (4e de couv.)

Accueillir la vulnérabilité : approches pratiques et questions philosophiques / David Doat, Laura Rizzerio - Toulouse (FRA) : Erès, Espace éthique, 2019/12, 252p. [ZB00/0506](#)



Résumé : Depuis quelques années, un nouvel humanisme, une éthique et un droit de la vulnérabilité sont en train de naître sous nos yeux. Mais qu'est-ce que la vulnérabilité ? Pourquoi cette idée prend-elle tant d'importance aujourd'hui dans les débats politiques, juridiques, philosophiques et éthiques ? Comment comprendre qu'une politique de protection des personnes vulnérables puisse devenir aussi source d'exclusion, voire de restriction des droits ? Fruit d'un travail entre chercheurs et acteurs de terrains engagés dans les domaines du droit, de la psychanalyse, de la santé, de l'éducation et du travail social, cet ouvrage resitue la notion de vulnérabilité dans son contexte d'apparition historique, culturel et philosophique. Il soulève les problèmes et les opportunités que pose son usage dans le champ social. Tout en évitant le piège d'en faire l'éloge, les auteurs analysent à quelles conditions une prise en compte renouvelée des vulnérabilités en société peut être vue comme une bonne nouvelle. (4ème de couv.)

Alzheimer précoce - Mes petits carnets de vie / Florence Niederlander - Paris (FRA) : Michalon, 2019/11, 311p. [QA20/0187](#)



Résumé : "Au départ, cela devait être un journal intime qui, je pensais, serait peut-être lu par mon fils, pour qu'il comprenne, au fur et à mesure du temps qui passait, du fou rire au cri parfois, sa maman qui devenait une autre personne." Florence Niederlander a été diagnostiquée Alzheimer en 2013, à l'âge de 42 ans. Depuis l'annonce de la maladie, elle écrit, quand elle le peut, sur des petits bouts de papier ou dans des carnets, un journal intime éparé. Sa mémoire, souvent, lui joue des tours. Florence ne se rappelle plus les visages, peut faire ses courses deux fois de suite sans s'en apercevoir, oublier l'utilité de certains objets, se trouver dans un lieu sans savoir pourquoi, ni comment elle y est arrivée. Elle peut, aussi, ne plus reconnaître son fils, Théo. Ce témoignage apporte un regard neuf sur les symptômes d'Alzheimer : sentiment d'égarement permanent, oubli des siens et de soi-même, émotions déçues. Florence se bat au quotidien contre l'évolution progressive de la maladie, pour retarder au maximum sa perte d'autonomie. De sa mémoire qui doucement se fragmente, elle a su faire naître un texte à son image : lumineux, solaire, d'un amour et d'un courage exemplaire, car, malgré la maladie, elle conserve une simplicité et une joie de vivre qui nous questionnent : que reste-t-il lorsque l'on vit dans un éternel présent ? (4ème de couv.)

Alzheimer : la vérité sur la maladie du siècle / Bruno Dubois - Paris (FRA) : Grasset, 2019, 381p. [FR83/0017](#)



Résumé : C'est l'une des maladies les plus craintes par les Français, mais aussi l'une de celles que le public connaît le moins. C'est le grand mal du siècle, appelé à devenir dans les prochaines années la première préoccupation de santé de nos sociétés, mais un mal que la Recherche et la médecine ne savent pas encore soigner. Pourtant, à terme, il est probable que chacun connaîtra, dans son entourage, un proche atteint de la maladie d'Alzheimer. Les chiffres sont connus : 47 millions de cas de démence dans le monde, plus de 800 000 patients en France, 140 000 nouveaux cas chaque année, avec la perspective de voir ces chiffres doubler d'ici l'an 2030. Près de 20 % des sujets âgés de plus de 80 ans en sont atteints. Les syndromes aussi : troubles de la mémoire, perte d'autonomie, démence, apathie progressive. Mais qu'est-ce, précisément, que cette maladie qui nous vole ce que nous avons de plus précieux, nos souvenirs et notre identité ? Qu'est-ce qui, dans le cerveau, dysfonctionne ? Comment la diagnostique-t-on ? Oublier le nom d'un tel ou

un mot doit-il suffire à nous alarmer ? Et comment la soigne-t-on ? Où en est la recherche ? Un médicament pourrait-il un jour être trouvé ou faut-il nous résoudre à voir de plus en plus d'hommes et de femmes sombrer dans l'oubli ? Quel sera alors le rôle de l'État ? (R.A.)

L'autisme / Carole Tardif, Bruno Gepner - Malakoff (FRA) : Dunod Editeur, Psycho Sup, 2019, 167p. **FJ20/0334**



Résumé : L'autisme recouvre des entités cliniques différentes en fonction des personnes et du degré de sévérité de leurs troubles. Cette diversité amène à parler du "spectre de l'autisme", qui se situe à l'interface de la pédopsychiatrie, de la neurobiologie et de la psychopathologie développementale. Les troubles du spectre de l'autisme sont présentés à travers leur histoire, leurs causes multiples, leurs mécanismes physiopathologiques complexes, leurs différents modèles explicatifs, et leurs outils d'évaluation. Des exemples étayent les propos des auteurs et illustrent leurs rencontres avec les personnes autistes et leurs familles. Cette 5ème édition présente aussi un panorama enrichi des multiples approches thérapeutiques et rééducatives. (4ème de couv.)

Autisme et psychomotricité / Julien Perrin, Thierry Maffre, Cindy Le Menn-Tripi - Louvain-la-Neuve (BEL) : De Boeck supérieur, Psychomotricité, 2019, 495p. **FJ20/0336**



Résumé : Cette nouvelle édition est entièrement revue et enrichie de 16 nouveaux : - Spectre de l'autisme et comorbidités ; - Neurobiologie et neurophysiologie des TSA ; - Psychomotricité et TSA ; Autisme : de l'enfance à l'âge adulte ; Aspects moteurs et psychomoteurs dans les TSA ; - Le développement sensoriel des personnes avec TSA ; - Evaluation psychomotrice de la personne avec un TSA ; - Psychomotricité et interventions globales recommandées ; - Prise en charge psychomotrice des troubles sensoriels ; - Les stéréotypies, points de repères et exemple de dispositif en psychomotricité ; - Intervention sur les praxies sociales : imitation et coopération motrice ; - Travail de remédiation cognitive, CRT et TSA : apport du psychomotricien ; - Rééducation des troubles développementaux de la coordination associés aux TSA ; - Entraînement aux habiletés sociales et TSA, place du psychomotricien ; - Guidance parentale dans le cadre de la prise en charge précoce ; - La prise en charge en psychomotricité dans le cadre d'une comorbidité TSA et TDA/H. L'ouvrage propose un état des lieux des connaissances récentes relatives au développement psychomoteur et décline les modes d'intervention possibles auprès des personnes présentant un trouble du spectre autistique. Depuis la première parution de cet ouvrage en 2013, les connaissances scientifiques et cliniques dans le champ de la psychomotricité ont considérablement évolué. De nombreux psychomotriciens ont su donner un virage à leur discipline et à leur pratique en intégrant ces nouvelles connaissances au regard des recommandations de la Haute Autorité de Santé.

L'autisme sans ordonnance. Approche non médicamenteuse des troubles associés à l'autisme / Janet Lintala - Paris (FRA) : Dunod, Les nouveaux chemins de la santé, 2019, 348p. **FJ20/0340**



Résumé : Tous les parents d'enfants autistes le savent, le diagnostic n'est qu'un début. Il faut ensuite appréhender l'effarante liste de difficultés associées – notamment la constipation, le manque de sommeil et l'irritabilité, si fréquents en cas de troubles du spectre autistique – et les divergences quant à la manière de les traiter. Or la pratique courante répond à ces symptômes par des médicaments sans prendre en compte les causes, et l'enfant continue d'errer dans l'épais brouillard de problèmes de santé non pris en charge. En mêlant médecine naturelle et science fondée sur les preuves, L'autisme sans ordonnance constitue pour les parents une véritable bouée de sauvetage. Ses outils diagnostiques détaillés, ses explications claires et ses protocoles simples associés à un Plan d'Action en Ligne remettent l'enfant autiste sur pied grâce à des compléments naturels, sans danger et en vente libre. Une fois ses problèmes de santé invisibles sous contrôle, il peut se poser, s'extraire du brouillard et tirer davantage profit de l'école et des thérapies pour enfin devenir celui ou celle qu'il est vraiment. (4ème de couv.)

[Retour au sommaire](#)

La co-construction : une alternative managériale / Michel Foudriat, Jean-Yves Barreyre - Rennes (FRA) : Presses de l'EHESP, Politiques et interventions sociales, 2019, 225p. [NB00/0678](#)



Résumé : Proche de la notion de participation, la co-construction renvoie à une question concrète : comment des acteurs ayant des intérêts ou des points de vue différents peuvent-ils élaborer un projet partagé ? Aujourd'hui, cette problématique intéresse particulièrement l'action sociale, la gouvernance des organisations, le développement territorial, la formation des adultes, les recherches collaboratives... Cet ouvrage répond à 3 objectifs : il apporte une clarification conceptuelle, analyse la progressive reconnaissance de la co-construction dans le champ social et les raisons de son engouement, nettement confirmé depuis la 1re édition (même si les réalisations et les pratiques restent encore hésitantes ou peu fréquentes), et détaille les principaux problèmes théoriques et méthodologiques au centre des démarches co-constructives. Ces développements théoriques sont illustrés par de nombreuses situations réelles, analysées et commentées. Cette 2e édition, révisée et augmentée, consacre un nouveau chapitre à la problématique de la flexibilité cognitive relative aux questions du changement de points de vue et du lâcher-prise. Elle s'enrichit également d'un développement sur la prise en compte des jeux des acteurs pris dans des « boucles systémiques ». (4e de couv.)

Comprendre les personnes autistes de haut niveau / Peter Vermeulen - Malakoff (FRA) : Dunod Editeur, Pédagogie(s), 2019, 163p. [FJ20/0335](#)



Résumé : Peter Vermeulen décrit et illustre dans ce livre la manière d'être des personnes autistes de haut niveau dans les domaines de la communication, de la fréquentation d'autrui et du quotidien, dans un style concret, clair, souvent avec une pointe d'humour... L'auteur relit de manière critique le travail inaugural du psychiatre Hans Asperger. Mesurée et réfléchie, la conclusion est évidente : le syndrome d'Asperger diffère fondamentalement de la description classique de l'autisme. Pour compenser en effet leur relative pauvreté en bon sens et en intuition sociale, et camoufler leurs difficultés à déchiffrer les codes d'interaction, les personnes porteuses d'un autisme de haut niveau s'entourent de connaissances parfois encyclopédiques associées à une certaine éloquence. Cette façade dissimule en fait des personnes pour qui le monde est un spectacle désordonné et incompréhensible. Leur intelligence leur permet certes de mieux fonctionner, mais à condition de masquer leur handicap pour le rendre presque invisible à leur entourage. (4ème de couv.)

L'éducation inclusive / Jacques Joguet - Paris (FRA) : Tom Pousse, Concrètement, que faire ?, 2019, 195p. [XC90/0051](#)



Résumé : L'école est très souvent critiquée pour ses incapacités, ses manques, ses lourdeurs, pourtant Jacques Joguet témoigne avec conviction que cette réalité, partielle de surcroît, n'est pas inéluctable. L'éducation inclusive, concrètement que faire ? rappelle les exigences qui favorisent pour un jeune l'accès au statut d'élève, en mettant en exergue le respect et la reconnaissance de l'individu comme prémices à l'apprentissage. Faisons fi des critères éculés de répartition entre « bons » et « mauvais » élèves qui aboutissent trop souvent à la stigmatisation et au rejet. Cet ouvrage propose un positionnement non ségrégatif de chaque élève, face aux apprentissages, en lien avec son potentiel. Qu'un élève soit en difficulté n'est pas une infamie, mais une situation normale sur la voie de l'apprentissage. Encore faut-il identifier l'obstacle sous-jacent et des réponses adaptées à ses besoins. L'enseignant, pièce maîtresse de l'échiquier, fédère les différents partenaires (parents, intervenants médicaux et sociaux, collègues de travail, chefs d'établissement) autour des besoins éducatifs de ses élèves. C'est à lui de mettre en pratique les actions pédagogiques variées, pertinentes et complémentaires. Parmi les outils pédagogiques, ce livre met en avant pour chacun d'eux les enjeux dont ils sont porteurs, avant de décrire dans le détail un mode d'utilisation rigoureux pour éviter un usage défectueux, voire contreproductif. L'éducation inclusive est un projet ambitieux où chacun a sa place. La transmission des connaissances doit être une transmission dynamique et personnalisée qui crée et alimente le désir d'apprendre chez tout élève. Au fil de ce livre, les différents acteurs de l'école jusqu'aux responsables institutionnels sont questionnés et sollicités à partir de propositions concrètes pour enfin mettre en place l'école de « l'excellence pour tous ». 4ème de couv.)

[Retour au sommaire](#)

De l'éducation spécialisée : ses enjeux, son actualité et sa place dans le travail social / Maurice Capul, Michel Lemay - Toulouse (FRA) : Erès, L'éducation spécialisée au quotidien, 2019, 611p. [XC90/0050](#)



Résumé : Cette réflexion d'ensemble sur le travail de l'éducateur est devenue un ouvrage de référence pour tous ceux qui s'engagent auprès d'enfants ou d'adultes en difficulté. À partir d'un regard critique sur un demi-siècle d'éducation spécialisée, les auteurs relient dans une même perspective tradition et modernité, pour dresser un large panorama des pratiques éducatives. Alors qu'aujourd'hui le terme générique de travail social ou d'intervention sociale a tendance à s'imposer, les auteurs réaffirment la pertinence de distinguer la place de l'éducation spécialisée et d'en définir les enjeux. Plus que jamais les compétences pour accompagner les personnes, enfants, adolescents ou adultes, dans le moindre des actes d'une vie quotidienne, requièrent des éducateurs formés, responsables, conscients de leur action. Maurice Capul et Michel Lemay leur offrent un outil de premier plan auquel ils peuvent recourir pour fonder leurs interventions. À partir d'une synthèse de l'apport des disciplines des sciences de l'homme qui nourrissent le corpus théorique nécessaire à l'exercice des métiers de l'éducation spécialisée, ils recensent l'ensemble des techniques pédagogiques ou soignantes forgées dans la proximité des personnes accompagnées. À la fois théoriciens et praticiens, les deux auteurs échappent à tout enfermement idéologique ou toute querelle de chapelle qui viendrait priver les professionnels d'un accès à des matériaux conceptuels ou des outils pratiques adaptés à leurs métiers. À l'heure où d'inutiles tensions entre champs disciplinaires ou pratiques éducatives et soignantes freinent l'entrée dans cette complexité, l'esprit d'ouverture dont font preuve les auteurs fait à la fois la force et l'originalité de cet ouvrage.

Emploi et handicap : de la culture de la responsabilité sociétale des entreprises à l'émergence de nouvelles formes de travail / Karine Gros, Gérard Lefranc - Paris (FRA) : ESF éditeur, Actions sociales, 2019, 189p. [FJ71/0085](#)



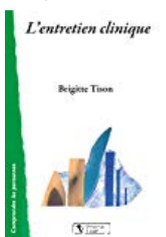
Résumé : Composé par des acteurs de l'insertion et du maintien en emploi des personnes en situation de handicap, cet ouvrage interroge la responsabilité sociétale des entreprises (RSE) en la considérant comme un levier d'évolutions du management et de l'environnement du travail. Il questionne la variabilité des situations de travail, les environnements d'accompagnement, la notion de capabilité, les comportements de résilience, le sentiment d'efficacité personnelle et le pouvoir d'agir. Il propose différents exemples de dispositifs d'accompagnement et d'inclusion des personnes en situation de handicap afin de mettre en exergue de nouvelles formes de management et d'accompagnement. Son objectif : questionner l'innovation managériale et l'évolution des formes de travail pour une meilleure équité, un bien-être professionnel et le développement des compétences de chacun en vue d'une plus grande performance. (4ème couv.)

Enseigner les habiletés sociales aux enfants avec autisme : avec la méthode G.A.C.S (Groupe d'Apprentissage à la Communication et à la Socialisation) - Paris (FRA) : Dunod, Les ateliers du praticien, 2019, 201p. [FJ77/0030](#)



Résumé : La Haute Autorité en Santé (2012) recommande d'intervenir le plus précocement possible auprès des enfants souffrant de troubles autistiques pour proposer des outils permettant de développer la communication et la socialisation dès les plus jeunes âges. Les auteurs ont développé une méthode qui vient précisément répondre à cette recommandation en proposant une intervention fonctionnelle, généralisable et adaptée aux enfants avec TSA ayant un niveau intellectuel d'au moins 6 ans. Cette méthode: le GACS (Groupe d'Apprentissage à la Communication et à la Socialisation) s'exerce en 90 séances. Elle a été validée par plusieurs études scientifiques. Cet ouvrage, didactique, avec une quarantaine de fiches de travail, de nombreux supports visuels et audio (sous forme de compléments en ligne à télécharger).

L'entretien clinique / Brigitte Tison - Lyon (FRA) : Chronique sociale, Comprendre les personnes, 2019, 115p. [FR21/0531](#)



Résumé : L'entretien clinique est au coeur du soin, au coeur du travail des soignants, en particulier en psychiatrie. Il entre dans l'univers de l'entretien psychologique. Dans l'entretien clinique, on verra comment ce qui est mobilisé diffère d'un théoricien à l'autre mais pour un même objectif ? : Poser un diagnostic et conduire à une guérison ou à un soulagement des symptômes portés par le patient qu'ils s'agissent d'un enfant, d'un adolescent ou d'un adulte. L'auteur mentionne l'originalité de Carl Rogers et son apport incontournable dans l'attitude, en particulier, que le clinicien doit avoir à l'égard de celui qui vient le solliciter et afin de lui apporter tout le réconfort, voire la guérison. Des définitions autour de la question : qu'est-ce qu'un entretien clinique ? Des théories. A quoi, à qui, peut-on rattacher l'entretien clinique ? Dix situations d'entretiens cliniques avec à l'appui quelques interprétations. Des outils nécessaires à la bonne conduite

d'un entretien. La communication verbale et non-verbale dans l'entretien clinique. L'entretien clinique et le groupe familial. La formation à l'entretien clinique. (4ème de couv.)

Les exilés mentaux : un scandale français / JeAnne Auber - Paris (FRA) : L'Harmattan, Au delà du témoignage, 2019/09, 190p.



Résumé : Cinq ans après la première édition de cet ouvrage, c'est encore la même histoire : celle d'une mère qui continue de se battre ; celle d'une famille de plus en plus épuisée ; celle d'un pays où le nombre de "sans solutions" ne cesse d'augmenter et qui n'a pas "honte de ne pas y arriver", alors même que le handicap a été déclaré prioritaire par le chef du gouvernement. Et c'est encore la même histoire, toujours d'actualité, d'un scandale français dont l'éditeur a voulu se saisir dans une deuxième édition enrichie d'une préface de l'auteure et d'une postface du sociologue Henri-Jacques Stiker. (4ème de couv.)

Faciliter la communication et le développement sensoriel des personnes avec autisme : guide d'activités pratiques / Corinne Bastier - Paris (FRA) : Dunod, Pédagogie(s), 2019, 238p. [FJ20/0339](#)



Résumé : L'évaluation des troubles du langage opérée par un orthophoniste est souvent à la base du diagnostic de TSA. Aider, sans attendre une prise en charge institutionnelle, les enfants souffrant d'un TSA à développer leur capacité de communication est une nécessité connue et reconnue par tous, professionnels (éducateurs, AVS, enseignants, etc.) comme parents. Trop souvent démunis, ces derniers trouveront dans ce manuel tous les éléments théoriques et pratiques pour mettre en œuvre concrètement et rapidement des activités adaptées à un accompagnement personnalisé.

Familles et trouble du spectre de l'autisme / Cyrielle Derguy, Emilie Cappe - Paris (FRA) : Dunod, Univers psy, 2019/11, 388p. [FJ20/0338](#)



Résumé : Le Trouble du Spectre de l'Autisme (TSA) représente la deuxième pathologie neuro-développementale la plus fréquente chez l'enfant. Ce handicap, présent tout au long de la vie, a des conséquences majeures sur le fonctionnement de la personne, mais aussi sur l'entourage familial et notamment les parents. Alors qu'il est fréquent d'entendre parler du « retard français » dans le champ de l'autisme, cet ouvrage recense de façon inédite des travaux de recherche nationaux sur les problématiques rencontrées par les familles afin de mieux les comprendre et les accompagner. Il met en lumière les évolutions sociales de la place des familles de personnes avec un TSA (parents, couple, fratrie, grands-parents), leurs besoins et adaptation au quotidien, le partenariat parents-professionnels et enfin les dispositifs de soutien et d'accompagnement. Il donne également la parole à des professionnels et chercheurs, œuvrant sur l'ensemble du territoire français, mais aussi à des familles et associations. (4ème de couv.)

Le fou, son médecin et la société : la folie à l'épreuve du droit de l'Antiquité à nos jours / Alexandre Lunel - Bordeaux (FRA) : LEH Edition, Intempora, 2019, 192p. [FR21/0528](#)



Résumé : À l'évocation de la folie, on ne peut qu'être saisi par les images carcérales du traitement jadis réservé par la société au fou entravé et isolé derrière de hauts murs. Pourtant, cette histoire ne doit pas se laisser si aisément « enfermer ». En arrière-plan se dégage une autre réalité, celle du soin et de la prise en charge du malade par le médecin. Depuis l'Antiquité, la folie est source d'intérêt, de fascination et de crainte. Du furieux à l'idiote en passant par le fou de Dieu et le possédé, celui que l'on appellera aliéné au XIXe siècle et malade mental au XXe siècle questionne chaque époque sur son identité et sa place dans la société. Du cercle familial vers la scène publique, le fou est ballotté au cours des siècles au gré de vents souvent contraires qui poussent tantôt à intégrer tantôt à limiter ses agissements. L'évolution historique témoigne de cette délicate recherche du point d'équilibre entre protection du fou et garantie de l'ordre public. En marge des idées reçues, ce livre raconte l'histoire tourmentée du face-à-face entre la société et le fou de l'Antiquité jusqu'à nos jours. (4ème couv.)

[Retour au sommaire](#)

Guide d'accompagnement du stagiaire en travail social. Manuel / John Ward - Rennes (FRA) : Presses de l'EHESP, Politiques et interventions sociales, 2019, 197p. [IG00/0568](#)



Résumé : L'accueil de stagiaire constitue un enjeu majeur dans le cursus de formation qualifiante. Les réformes des professions du travail social menées en 2018 opèrent une transformation profonde du secteur (reconnaissance des diplômes de niveau II, rapprochement avec les filières universitaires, certification des stages confiée aux établissements de formation...). Les appellations professionnelles sont néanmoins conservées, les référentiels de compétences peu modifiés, l'importance du stage renforcée et la place du stagiaire affirmée. Couvrant les diplômes de niveau II du secteur social (DEASS, DECESF, DEEJE, DEES, DEETS), ce guide permettra aux étudiants et aux professionnels de mieux se repérer dans ce nouveau dispositif et dans la relation pédagogique. À l'appui de situations professionnelles concrètes et enrichi de nombreux témoignages, cet ouvrage propose des conseils et détaille tous les aspects de l'accompagnement des stagiaires au sein d'institutions sociales et médico-sociales : des conditions d'accueil aux épreuves de qualification professionnelle, en passant par la méthodologie de construction d'un site qualifiant, les grilles d'évaluation de compétences ainsi que les gratifications durant le stage. Guide méthodologique d'aide au tutorat, ce manuel permettra aux professionnels de s'initier pleinement à la démarche pédagogique et de maîtriser les outils institutionnels. Il intéressera également les cadres et formateurs du secteur social et médico-social concernés par le dispositif d'accueil, l'évaluation et le développement des compétences professionnelles. (4e de couv.)

Handicap et recherches : handicap et recherches Regards pluridisciplinaires / Eric Dugas - Paris (FRA) : CNRS Editions, Sciences politiques et sociologie, 2019, 259p. [FJ10/1529](#)



Résumé : Longtemps les personnes atteintes d'altérités (physiques, psychologiques, cognitives...) ont été pensées ou perçues comme des êtres humains à rééduquer, réparer, ou pire, à exclure, car estimées inférieures ou trop différentes des autres citoyens. De par les lois, décrets et autres politiques volontaristes en faveur du handicap, les regards sur la personne handicapée ont évolué et prennent désormais en compte l'environnement, le contexte de vie, les situations individuelles et leurs interactions. Même si pour bon nombre, le chemin de la reconnaissance et de l'équité est encore semé d'embûches, les avancées scientifiques, permises par la recherche, contribuent de manière décisive à ce « bousculement ». Inclusion, École, Université, Emploi, accessibilité numérique, maladies, troubles du spectre de l'autisme, traumatisme crânien, sport... Cet ouvrage collectif – issu d'un colloque pluridisciplinaire tenu à Bordeaux en 2018 – fait se croiser, de manière originale, des chercheurs, des approches et des disciplines diverses sur le thème du handicap. (4e de couv.)

Habitat et vieillissement : réalités et enjeux de la diversité : Age Report IV / François Hopflinger, Valérie Hugentobler, Dario Spini - France : SEISMO, 2019, 324p. [FD10/1031](#)



Résumé : Le nouvel Age Report est un ouvrage de référence sur la question du logement pour personnes âgées en Suisse. Détaillé, clairement structuré et présentant de nombreux graphiques, il constitue un précieux outil de travail, tant pour les chercheurs que les professionnels du terrain et les politiques. Étayé par de solides données empiriques, ce livre offre une vue d'ensemble des enjeux sociaux actuels et futurs en matière de vieillissement et de logement. Le 4e édition du Age Report met l'accent sur ce que signifie « habiter » dans le grand âge et sur les différences entre les régions linguistiques suisses. Comment les personnes âgées vivent-elles dans leur domicile à mesure que leur santé se fragilise ? Comment l'architecture et l'environnement social peuvent-ils répondre aux défis de la grande vieillesse ? Comment les institutions médico-sociales et les politiques de la vieillesse doivent-elles prendre en compte les différences sociales et culturelles ? Ces questions, et bien d'autres encore, sont analysées par une équipe de recherche pluridisciplinaire. (4ème de couv.)

[Retour au sommaire](#)

Jeunes enfants déficients visuels : des pratiques éducatives en SAFEP / Maryse Perrin - Toulouse (FRA) :
Erès, Trames, 2019, 181p. [FJ77/0029](#)



Résumé : La naissance d'un enfant porteur d'un handicap est une épreuve pour ses parents et sa famille. Quelle démarche d'accompagnement mettre en œuvre afin qu'entre le tout-petit et ceux qui l'entourent se tisse un lien satisfaisant, indispensable pour permettre à cet enfant de grandir le mieux possible ? Des éducateurs engagés auprès de tout jeunes enfants porteurs d'un handicap visuel (associé ou non à d'autres handicaps) et de leur famille témoignent de leur pratique spécifique au sein d'un Service d'accompagnement familial et d'éducation précoce (SAFEP). En intervenant pour partie à domicile, ils ont pour objectif premier de permettre à l'enfant et à ses parents de développer des interactions suffisamment bonnes, en surmontant les effets désorganisateurs du handicap. Ils travaillent aussi à mettre en œuvre les apprentissages et les techniques compensatoires favorables au développement du tout-petit. (R.A.) [Texte intégral](#)

Maman, suis-je une poupée de porcelaine ? / Godelieve Baetens - Namur (BEL) : Presses Universitaires de Namur, Double Diagnostic, 2019/10, 60p. [FJ20/0337](#)



Résumé : Ce premier tome de la collection "Double diagnostic" propose au lecteur quelques mois de la trajectoire clinique de Dany, un petit garçon de 9 ans diagnostiqué autiste. Il ne parle pas et tout le monde - aussi bien les parents que les éducateurs - l'attache depuis toujours afin d'éviter "qu'il ne détruise tout et ne frappe tout le monde". Le Dr Baetens va cheminer avec lui au fil des séances et faire preuve de créativité afin de permettre à Dany ses premiers pas vers la différenciation et un contact authentique avec l'autre. (R.A.)

Les non-dits du travail social : pratiques, polémiques, éthique / Xavier Bouchereau - Toulouse (FRA) :
Erès, Trames, 2019, 235p. [IG00/0569](#)



Résumé : L'ouvrage propose une plongée subversive dans le travail social à travers un dialogue entre deux professionnels de l'action sociale qui acceptent de sortir des sentiers battus pour mieux retrouver l'essence du métier. Par les questions posées, l'auteur identifie et met au débat les non-dits, les logiques et les motivations enfouies du travail social en se décollant des images d'Épinal qu'il véhicule habituellement. Si elle s'adosse à des théories éprouvées (philosophie, sociologie, psychanalyse), la réflexion ne se présente pas comme un savoir extérieur et distant sur le métier. Elle se fonde plutôt sur une expérience de terrain dont elle révèle les contradictions. Ainsi, au fil des échanges, en travaillant les paradoxes d'une pratique, ce sont les lignes de force d'une éthique professionnelle qui se dessinent avec en point de fuite le rapport à l'autre, celui qu'on nomme généralement l'usager. Cette réédition est enrichie d'un prologue soulignant l'actualité des thématiques explorées, et les champs du possible qu'elles ouvrent. (4ème de couv.)

La parole des élèves en situation de handicap : "On sait marcher droit mais de travers !" / Claire De Saint Martin - Grenoble (FRA) : Presses Universitaires de Grenoble (PUG), Handicap, Vieillesse, Société, 2019, 299p. [XC90/0049](#)



Résumé : Que disent les enfants classés déficients intellectuels ou souffrant de troubles psychiques de leurs places dans l'école ? Cette étude, menée avec les élèves de trois Clis et leurs enseignants, donne pour la première fois la parole aux enfants eux-mêmes. A l'école élémentaire, les élèves en situation de handicap peuvent être scolarisés dans un dispositif spécialisé, la Classe pour l'inclusion scolaire (Clis), aujourd'hui remplacée par l'Unité localisée pour l'inclusion scolaire (Ulis). Ces enfants, considérés comme suffisamment normaux, doivent connaître des temps de scolarisation collective en classe ordinaire. Ils sont parallèlement considérés comme suffisamment anormaux pour être placés dans un dispositif qui les marginalise. Ainsi, la Clis devient le lieu de liminalité des élèves en situation de handicap : ni complètement exclus, ni complètement inclus dans la société. L'analyse de cette enquête conduit à un questionnement sur l'inclusion prônée par les politiques publiques. (4ème de couv.)

[Retour au sommaire](#)

Penser la fin de vie : l'éthique au coeur d'un choix de société / Jacques Ricot - Rennes (FRA) : Hyg e Editions, Controverses, 2019, 349p. [FE00/0139](#)



Résumé : Dans le débat sur la fin de vie qui anime la société française, le citoyen est sommé d'avoir un avis bien tranché et de dire si, oui ou non, il est favorable à l'euthanasie. Mais sommes-nous bien « armés » pour penser la fin de vie ? Connaissons-nous les implications éthiques, les droits du patient et des familles, les dispositions légales autour des obligations des médecins et des soins palliatifs ? En clarifiant, de façon méthodique et pédagogique, les notions fondamentales de finitude, souffrance, dignité et liberté, Jacques Ricot permet à chacun de mieux comprendre tous les enjeux philosophiques, sociétaux et juridiques de la fin de vie. Dans cette 2e édition entièrement revue, l'auteur poursuit sa réflexion éthique en proposant plusieurs enseignements autour de la vie et de la mort de Vincent Lambert et en décrivant l'évolution récente du débat sur la légalisation de l'euthanasie. (R.A.)

En pleine forme : 130 affiches pour la promotion de la santé et l'environnement / François Mansotte, Jean Jouzel, Jégou, Bernard - Rennes (FRA) : Hyg e Editions, 2019, 143p. [DA00/0348](#)



Résumé : Certaines campagnes de santé publique ont marqué les esprits et leur temps en associant des slogans percutants à l'imagination débordante d'artistes talentueux. Alors que la radio, la télévision, puis les réseaux sociaux ont supplanté l'affichage public dans les campagnes d'information, cet ouvrage nous rappelle le pouvoir évocateur des oeuvres diffusées depuis plus de 50 ans autour des questions de santé, de sécurité et d'environnement. Rassemblées pour la première fois, ces affiches françaises et étrangères se démarquent chacune par un parti pris esthétique, un slogan incisif, un message essentiel. Qu'il s'agisse d'informer sur les addictions, la sécurité au travail ou au volant, de promouvoir l'hygiène corporelle, de lutter contre les maladies vénériennes ou de préserver l'environnement, elles ont contribué à alerter sur des habitudes et comportements qui mettent la santé et la vie des personnes en danger. Les textes de personnalités expertes sur ces questions de prévention et de santé au sens large permettent de mieux comprendre les choix artistiques, l'évolution des campagnes d'information et les progrès réalisés au fil des décennies.

La personne âgée et le numérique / Christian Hervé, Michèle Stanton-Jean, Marie-France Mamzer - Paris (FRA) : Dalloz, Thèmes et commentaires, 2019/11, 271p. [FD10/1035](#)



Résumé : Cet ouvrage est issu des réflexions menées par des universitaires sur les nouveaux modes de pensée en rapport avec les finalités bénéfiques et celles espérées par les avancées de ce monde numérique, en oubliant aucunement les personnes, lesquelles sont le support et la finalité des innovations actuelles dans ce secteur. Au sommaire : Le vieillissement : enjeux éthiques. La stigmatisation n'est pas le propre de l'homme : une anthropologie et écologie de l'exclusion. - Si nous pouvions choisir notre âge physiologique, que se passerait-il ? - Questions éthiques autour du langage et des générations autour du lire, écrire, s'informer, s'instruire. - Le corps par défaut, des accessoires et ustensiles des séniors. - Le Monde numérique. - Les robots «  motionnels ». - Les personnes âgées et l'industrie du numérique. - Spatialisation des soins et paternalisme numérique. - Réduire la fracture numérique au grand âge, un enjeu majeur pour une société de longévité inclusive. - Les seniors dans un monde numérique : une discrimination post-travail ? - La gériatrie-gérontologie et le monde numérique. - Questionnements éthiques liés au numérique en gériatrie que je rencontre en pratique. - La Télémédecine : quels bénéfices pour l'égalité d'accès aux soins des séniors, quelles limites ? - La technop nie : vers un nouveau handicap ? - Cyberrisque de l' n  fragile et âgisme numérique. - Les outils technologiques, progrès marquants pour la vie quotidienne des citoyens âgés fits, frail, ou dépendants ...   conditions d'y accéder... - L'informatique à mon âge ? Vous n'y pensez pas ! - Outil numériques et vie privée des personnes âgées dépendantes. - Les problématiques juridiques et éthiques concernant la prise en charge des  n s au Québec. - L'emploi des seniors : un enjeu économique et sociétal. - Les âgés ou les personnes âgées : un problème ?

[Retour au sommaire](#)

Pour des usagers de la psychiatrie acteurs de leur propre vie : rétablissement, inclusion sociale, empowerment / Tim Greacen, Emmanuelle Jouet - Toulouse (FRA) : Erès, 2019, 345p. [FR21/0530](#) -



Résumé : Par le rétablissement, l'inclusion sociale et l'empowerment, une personne vivant avec un trouble psychique devient actrice de sa propre vie, citoyenne à part entière, experte de son expérience. La notion de rétablissement rappelle que, même pour des pathologies lourdes comme la schizophrénie, les psychoses, la majorité des personnes peuvent se rétablir et mener une vie comme tout un chacun. L'inclusion sociale ajoute l'idée que, si la moitié du travail vers le rétablissement est l'affaire de l'utilisateur, l'autre moitié du travail est à faire par la société elle-même. De même qu'on aménage la ville pour que la personne en fauteuil roulant puisse s'inclure dans la société, on doit aménager les esprits et l'organisation de la vie de tous les jours pour supprimer tout mécanisme d'exclusion sociale, toute stigmatisation, toute discrimination contre la personne handicapée psychique. Enfin, l'empowerment consiste à mettre à la disposition de la personne les moyens pour acquérir les savoirs, savoir-faire et pouvoirs nécessaires – notamment par l'accès à la formation tout au long de la vie – pour apprendre à vivre avec sa maladie et jouer un vrai rôle dans la société. Cette nouvelle édition témoigne des nombreuses avancées de ces dernières années pour faire vivre ce nouveau paradigme, défini par ces trois notions, à travers de multiples expériences concrètes menées dans divers pays. (4ème couv.)

Le premier entretien dans la relation d'aide : comment travailler sur les limites ? / Philippe Weber - Lyon (FRA) : Chronique sociale, Savoir communiquer, 2019, 127p. [FR21/0532](#)



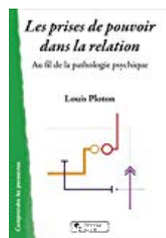
Résumé : L'être humain a besoin de coopérer et d'échanger avec ses semblables pour vivre et s'adapter à son environnement. Il est notamment amené à rencontrer des soignants, des travailleurs sociaux, des thérapeutes, des enseignants, des médiateurs, des coaches, des directeurs d'établissement, etc. Le premier contact avec ces professionnels est chargé d'attentes et d'espoirs, mais aussi d'anxiété et d'appréhension dues à la peur de l'inconnu. Les représentations que les uns ont des autres obligent l'intervenant à recadrer la situation. Mener un premier entretien est une tâche délicate, d'autant plus quand on est conscient de son impact sur le suivi. Exigences, pression du temps, augmentation de la clientèle souffrant de troubles psychiques, mettent les professionnels à rude épreuve. Sans parler des risques d'agressivité et de violence... (4ème de couv.)

Prévenir les maltraitements envers les personnes âgées vulnérables / Magali Audes, Raphaël Daufresne, Marie-Pierre Grange, et al. - Voiron (FRA) : Territorial, Dossier d'experts, 2019, 211p. [FD10/1028](#)



Résumé : La maltraitance des personnes âgées vulnérables est un fléau social dont nous prenons peu à peu conscience et dont nous comprenons de mieux en mieux les conditions d'émergence. Elle est révélatrice d'un dysfonctionnement profond de notre société et du peu d'attention à la vulnérabilité et au soin d'autrui. La maltraitance n'est pas inéluctable : c'est un construit social, dont nous sommes co-responsables. La prévenir et l'éradiquer suppose de mettre en place d'audacieuses politiques de bientraitance des personnes âgées, ou plutôt des politiques de bien-être territorial. Cet ouvrage propose des repères théoriques et législatifs et permet d'identifier les facteurs de risques, les solutions pouvant être mises en place en institution, au domicile et sur les territoires. Cette troisième édition de l'ouvrage a été remaniée et comprend de nombreux compléments et actualisations : législatives, avec notamment les apports de la loi ASV, théoriques, au regard de l'avancée des connaissances gérontologiques et sociologiques sur le vieillissement et de la meilleure compréhension des facteurs de risques.

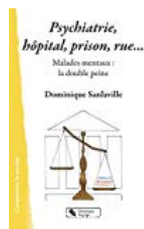
Les prises de pouvoir dans la relation : au fil de la pathologie psychique / Louis Ploton - Lyon (FRA) : Chronique sociale, Comprendre les personnes, 2019, 81p. [FJ60/0035](#)



Résumé : Cet ouvrage aborde les principaux phénomènes psychopathologiques en introduisant en quoi ils remplissent inconsciemment une fonction défensive de mise à distance d'autrui. Phénomènes qui peuvent aller jusqu'à perturber la capacité de penser des tiers : proches comme soignants. Dans cette optique, par exemple, celui que la société qualifie de « fou » pourra être considéré comme quelqu'un, faute de mieux, réduit à nous affoler pour se protéger sans le vouloir délibérément. Il s'agit de phénomènes de contrôle de la relation utiles à connaître pour les soignants et futurs soignants de toutes filières et de tous niveaux. Mais aussi à connaître pour tout un chacun pouvant se trouver enfermé dans des jeux implicites de pouvoir au quotidien, sans en comprendre les déterminants. (4ème de couv.)

[Retour au sommaire](#)

Psychiatrie, hôpital, prison, rue... : malades mentaux : la double peine / Dominique Sanlaville - Lyon (FRA) : Chronique sociale, 2019, 143p. [FR25/0056](#)



Résumé : Des malades mentaux qui se retrouvent attachés à l'hôpital, enfermés en prison ou abandonnés à la rue. Que s'est-il passé en psychiatrie ? Que reste-t-il du bel espoir suscité par la mise en place de la sectorisation dans les années 1970-80 qui avait souhaité en finir avec l'enfermement ? L'idée c'était d'humaniser le soin, de le centrer sur l'individu, de comprendre le sens de sa souffrance et tenter de lui conserver une place dans sa famille et dans la société. Aujourd'hui, des impératifs budgétaires nous imposent de rationaliser les dépenses et de rentabiliser tous nos actes. Dans l'hôpital, géré comme une entreprise, le patient n'est plus cet être unique, avec son histoire particulière. Il n'est qu'un symptôme à éradiquer par des médicaments et des contraintes physiques parfois violentes. Le soin n'est plus la rencontre de celui qui souffre avec celui qui soigne. Il faut adapter, normaliser. Dans les services, la médicalisation a pris le pas sur la réflexion clinique, on traite souvent très vite, sans parler, sans écouter et sans comprendre. Et cette folie qui autrefois nous était familière devient alors étrangère et dangereuse. Elle nous fait peur. Considérés maintenant comme des criminels, punis par le rejet ou l'enfermement, les patients supportent à la fois leur pathologie et cette lourde condamnation. Malades et coupables, c'est la double peine. (4e de couv.)

Réinventons le secteur de la santé : ils l'ont fait, découvrez leurs clés ! / Lydwine Vaillant - La Plaine Saint-Denis (FRA) : AFNOR, 2019, 157p. [HG10/0386](#)



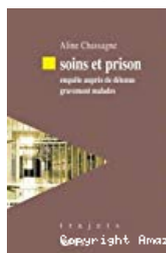
Résumé : Compte tenu de la souffrance actuelle des soignants en France, l'innovation managériale collaborative est certainement un des leviers essentiels à explorer pour remettre l'Humain (professionnels de santé et patients) au centre des préoccupations, plutôt que de le considérer comme une simple valeur d'ajustement comptable, comme cela a pu être le cas ces dernières années. Ce livre ne porte pas sur les concepts du management, il raconte plutôt la façon dont certains acteurs innovent dans leur façon de concevoir leur rôle et leur mission. L'unique objectif de cet ouvrage est de diffuser les initiatives organisationnelles innovantes, qui contribuent à réinventer les organisations dans l'environnement de la santé, en France. Et pourquoi pas, donner envie à d'autres de s'en inspirer, sans jamais les copier... Quelle réalité, cette innovation managériale collaborative recouvre-t-elle dans l'environnement contraint et fortement réglementé de la santé, en France ? Quelle forme prend-elle ? Ces initiatives relèvent-elles d'une douce utopie ou sont-elles viables économiquement ? Comment ces organisations parviennent-elles à motiver et responsabiliser leur personnel ? Quelles difficultés ces leaders inspirés rencontrent-ils ? (extrait 4ème couv.)

Soins palliatifs en pédiatrie : Enjeux psychologiques pour les enfants et leurs familles / Alessia Perifano, et al. - Toulouse (FRA) : Erès, La vie de l'enfant, 2019, 244p. [FE00/0141](#)



Résumé : Avec comme point de départ l'oncologie pédiatrique, la démarche palliative s'est progressivement développée dans l'ensemble des secteurs de la pédiatrie, balayant les différents âges depuis l'anténatal jusqu'à l'adolescence. Elle s'est déployée dans de nombreux lieux comme l'hôpital, le domicile, les séjours de répit ou encore les établissements médico-sociaux. Les psychologues y occupent une place et une fonction spécifiques. Ils reçoivent et recueillent les paroles de tous. Ils se font les porte-paroles des parents lors des staffs éthiques, entendent l'épuisement des soignants, les craintes des médecins. Ils soutiennent les pulsions de vie et repèrent les pulsions de mort. Ils sont attentifs à ce qui ne peut s'énoncer, ce qui surgit des failles du discours, ce qui emplit les silences, et qui est la voix de l'inconscient. Fruit d'un travail collectif, cet ouvrage rend compte de la diversité des situations cliniques et de leur complexité humaine à vivre et à penser. Chaque auteur témoigne de la créativité nécessaire pour accompagner au mieux enfants et parents dans ce temps de vie singulier. (4ème de couv.)

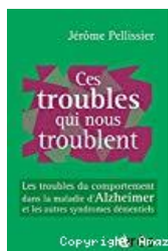
Soins et prison. Enquête auprès de détenus gravement malades / Anne Chassagne - Toulouse (FRA) : Erès, Trajets, 2019, 292p. [FK10/0150](#)



Résumé : La question de la maladie grave et de la mort en prison reste controversée quel que soit le système carcéral et politique parce qu'elle touche profondément à ce qui fonde notre humanité. Dans cette « double épreuve », les détenus gravement malades nous révèlent en filigrane ce qui semble acceptable ou inacceptable, juste et injuste à notre société. L'auteur a conduit pendant plus de cinq ans une enquête ethnographique. À partir de nombreuses observations et d'entretiens réalisés auprès de détenus malades et des différents professionnels concernés, elle explore les différents mondes juxtaposés : celui de la peine, celui du soin et celui de l'environnement personnel du détenu. Contraintes spatiales et temporelles, qualification des personnes, des objets, des lieux et des rythmes sont au centre de cette réflexion. Comment les détenus-patients ainsi que les professionnels de la surveillance et du soin articulent-ils leurs activités

autour de la maladie dans le monde de la prison et dans celui de l'hôpital ? En donnant la parole à une minorité fortement discriminée, les détenus en fin de vie, l'ouvrage interroge l'expérience de la maladie grave et le sens de la punition. (4ème de couv.) [Texte intégral](#)

Ces troubles qui nous troublent. Les troubles du comportement dans la maladie d'Alzheimer et les autres syndromes démentiels. / Jérôme Pellissier - Toulouse (FRA) : Erès, L'âge et la vie, prendre soin des personnes âgées, 2019, 384p. [FR83/0016](#)



Résumé : Refus de manger, agitation, conflits lors des soins, errance... : nombreux sont, dans la maladie d'Alzheimer et les autres syndromes démentiels, les phénomènes réunis sous l'expression de « troubles du comportement ». Ces troubles, sources d'épuisement et d'incompréhension, constituent une difficulté majeure pour les professionnels et les proches qui accompagnent et prennent soin des personnes malades. Nous savons aujourd'hui qu'une part importante de ces comportements dépend du regard que nous portons sur eux : nous dérangent-ils seulement ou nous disent-ils quelque chose ? Reconnaître ces conduites troublées comme des modes d'expression, en lien avec la manière dont la personne perçoit son environnement, avec ses difficultés de communication verbale, avec son identité, ses peurs et désirs... permet dans bien des cas de les prévenir et de les apaiser. L'auteur développe ici des pistes de réflexion et d'action destinées à mieux ajuster nos manières de communiquer et de prendre soin des personnes présentant une maladie d'Alzheimer ou un syndrome apparenté, pour diminuer ainsi leur souffrance et celle de leur entourage. (4ème de couv.)

Vieillir en prison. Punition et compassion / Caroline Touraut - Nîmes (FRA) : Champ social, Questions de société, 2019, 256p. [FK10/0149](#)



Résumé : Le vieillissement de la population en France s'est imposé comme un enjeu majeur des politiques publiques. Il impacte de nombreuses institutions confrontées à des difficultés inédites. C'est le cas des établissements pénitentiaires où les personnes détenues âgées de plus de 50 ans représentent 11,9 % de la population carcérale au 1er janvier 2018. Loin de chercher à appréhender le vieillissement en prison à partir d'un point de vue en surplomb, le vieillissement est analysé à travers la compréhension des expériences vécues par les personnes détenues et celles des personnels. Comment les personnes détenues âgées éprouvent-elles leur incarcération ? En quoi la présence croissante des personnes âgées en détention change-t-elle les manières de travailler en prison ? Ainsi, ce livre analyse la construction sociale du problème de la vieillesse dans l'environnement de la prison. Il porte sur les désajustements et réajustements d'une institution face à un public nouveau qui vient interroger – et donc révéler – ses modes habituels de fonctionnement. Les images sociales de la vieillesse, associée souvent à une forte vulnérabilité, et celles des détenus, perçus sous le spectre de la dangerosité peinent à s'articuler. Comment dès lors, l'institution prend-elle en charge des personnes détenues âgées qui méritent punition et suscitent compassion ? L'analyse de l'expérience carcérale des personnes détenues âgées et la compréhension des dilemmes moraux vécus par les professionnels questionnent de manière singulière le sens de la peine et ce qu'il est moralement acceptable en matière de droit de punir. Les analyses reposent sur une enquête empirique menée dans quatre prisons où 135 entretiens ont été réalisés dont 63 avec des personnes détenues et 72 avec des personnels. (4ème de couv.)

Vieillir en société : une pluralité de regards sociologiques / Françoise Le Borgne-Uguen, Florence Douguet, Guillaume Fernandez, et al. - Rennes (FRA) : Presses Universitaires de Rennes (PUR), Le sens social, 2019, 415p. [FD10/1033](#)



Résumé : Comment rendre compte de la pluralité des expériences du vieillir, de leurs transformations et des manières dont nos sociétés en régulent les tensions, sinon en les replaçant dans leurs contextes et leurs dynamiques sociales ? Dans le prolongement des analyses de Simone Pennec à l'Université de Bretagne Occidentale (Brest) et à partir d'objets et de terrains d'études variés en France principalement, et aussi en Belgique, au Brésil, au Canada, en Suisse, au Mexique. Cet ouvrage analyse les manières dont les individus articulent leurs différents engagements au cours de la vie, et comment certaines manières d'avancer en âge peuvent être soutenues ou au contraire déqualifiées. Les quatre parties de l'ouvrage rendent compte : – des effets des catégorisations des politiques publiques, – de la participation des personnes vieillissantes aux différents espaces sociaux, – du statut et des expériences des personnes et de leur entourage face aux transformations liées au vieillissement, – du travail de soin, de la diversité de ses contextes, de ses registres et de ses acteurs.

[Retour au sommaire](#)

Vingt ans d'actions auprès des enfants autistes : PREAUT : son parcours, ses réalisations, ses engagements / Graciela C. Crespin - Toulouse (FRA) : Erès, PréAut : Programme de recherche et d'études sur l'autisme, 2019/, 249p. [FJ20/0341](#)



Résumé : Sont rassemblés dans ce numéro, pour la troisième et sans doute dernière fois, des textes qui défendent l'idée de la complémentarité des apports de divers champs de la connaissance pour approcher la diversité clinique des troubles du spectre autistique. Ces troubles, comme on le sait, regroupent actuellement un ensemble très hétérogène de formes d'autisme allant du simple retrait, voire du trait de « caractère », au handicap sévère. Ce vaste champ associe un très grand nombre de praticiens et de chercheurs qui touchent à tous les domaines de la science et de l'humain (neurologie, neurophysiologie, neurosciences, neurobiologie, génétique, épigénétique, études des comportements, psychologie, cognition, psychanalyse) mais dont les contributions restent encore très modestes et imparfaites au regard de l'immense complexité du problème. Cette diversité est une richesse et elle entraîne l'idée d'une origine multifactorielle et variable. Il s'agit d'accepter cette diversité et ne pas rejeter ou opposer une théorie à une autre, une pratique à une autre, et surtout sortir des oppositions idéologiques. Des témoignages de pratiques variées autour de patients autistes donneront, parmi les observations cliniques, matière à réflexion quant aux besoins variés et aux réponses multiples qu'on peut proposer, d'un cas à l'autre, aux enfants présentant ce type de troubles. A nouveau, des travaux venant du Brésil et des présentations de projets en Côte d'Ivoire témoigneront de l'ouverture que la revue souhaite conserver dans l'accueil du travail de collègues exerçant ailleurs qu'en France. (4ème de couv.)

Vivre avec un frère ou une soeur porteur d'un trouble du spectre autistique (TSA) / Cécile Rattaz, Céline Alcaraz - Paris (FRA) : Tom Pousse, Concrètement, que faire ?, 2020/01, 174p. [FJ77/0031](#)



Résumé : La présence au foyer d'un enfant porteur d'un trouble du spectre autistique (TSA) a des répercussions sur la dynamique de la famille et la vie personnelle de chacun de ses membres. Or, autant l'impact du TSA sur la qualité de vie des parents est aujourd'hui un élément bien connu et heureusement de plus en plus souvent pris en compte, autant le retentissement sur la fratrie est un problème beaucoup moins reconnu et encore trop souvent éludé. De plus, si les frères et soeurs ont des préoccupations qui pour partie peuvent rejoindre celles de leurs parents, ils en ont également par ailleurs d'autres qui leur sont propres, en lien avec leur place d'enfant et le fait qu'ils vivent avec le handicap depuis les premières années de leur vie. Cet ouvrage vise à donner quelques clés et outils à la fratrie et à la famille pour les aider à faire face aux différentes situations qui vont se présenter après l'annonce du diagnostic de TSA, à exprimer leurs émotions, à analyser concrètement les problèmes qui peuvent se poser à eux, à trouver les ressources pour affronter les moments parfois difficiles, mais aussi à identifier et prendre conscience de tout ce que cette situation douloureuse peut leur apporter de positif. - Comprendre les comportements de son frère ou de sa soeur ; - Aider chacun, aîné ou cadet, à trouver sa place dans la fratrie et dans la famille ; - Partager des trucs et astuces pour gérer le quotidien, les préoccupations et les inquiétudes de tous, depuis l'enfance jusqu'à l'adolescence ; - Savoir parler du handicap, apprendre à le nommer devant autrui et expliquer la différence, entretenir des relations harmonieuses avec les pairs, apprendre à mener une vie sociale équilibrée, à se projeter dans l'avenir, à ne pas rester seul, et identifier dans son entourage les personnes-ressources. (4ème de couv.)

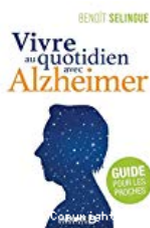
Vivre avec une maladie neuro-évolutive : enjeux éthiques et sociétaux / Emmanuel Hirsch, Pierre-Emmanuel Brugeron - Toulouse (FRA) : Erès, Espace éthique, 2019, 297p. [FR83/0018](#)



Résumé : Par cet ouvrage, les auteurs ont l'ambition de contribuer aux évolutions des représentations, des réflexions et des pratiques là où elles sont défiées par un cumul de vulnérabilités humaines et sociales. Ils ont choisi de retenir le terme de « maladies neuro-évolutives », et non la désignation médicale connotée de « maladies neuro-dégénératives ». À bien des égards la maladie d'Alzheimer, la sclérose en plaques, la maladie de Parkinson, la maladie de Charcot (SLA) ou la chorée de Huntington... sont spécifiques. Pourtant les personnes malades expriment le même besoin d'être respectées dans leurs droits, dans cette envie de vivre parmi nous, estimées pour ce qu'elles sont, considérées dans leur citoyenneté. Elles revendiquent d'être parties prenantes des choix qui les concernent, et inventives, avec les professionnels, de réponses innovantes adossées à leurs savoirs et à leurs expertises. Comment accompagner leur existence quotidienne dans un contexte humain et un environnement respectueux et bienveillant ? Cet ouvrage rassemble témoignages, analyses, approfondissements théoriques et propositions concrètes pour améliorer le soin et l'accompagnement des personnes rendues vulnérables par la maladie ou le handicap. (4ème de couv.) [Texte intégral](#)

[Retour au sommaire](#)

Vivre au quotidien avec Alzheimer : guide pour les proches / Benoît Selingue - Louvain-la-Neuve (BEL) : De Boeck supérieur, Vivre au quotidien, 2019, 129p. [FS00/0037](#)



Résumé : La maladie d'Alzheimer concerne environ 900 000 personnes en France dont 97 % ont plus de 65 ans. Elle modifie la cognition et le comportement, perturbe les actes de la vie quotidienne. Vivre au quotidien avec Alzheimer s'adresse avant tout aux aidants afin de leur permettre de mieux comprendre. Il propose des conseils pratiques en s'appuyant sur des exemples concrets pour mieux accompagner leurs proches, favoriser la communication, appréhender les comportements problématiques, encourager l'autonomie et la sécurité de la personne malade en consolidant sa place dans la société. Il se concentre sur le rôle de l'aidant dans cet accompagnement pour aider, être aidé et composer ensemble des stratégies efficaces pour vivre avec cette maladie. Dans cet ouvrage, on trouvera de nombreux liens vers les ressources pratiques sur la prise en charge de cette maladie. (4ème de couv.)

Rapports

L'accessibilité des programmes de télévision aux personnes handicapées et la représentation du handicap à l'antenne. Bilan 2018 et actions 2019 / Conseil supérieur de l'audiovisuel - CSA - Paris (FRA) : Conseil supérieur de l'audiovisuel, 2019, 54p.

Résumé : Comme chaque année et conformément à ses missions, le Conseil a assuré, en 2018, un suivi du respect des obligations des chaînes en matière d'accessibilité des programmes télévisés aux personnes souffrant de déficience auditive ou visuelle. Il a également poursuivi son action pour améliorer la représentation du handicap à l'antenne. En 2018, si les marges de progression sont encore nombreuses concernant l'accessibilité des programmes et la représentation du handicap dans les médias audiovisuels, il est toutefois relevé que certains diffuseurs ont inscrit, sous forme de réalisations pérennes, les questions liées au handicap et à l'accessibilité dans leur projet d'entreprise, impulsant ainsi une dynamique en la matière (ex : développement d'une solution informatique permettant aux personnes en situation de handicap visuel d'accéder facilement à leurs postes de travail, dialogue régulier avec les associations concernant la qualité des programmes sous-titrés ou traduits en Langue des Signes Française, etc.). Ainsi, le présent rapport rend compte : - du respect des obligations des chaînes en matière d'accessibilité des programmes ; - de l'état de la représentation du handicap à l'antenne ; - des actions réalisées par le Conseil en 2018 en matière d'accessibilité ; - des actions que le CSA entend mener en 2019. (R. A.) [Texte intégral](#)

L'accueil des enfants en situation de handicap dans les modes d'accueil du jeune enfant, données européennes / Caisse Nationale des allocations familiales (CNAF) - Paris (FRA) : CAF, 2019, 28p.

Résumé : La Caisse nationale d'allocations familiales (Cnaf) a présenté à la commission des prestations familiales du forum mondial de l'Association internationale de la Sécurité sociale (AISS), qui s'est tenu à Bruxelles du 14 au 18 octobre dernier, un rapport comparant les conditions d'accueil du jeune enfant en situation de handicap en Europe. Il dresse un état des lieux pratiques observées en Suède, Finlande, Allemagne, Portugal et France. La réalité de l'inclusion de l'accueil du jeune enfant en situation de handicap y apparaît encore contrastée. [Texte intégral](#)

[Retour au sommaire](#)

Agir pour les aidants. Stratégie de mobilisation et de soutien 2020-2022. Dossier de presse / Premier ministre, Secrétariat d'Etat chargé des personnes handicapées, Ministère des Solidarités et de la Santé - Paris (FRA) : Premier ministre, 2019/10/23, 20p.

Résumé : Le 23 octobre 2019, le Premier ministre Edouard Philippe a annoncé la stratégie de mobilisation et de soutien en faveur des aidants en présence d'Agnès Buzyn, ministre des Solidarités et de la Santé et de Sophie Cluzel, secrétaire d'Etat chargée des personnes handicapées. Cette stratégie vise à prévenir l'épuisement et l'isolement des aidants, en diversifiant et en augmentant les capacités d'accueil des lieux de répit, en proposant des solutions de relais, en leur ouvrant de nouveaux droits. Elle se déploie en 17 mesures autour de 6 priorités : -Rompre l'isolement des proches aidants et les soutenir au quotidien dans leur rôle -Ouvrir de nouveaux droits sociaux aux proches aidants et faciliter leurs démarches administratives -Permettre aux aidants de concilier vie personnelle et vie professionnelle -Accroître et diversifier les solutions de répit -Agir pour la santé des proches aidants -Épauler les jeunes aidants. [Texte intégral](#)

Améliorer la prise en charge sanitaire et sociale des personnes âgées : impact des plans personnalisés de santé sur les parcours de soins / Anne Penneau, Damien Bricard, Zeynep Or - Paris (FRA) : IRDES, 2019, 36p.

Résumé : Cette étude vise à évaluer l'impact de la réalisation d'un PPS sur les parcours de soins en observant l'évolution de la consommation de soins et de la qualité de prise en charge des personnes âgées qui en bénéficient. L'évaluation est réalisée à partir des données de consommation inter-régime de l'Assurance maladie appariées aux bases de données hospitalières de 2014 à 2017. Il y est développé une analyse en doubles différences après appariement afin de mesurer la différence d'évolution entre les traités et les témoins, avant et après la réalisation du PPS. Afin de s'affranchir du biais de sélection pouvant persister à cause du manque de données sociales et d'état de santé dans les bases de données dont nous disposons, il est introduit dans l'analyse un instrument qui exploite les différences de diffusion du PPS auprès des médecins généralistes entre les communes des territoires Paerpa. Les résultats montrent que les personnes âgées qui ont bénéficié du PPS ont des besoins complexes, nécessitant une prise en charge sanitaire et médico-sociale. Il est observé un impact direct du PPS sur les dépenses d'infirmières à domicile qui augmentent significativement dans la première année suivant le PPS, sans se traduire par une augmentation des dépenses globales en ville, puisqu'il s'accompagne d'une réduction des dépenses de soins de généralistes et de médicaments. En revanche, il est constaté aucun effet significatif du PPS sur les hospitalisations évitables, la polymédication et le recours aux urgences. Au regard des résultats et des remontées des informations des territoires pilotes, le PPS semble être un outil mobilisé par les professionnels de santé de premier recours pour enclencher une prise en charge médico-sociale et sociale au domicile de la personne. Mais pour assurer la qualité et la continuité de la prise en charge globale, il serait important de créer des passerelles plus formalisées avec les médecins spécialistes et les acteurs hospitaliers. (R. A.) [Texte intégral](#)

Analyse séquentielle et déterminants des parcours de soins en phase post-aiguë d'un Accident vasculaire cérébral (AVC) / C. Nestrigue, L. Com-ruelle, Damien Bricard - Paris (FRA) : IRDES, Document de travail, 2019, 36p.

Résumé : L'étude s'appuie sur une méthode originale de construction des parcours individuels par analyse séquentielle basée sur l'identification et la chronologie des lieux de prise en charge à l'hôpital ou en ville et, pour la ville, sur les types de professionnels de santé intervenant. Les déterminants des parcours sont analysés en mesurant les effets propres de l'âge et du sexe, des caractéristiques cliniques, de la prise en charge médicale et de l'offre de soins locale. A la sortie de l'épisode aigu d'hospitalisation (en Médecine, chirurgie, obstétrique (MCO), six patients sur dix ont un parcours comprenant une prise en charge majoritairement à domicile, un patient sur quatre bénéficiant d'actes de rééducation en ville. Un patient sur 20 bénéficie d'une prise en charge en ville avec des actes infirmiers en plus des actes de rééducation. Un patient sur trois, à la sortie de l'épisode aigu d'hospitalisation après un AVC, présente ensuite un faible recours aux soins. Moins de trois patients sur dix empruntent des parcours majoritairement en établissements de Soins de suite et de réadaptation (SSR), le plus souvent pour des durées supérieures à deux mois. Les parcours où interviennent majoritairement les structures d'hébergement médico-sociales ne concernent qu'une minorité de patients (3 %). 6 % des patients décèdent dans les trois mois suivant la sortie de l'hospitalisation en court séjour... [Texte intégral](#)

[Retour au sommaire](#)

Appel à la générosité publique - Contrôle du compte d'emploi des ressources de l'association Handicap International France / Florence Allot, Didier Noury, Alexandre Pascal - Paris (FRA) : Inspection Générale des Affaires Sociales (IGAS), 2019/10, 146p. [NH00/0251](#)

Résumé : Dans le cadre de ses compétences légales de contrôle des ressources collectées par les organismes faisant appel à la générosité publique, l'IGAS a contrôlé en 2019 le « compte d'emploi des ressources » de l'association Handicap International France. Créée en 1982 à Lyon, l'association s'insère depuis 2010 dans un réseau international constitué d'une fédération et de sept autres associations nationales. Avec plus de 3200 salariés et un budget de 178M€ (financé aux 2/3 par des acteurs institutionnels et pour 1/3 par la générosité du public), ce réseau se place au 4ème rang des ONG humanitaires françaises. La fédération Handicap international est chargée du plaidoyer contre les mines à l'échelle internationale et de la mise en œuvre opérationnelle des interventions à l'étranger (appareillage et réadaptation, déminage, aide humanitaire). Les associations nationales, quant à elles, sont centrées sur des actions de mobilisation et de collecte des ressources pour financer les programmes de la fédération. Fondatrice du réseau, Handicap International France y conserve une place particulière même si sa taille est modeste (avec 68 salariés et un budget de 53M€, pour 80 % issu de la générosité publique). Ce rapport de contrôle souligne plusieurs points positifs : les fonds collectés sont utilisés -et non thésaurisés- au service de missions sociales -les frais de structure étant maîtrisés- et de projets sur le terrain qui répondent à des besoins recensés localement. La mission de l'IGAS a cependant formulé quatre recommandations et deux réserves à la déclaration de conformité, incitant l'association à renforcer ses procédures de contrôle interne, à préciser l'information comptable et à compléter l'information des donateurs français sur l'emploi des ressources qu'ils apportent. (R.A.) [Texte intégral](#)

Et après l'annonce du handicap de mon enfant... ? Les dispositifs destinés aux parents et aux aidants familiaux / Bobos à la Ferme – (FRA) : Bobos à la Ferme, 2019, 32p.

Résumé : Rien ne prépare à la maladie ou au handicap d'un enfant. Avec l'annonce du diagnostic vient la perte des repères, tout s'écroule, l'enfant qui était attendu n'est pas tout à fait celui que les parents tiennent aujourd'hui dans leurs bras. Avec la survenue de la maladie ou du handicap, les parents, devenu aussi aidants familiaux. Là aussi, rien ne les prépare à ce rôle, à ce qu'il implique, à ce qui leur incombe, notamment dans la gestion administrative de l'accompagnement de leur enfant. Né de ce constat, ce livret a pour objectif de guider les parents, aidants familiaux, en les renseignant sur les différents droits et aides auxquels ils peuvent prétendre avec la reconnaissance du handicap de leur enfant. [Texte intégral](#)

Autisme et nouvelles technologies / Fondation internationale de la recherche appliquée sur le handicap (FIRAH), Comité national coordination action handicap -CCAH - Paris (FRA) : Les Editions h, Recherche, handicap, société, 2019, 24p.

Résumé : Cette publication des éditions h est dédié à la présentation de ressources sur la thématique de l'usage des nouvelles technologies par les personnes autistes, en particulier concernant l'aide à la communication non verbale et les interactions sociales. Elle a été construite à partir de la revue de littérature réalisée dans le cadre du programme "Autisme et Nouvelles Technologies", coordonné par la FIRAH, avec le soutien de la Fondation UEFA pour l'enfance et en partenariat avec Autisme Europe. Cette publication contient la synthèse de la revue de littérature, réalisée à partir d'une sélection de travaux retenus pour leur capacité à être utilisables sur le terrain, une fiche des éléments clés de la revue de littérature, ainsi que des ressources complémentaires pour apporter un éclairage sur les questions soulevées par la thématique de l'autisme et des nouvelles technologies. [Texte intégral](#)

Autisme et nouvelles technologies. Revue de littérature sur les questions de l'usage des outils numériques dans l'aide à la communication non verbale et à l'interaction sociale chez les personnes avec des troubles du spectre de l'autisme (TSA) / Fondation internationale de la recherche appliquée sur le handicap (FIRAH) - Paris (FRA) : Fondation internationale de la recherche appliquée sur le handicap -FIRAH, 2019, 272p.

Résumé : L'objectif de cette revue de littérature est de rendre compte des connaissances actuelles en recherche appliquée sur les questions de l'usage des outils numériques dans l'aide à la communication non verbale et à l'interaction sociale chez les personnes avec des troubles du spectre de l'autisme (TSA). Elle a abouti à la sélection de recherches pertinentes au regard de la thématique, chacune classée au moyen d'un ensemble de critères prédéterminés. Parmi ces recherches, 16 ont été sélectionnées pour leur pertinence au regard de leur capacité à apporter des pistes concrètes concernant les thématiques de l'autisme et des nouvelles technologies. [Texte intégral](#)

[Retour au sommaire](#)

Avis 19-11 du 5 septembre 2019 concernant le projet de loi n° 2187 relatif à la bioéthique / Le Défenseur des droits - Paris (FRA) : Défenseur des droits, 2019, 29p.

Résumé : Après un avis public du Conseil d'Etat en date du 18 juillet 2019, le projet de loi relatif à la bioéthique, dont la mesure principale est l'ouverture de l'assistance médicale à la procréation aux couples de femmes et aux femmes non mariées, a été présenté le 25 juillet 2019 en Conseil des ministres. Selon l'exposé des motifs, le projet de loi poursuit plusieurs objectifs : - permettre d'exercer un choix éclairé en matière de procréation dans un cadre maîtrisé ; - reconnaître et sécuriser les droits des enfants nés d'assistance médicale à la procréation ; - encourager la solidarité entre les personnes, notamment en matière de dons d'organes, de tissus ou de cellules ; - favoriser en l'encadrant la transmission d'une information génétique en cas de rupture du lien de filiation biologique. C'est au titre de ses missions de lutte contre les discriminations et de défense des droits des enfants que le Défenseur des droits s'est déjà exprimé dans ses avis n° 15-18 du 3 juillet 2015 et n° 18-23 du 10 octobre 2018 sur certains des enjeux de la révision des lois bioéthiques et qu'il formule le présent avis. Le Défenseur des droits a été parmi les premières instances consultées à préconiser devant la mission d'information du Sénat, en juillet 2015, l'élargissement de l'AMP à toutes les femmes. [Texte intégral](#)

Bilan 2009-2019. 10 ans de prix CNSA Architecture & Autonomie / Caisse nationale de solidarité pour l'autonomie (CNSA) - Paris (FRA) : CNSA, 2019, 80p.

Résumé : Depuis dix ans, pour favoriser l'évolution de la conception des structures d'accueil et d'hébergement pour les personnes fragilisées par l'âge et le handicap, la CNSA porte le Prix CNSA Lieux de vie collectifs & Autonomie, dans le cadre de sa politique globale d'aide à l'investissement dans les établissements et services médico-sociaux. Elle a pris la suite de la Fédération hospitalière de France. Soutenu financièrement par la Fondation Médéric Alzheimer et le Comité national coordination action handicap (CNAH), le Prix CNSA Lieux de vie collectifs & Autonomie poursuit un triple objectif : encourager l'évolution des structures d'accueil pour personnes âgées et personnes handicapées du secteur médico-social pour une meilleure adéquation avec des besoins nouveaux (vieillesse des personnes handicapées, maladie d'Alzheimer, etc.), valoriser des réalisations de qualité pour donner des références aux maîtres d'ouvrages et aux concepteurs, attirer l'attention des étudiants en architecture sur un thème social important, encore insuffisamment exploré dans les programmes universitaires. Au fil des ans et de ses enseignements, le Prix CNSA Lieux de vie collectifs & Autonomie a évolué. Depuis 2017, il est recentré sur le concours d'idées, ouvert aux étudiants des écoles d'architecture. Cet ouvrage se veut, au-delà de la rétrospective, une contribution à la réflexion des maîtres d'ouvrage et des architectes pour faire des établissements et services médico-sociaux des lieux de vie autant que des lieux de soin et d'accompagnement. (R. A.) [Texte intégral](#)

Le cadre juridique de l'accueil de loisirs des enfants en situation de handicap / Le Défenseur des droits - Paris (FRA) : Défenseur des droits, 2019, 15p.

Résumé : Le défenseur des droits publie un argumentaire juridique sur l'accueil de loisirs des enfants en situation de handicap. Il rappelle que cet accueil est un droit fondamental et que tout refus doit être justifié sous peine d'être jugé discriminatoire. [Texte intégral](#)

Comment intégrer un travailleur pair dans une équipe de santé mentale ? Un petit guide pratique à destination des équipes qui souhaitent se lancer ! / Rehabilitation psychosociale et remédiation cognitive - Fra : Réhabilitation psychosociale et remédiation cognitive, 2019, 24p.

Résumé : Construit de manière participative, en associant pairs-aidants et autres professionnels de la santé mentale, ce petit guide pratique souhaite aborder la majorité des questions que peut se poser une équipe qui a la volonté de recruter un travailleur pair : En quoi consiste la pair-aidance ? Quelles sont les formations disponibles ? Quel est le champ des missions possibles pour un travailleur pair ? Comment garantir des conditions d'accueil optimales ? etc. Retour sur les objectifs et la construction de ce livret.

Dépenses et restes à charge sanitaires des personnes en situation de handicap avant et après 60 ans / A. Penneau, S. Pichetti, M. Espagnacq - Paris (Fra) : Rapport de l'Irdes, 2019, 165p.

Résumé : Les situations de handicap entraînent des coûts supplémentaires pour les ménages concernés. Les coûts sanitaires - soins médicaux et une partie des aides techniques - représentent l'un des principaux postes de dépense des personnes en situation de handicap. L'objectif de ce rapport est de dresser un état des lieux de la prise en charge sanitaire de ces personnes avant et après 60 ans. Deux populations se distinguent, les personnes handicapées reconnues inaptes au travail et les personnes ayant besoin d'aide pour réaliser les activités de la vie quotidienne. L'Allocation aux adultes handicapés (AAH), la pension d'invalidité et la rente d'incapacité sont les trois principales allocations permettant de compenser une incapacité à travailler par le versement de revenus de substitution. Les deux dernières permettent également d'accéder à une meilleure couverture sanitaire, ce qui n'est pas le cas de

l'AAH. On observe une forte variabilité des niveaux de dépenses et des profils de consommations de soins en fonction de ces trois types d'allocation qui semblent refléter la grande hétérogénéité des profils de handicap. Les restes à charge sanitaires annuels des bénéficiaires de l'AAH (autour de 500 euros) ne sont pas différents de ceux observés en population générale ou dans les autres types de reconnaissance de handicap. Toutefois, compte tenu de leurs revenus plus modestes, les restes à charge rapportés aux revenus représentent un poids financier plus lourd pour les bénéficiaires de l'AAH. Leur taux d'effort est supérieur de 65 % à celui observé en population générale, alors même que des postes de dépenses comme l'optique et les prothèses dentaires apparaissent plus faibles. Nous montrons également que le système de protection sociale limite les restes à charge liés aux soins des personnes qui recourent à l'aide humaine (autour de 800 euros annuels en moyenne) grâce aux différentes exonérations du ticket modérateur (pension d'invalidité, rente d'incapacité, Affection de longue durée (ALD)), alors que leurs dépenses croissent beaucoup selon le degré de recours à l'aide humaine, de 5 000 euros par an à 17 000 euros en moyenne. Malgré ce lissage des restes à charge, certains restent élevés en raison de consommations de soins spécifiques telles que les orthèses et prothèses ou les hospitalisations en Médecine-chirurgie ou en psychiatrie. Si le niveau des dépenses de santé, avant et après 60 ans, des personnes ayant recours à l'aide humaine est relativement proche, les restes à charge de celles âgées de 60 ans et plus sont toujours plus élevés, ce qui s'explique par des profils de consommation de soins et des types d'exonération différents. (R.A.) [Texte intégral](#)

Dépistage universel de la surdité permanente bilatérale néonatale. Evaluation de son déploiement après deux années de fonctionnement en France / Alexandra Doncarli, Solenn Regnault - Paris (FRA) : Santé Publique France, Etudes et enquêtes, 2019, 90p.

Résumé : Le programme national de dépistage de la surdité permanente néonatale mis en place en décembre 2014 vise à repérer précocement les enfants atteints pour permettre une prise en charge adaptée. L'objectif était d'évaluer la mise en œuvre de ce programme à l'échelle nationale. Le programme de dépistage se déroule en deux phases. Une première phase qui consiste en une vérification de l'audition réalisée en maternité chez tous les nouveau-nés à l'aide d'un test (T1) et d'un retest (T2). Selon les régions, un test différé (T3) peut être réalisé après la sortie de la maternité chez les enfants chez lesquels il n'a pas été possible de conclure à une audition normale. La deuxième phase du programme est, le cas échéant, la phase de diagnostic de la surdité qui se déroule en établissement de santé, en cabinet privé ou dans des établissements spécialisés. Santé publique France a été chargée par arrêté de l'évaluation du programme de dépistage de la surdité à l'échelle nationale. L'objectif s'est restreint dans un premier temps à l'évaluation du déploiement du dépistage des surdités permanentes bilatérales néonatales (SPBN) les plus graves (moyennes à profondes), en raison de leur impact sur le développement de l'enfant. [...] En 2015, un an après le début de la mise en place du dispositif, le taux de couverture était déjà très élevé (88 %) et encore davantage en 2016 (96 %). Fin 2016, seule une région (Poitou-Charentes) n'avait pas démarré le programme de dépistage de façon systématique dans toutes les maternités. Le taux d'exhaustivité a augmenté de manière significative entre 2015 et 2016 (84 % vs 94 % $p < 0,001$). L'acceptation du dépistage par les parents était très bonne en 2015 comme en 2016 (refus : 0,1%). [Texte intégral](#)

Devenir du travail du manager : (Des) illusions du collaboratif, espoirs de solidarité / François-Xavier De Vaujany, Pierre-Yves Gomez - Paris (FRA) : Fondation nationale pour l'enseignement de la gestion des entreprises, 2019, 139p. [NB00/0691](#)

Résumé : L'opposition des mondes du travail (académique et professionnel, «ancien» et «nouveau») n'est pas tranchée car le monde des entreprises évolue en même temps que celui des institutions qui forment au management dans les entreprises. Les universités et les écoles qui produisent les futurs managers sont aussi parties prenantes du discours sur les transformations du travail dans les entreprises. Elles les soutiennent et parfois elles les anticipent par des recherches, des cours ou des conférences. L'objectif de l'enquête FNEGE était de mieux comprendre comment les institutions de formation supérieure au management s'adaptent aux transformations actuelles et attendues du travail, en particulier celle liées à des modalités collaboratives, et de contribuer à éclairer leurs stratégies selon la manière d'aborder cette question. L'ouvrage restitue les résultats de l'enquête en trois parties. La première partie porte sur le volet quantitatif et la mise au jour de l'évolution du travail tel qu'elle est perçue par un échantillon de diplômés du supérieur en management. La deuxième partie est centrée sur le travail qualitatif et elle détaille l'évolution du travail des chercheurs et enseignants au management, entre performativité et distanciation. La troisième partie propose une discussion croisée des résultats et un diagnostic sur le futur du travail et ses articulations avec les transformations du management. Actant un certain nombre de désillusions liées au collaboratif et à ses potentialités pour le travail des managers, c'est à un vrai tournant solidaire plutôt que collaboratif auquel est invité le lecteur.

[Retour au sommaire](#)

Difficultés de recrutements en établissements et services pour personnes âgées et personnes en situation de handicap. Résultats de l'enquête / Union Nationale Interfédérale des Oeuvres et Organismes Privés Sanitaires et Sociaux (UNIOPSS) - Paris (FRA) : UNIOPSS, 2019, 25p.

Résumé : Enquête réalisée durant le mois d'août 2019 au sein de son réseau sur les difficultés de recrutement des établissements et services du secteur des personnes âgées et des personnes en situation de handicap. Afin de pallier le manque de personnel durant l'été, plus de la moitié des structures indiquent avoir eu recours à des "faisant fonction" (personnels réalisant des tâches pour lesquelles ils ne sont pas diplômés), en majorité pour des postes d'aides-soignants (68 %). Pour respecter les obligations du "plan bleu", mis en place en période de canicule, les établissements ont dû demander des renforts exceptionnels auprès de bénévoles et des familles, accentuant d'autant plus le phénomène de glissement de tâche. Dans cette période critique, 81,4 % des répondants indiquent que les partenaires institutionnels (ARS, conseils départementaux, Pôle Emploi...) n'ont pas été "aidants". Plus préoccupant encore : 88,7 % des répondants font état d'une diminution de la qualité de l'accompagnement : diminution du temps et de la qualité de la présence, épuisement des professionnels, baisse de la qualité des soins et du suivi médical, déstabilisation des personnes accompagnées, réduction des activités de loisirs... L'enquête a permis de recueillir plus de 700 propositions, dont 61 % concernent l'amélioration des conditions de travail des professionnels... [Texte intégral](#)

Le dispositif statistique de surveillance et de recherche sur la santé de l'enfant / Haut Conseil de la Santé Publique (HCSP) - Paris (FRA) : Haut Conseil de la Santé Publique (HCSP), Avis et rapports, 2019/10, 128p.

Résumé : Dans le cadre de la stratégie nationale de santé, le HCSP a été chargé de conduire une réflexion sur une « politique globale et concertée de l'enfant ». Elaborer des recommandations pour des politiques suppose notamment de disposer de repères statistiques et de connaissances pertinentes. Les déterminants de la santé comprennent l'accès à des soins de qualité, à un dispositif de prévention efficace, mais incluent aussi un large ensemble de déterminants qui ne relèvent pas directement du ministère chargé de la santé. On trouvera dans ce rapport un inventaire des sources de données et des dispositifs de suivi sur les enfants, puis l'analyse des aspects de leur santé, qui sont parfois bien suivis, mais pour certains domaines mal voire peu connus. C'est le cas du développement psycho-affectif, relationnel, cognitif, du bien-être et de la santé mentale des enfants. Les données sur leurs conditions de vie, sociales, économiques, leur accès à l'éducation existent, mais elles sont dispersées et une vision de synthèse fait défaut. C'est au total une image d'un ensemble dispersé qui apparaît au terme de ce bilan. Par ailleurs, le savoir disponible et la production des connaissances sur la santé des enfants manquent de cohérence et d'une véritable stratégie de recherche. Des champs de recherche sont peu ou pas couverts. Les travaux de recherche sur les enfants au-delà de quatre ans et sur les jeunes sont trop rares. Suite à cet état des lieux, le HCSP fait les propositions suivantes : pour un dispositif de suivi cohérent, un institut de l'enfant pourrait assurer les missions d'un observatoire, de pilotage, d'une stratégie de recherche concernant l'enfant et de coordination des politiques de santé de l'enfant. Quelques priorités se dégagent pour le dispositif statistique de suivi et la stratégie de recherche chez les enfants : -Leur développement psychomoteur, cognitif, affectif, relationnel, leur bien-être et leur santé mentale -Leurs conditions de vie et la réduction du nombre d'entre eux vivant dans la pauvreté -Le lien entre environnement, santé et leur développement -La réalité de l'accès aux soins pour eux. [Texte intégral](#)

Echantillonnage des enquêtes VQS 2014 et CARE-ménages 2015 / Amélie Carrière, Olivier Haag - Paris (FRA) : Direction de la recherche des études de l'évaluation et des statistiques (DREES), Les dossiers de la DREES, 2019, 40p.

Résumé : L'enquête Capacités, Aides et Ressources des seniors (CARE) a pour but d'éclairer le débat public sur les conditions de vie des seniors et en particulier sur la façon dont ils font face à la perte d'autonomie. La perte d'autonomie concerne essentiellement les très grands âges, dans des proportions qui restent néanmoins faibles. Selon la DREES (Enquête Aide sociale) et l'INSEE (estimations provisoires de population au 01/01/2016), tous lieux de vie confondus, 20,8 % des personnes âgées de 75 ans ou plus sont bénéficiaires de l'allocation personnalisée d'autonomie (APA) et 12,3 % le sont à domicile. [...] L'échantillonnage de l'enquête VQS avait deux principaux objectifs : - Servir de base de sondage au volet « ménage » de l'enquête CARE qui est une enquête réalisée en face-à-face par des enquêteurs de l'INSEE. Cette base de sondage doit donc se limiter aux zones d'action enquêteurs (ZAE) de l'échantillon maître (EM) de l'INSEE. - Assurer une représentativité départementale, ce qui suppose de couvrir également les communes situées en dehors des ZAE de l'EM. La première partie de l'article présente les travaux mis en œuvre pour définir le plan de sondage de l'enquête VQS. Ces estimations se basent sur les résultats de la précédente édition des enquêtes VQS 2007 et Handicap- Santé Ménages 2008. La suite de l'article concerne l'enquête CARE et présente les hypothèses prises pour définir le plan de sondage de l'enquête sans en connaître la base de sondage et ce afin de répondre aux besoins du nouveau Cadre d'Emploi des enquêteurs (NCEE). Enfin, la dernière partie présente la méthodologie mise en œuvre pour le tirage de l'échantillon de CARE une fois la base de sondage disponible, sous contrainte du respect des allocations par ZAE livrées en 2014. [Texte intégral](#)

Enfance et violence : la part des institutions publiques : rapport annuel sur les droits de l'enfant 2019
/ Le Défenseur des droits, La Défenseure des enfants - Paris (FRA) : Défenseur des droits, 2019/11, 101p.

Résumé : La convention internationale des droits de l'enfant impose aux Etats une obligation de protection à l'égard des enfants et donc de lutte contre les violences qui peuvent être commises à leur encontre en tout lieu et en tout contexte. Cette obligation doit se traduire par le développement d'actions tant de prévention que de traitement des violences. Pourtant, le Défenseur des droits observe régulièrement, notamment au travers des réclamations dont il est saisi, qu'au sein des institutions publiques dont la mission est d'accueillir et de prendre en charge des enfants, les passages à l'acte, négligences ou carences persistent, compromettant le bon développement de l'enfant. C'est la raison pour laquelle il consacre le présent rapport à la part des institutions publiques dans les violences subies par les enfants. La violence est abordée sous l'angle de toute action ou absence d'action qui contrevient à la sécurité de l'enfant ou à son bon développement, donne prééminence aux intérêts de l'institution publique sur les intérêts de l'enfant, lui cause une souffrance physique ou psychologique inutile et/ou entrave son évolution ultérieure. Le terme institution est quant à lui entendu de manière large comme le système éducatif, judiciaire, social, médical et médico-social organisant l'accueil, l'accompagnement et la prise en charge des enfants. Il fait référence à tout service ou établissement exerçant une mission de service public, y compris par voie de délégation. Face au constat des carences des institutions publiques, le Défenseur des droits formule 22 recommandations à destination des pouvoirs publics afin : -d'améliorer la connaissance de toutes les violences faites à l'égard des enfants -de garantir le respect des droits de l'enfant, notamment sa participation individuelle et collective aux décisions qui le concernent -de mieux former l'ensemble des professionnels en contact avec des enfants -d'améliorer le contrôle des institutions publiques -de se doter des moyens pour que les dispositifs existants soient efficaces. [Texte intégral](#)

L'enquête Protection sociale complémentaire d'entreprise 2017 / Marc Perronnin - Paris (FRA) : IRDES, 2019/11, 236p.

Résumé : Cette nouvelle édition de l'enquête Protection sociale complémentaire d'entreprise (PSCE), réalisée en 2017, s'inscrit dans le contexte de la généralisation de la couverture santé d'entreprise suite à l'Accord national interprofessionnel (Ani) du 11 janvier 2013, auquel les établissements du secteur privé devaient se conformer avant le 1er janvier 2016. Les données de l'enquête PSCE 2017, recueillies auprès des établissements et de leurs salariés, permettent ainsi de dresser un panorama de la complémentaire santé d'entreprise, d'évaluer l'effet de l'Ani sur l'offre de couverture santé et de décrire l'offre de garanties de prévoyance. En plus des informations collectées dans les éditions précédentes, PSCE 2017 renseigne sur le coût des contrats de complémentaire santé et sur la nature des changements liés à l'Ani. Les individus ayant connu une période de chômage sont en outre interrogés sur le maintien du contrat de leur ancienne entreprise. En 2017, 84 % des établissements regroupant 96 % des salariés offrent une couverture complémentaire santé contre la moitié des établissements avant l'Ani. 82 % des salariés déclarent bénéficier de la couverture de leur entreprise, 15 % être dispensés d'adhésion et moins de 3 % n'en pas bénéficier. L'employeur finance en moyenne 60 % du coût de la formule de base, proportion restée stable par rapport à 2009, année de la précédente édition de PSCE. L'accès à la complémentaire santé a le plus progressé parmi les salariés des très petites entreprises ou ayant un faible salaire. Néanmoins, ces mêmes salariés se voient offrir des niveaux de couverture plus faibles et sont plus souvent dispensés d'adhésion. Enfin, trois quarts des établissements employant 91 % des salariés proposent un contrat de prévoyance. Près de 10 % des établissements (15 % des nouvellement couverts) déclarent avoir mis en place un contrat de prévoyance en lien avec l'Ani. Ainsi, malgré l'absence d'obligation, l'Ani de 2013 semble avoir indirectement favorisé la diffusion de ce type de couverture. [Texte intégral](#)

Les établissements et services d'aide par le travail (ESAT) / Bénédicte Jacquey, Annaïck Laurent, Danièle Lajoumard, et al. - Paris (FRA) : Inspection Générale des Affaires Sociales (IGAS), 2019, 97p.
FJ71/0084

Résumé : Les établissements et services d'aide par le travail (ESAT) ont succédé aux centres d'aide par le travail (CAT). Ces établissements médico-sociaux, principalement gérés par des associations, proposent une activité professionnelle à des adultes en situation de handicap. L'admission en ESAT nécessite une orientation par les commissions des droits et de l'autonomie des personnes handicapées (CDAPH) des maisons départementales des personnes handicapées (MDPH). Près de 1 400 ESAT accueillent aujourd'hui environ 120 000 travailleurs handicapés. Le rapport dresse un état des lieux du secteur et met en évidence la contribution des ESAT à l'inclusion socio-professionnelle de publics fragiles qui, sans l'existence de ces structures, seraient fortement exposés au chômage, à l'inactivité et à l'isolement. Il analyse également les facteurs qui entravent l'évolution des travailleurs handicapés concernés vers l'emploi en milieu ordinaire. Il débouche sur des recommandations opérationnelles visant à faciliter les allers-retours entre le milieu protégé et le milieu ordinaire et propose de déployer beaucoup plus largement « l'emploi accompagné ». (R.A.) [Texte intégral](#)

État des lieux et perspectives d'évolution du groupement d'intérêt public « Enfance en danger » (GIPED) / Stéphanie Fillion, Jean-Robert Jourdan, Thierry Leconte - Paris (FRA) : Inspection Générale des Affaires Sociales (IGAS), 2019, 135p.

Résumé : Le groupement d'intérêt public « Enfance en danger » (Giped) rassemble les parties prenantes de la protection de l'enfance (État, départements et associations) et, grâce aux financements à parts égales de l'État et des départements, assure deux fonctions : il porte le service national d'accueil téléphonique pour l'enfance en danger (n° vert 119) et abrite l'Observatoire national de la protection de l'enfance (ONPE). L'IGAS a cherché à évaluer le fonctionnement, l'organisation et l'activité de cet organisme dans la perspective de l'élaboration de son plan stratégique. Il ressort de cette mission que le n° vert 119 est un instrument indispensable mais que la qualité de service de cette plateforme d'écoute doit et peut être améliorée. Par ailleurs, la mission recommande que la production de données statistiques sur la protection de l'enfance soit réorganisée et que l'ONPE se positionne davantage comme centre de ressources et animateur de la recherche, fort d'une gouvernance partenariale, qui peut encore être renforcée. Ces orientations stratégiques s'inscrivent dans le cadre plus large des réflexions sur le pilotage de la politique de protection de l'enfance. (R.A.) [Texte intégral](#)

Etude relative à l'accessibilité des formules de répit et à leur impact sur les aidants familiaux de personnes en situation de handicap / Ancréa, AIDER Mieux relayer les aidants - FRA : GCSMS AIDER, 2019, 213p.

Résumé : Au travers cette étude visant à observer et analyser à la question de l'accessibilité - au sens large du terme - de l'offre de répit, et à mieux connaître son impact sur la vie des aidants de personnes en situation de handicap, le GCSMS AIDER souhaite contribuer à l'amélioration, au développement et à la diversification de l'offre de répit. Il avance à cet effet des préconisations concrètes à destination des gestionnaires, orienteurs, planificateurs et tarificateurs sur les adaptations nécessaires pour favoriser l'accessibilité au répit et développer le "penser aidants" dans la culture professionnelle. [Texte intégral](#)

Face au cancer, l'épreuve du parcours de soins : rapport 2018-2019 de l'Observatoire sociétal des cancers – (FRA) : Observatoire sociétal des cancers, 2019, 169p [FR82/0283](#).

Résumé : Cette année, la Ligue contre le cancer s'est donné pour objectif de dresser un bilan de l'expérience du parcours de soins, du point de vue des personnes malades. Elle identifie les éléments de ce parcours à l'origine de difficultés particulières et révèle comment, cumulées à des inégalités sociales et de santé préexistantes, elles génèrent des situations délétères sur le vécu de la maladie. (R.A) [Texte intégral](#)

Feuille de route Prise en charge des personnes en situation d'obésité 2019-2020 / Ministère des Solidarités et de la Santé - Paris (FRA) : Ministère des solidarités et de la santé, 2019/10, 37p.

Résumé : La feuille de route « Prise en charge de l'obésité 2019-2022 » s'intègre dans les axes 2, 3 et 4 de la Stratégie Nationale de Santé (SNS) et le chantier 4 de « Ma santé 2022 ». Ce dernier a pour objectifs la définition d'un parcours, l'élaboration de messages « pertinence » et le développement d'indicateurs qualité du parcours, pour une dizaine de maladies chroniques, dont l'obésité. La feuille de route est axée sur la prise en charge. Elle met l'accent sur les parcours de santé pour les personnes en situation d'obésité ou à risque de le devenir ainsi que sur l'importance de la fonction de coordination et de suivi. Ses quatre axes principaux sont : 1-Améliorer la prise en charge des personnes atteintes de surpoids et d'obésité par la structuration de parcours de soins gradués et coordonnés -Renforcer la régulation de la chirurgie bariatrique pour une meilleure pertinence -Développer la formation des professionnels et l'information des personnes en situation d'obésité -Soutenir l'innovation et mieux évaluer. [Texte intégral](#)

Feuille de route des services d'aide et de soins à domicile / Fédération des établissements hospitaliers et d'assistance privés à but non lucratif (FEHAP) - Paris (FRA) : FEHAP, 2019, 18p.

Résumé : Présentée à l'occasion de la Journée du 17 octobre 2019, la feuille de route "Les services à domicile de demain existent déjà : venez les rencontrer !", rédigée par les représentants des services à domicile (SSIAD, SAAD, SPASAD) de la FEHAP, a pour objectif de donner une ligne directrice aux services d'aide et de soins à domicile privés solidaires qu'elle affirme être les "vigies du système de santé". - Afin de prendre pleinement possession de cette mission, la feuille de route préconise aux adhérents FEHAP concernés, pendant les 3 ans à venir, de s'appuyer sur les 6 axes de propositions suivants : Valoriser la promotion de la bienveillance et la bientraitance vis-à-vis des bénéficiaires et des personnels ; - Adapter son offre de service ; - Valoriser le rôle des aidants dans l'offre de service

; - Intégrer les évolutions numériques au cœur des processus de fonctionnement des services ; - Devenir un interlocuteur privilégié en se positionnant stratégiquement dans les parcours de vie : se faire connaître et connaître
; - Optimiser les coûts de fonctionnement et développer l'activité. [Texte intégral](#)

Je veux en finir avec la violence. Et vous ? : mesures pour lutter contre les violences faites à nos enfants
/ Ministère des Solidarités et de la Santé - Paris (FRA) : Ministère des solidarités et de la santé, 2019/11/20, 32p.

Résumé : A l'occasion des 30 ans de la Convention internationale des droits de l'enfant, Adrien Taquet, secrétaire d'État en charge de la mise en place de la stratégie pour la protection de l'enfance auprès d'Agnès Buzyn, ministre des Solidarités et de la Santé, a présenté le 20 novembre 2019 un plan de lutte contre les violences faites aux enfants. Ce nouveau plan traduit un objectif : protéger chaque enfant en tout lieu et à tout moment, afin qu'aucun contexte ni aucun environnement n'échappe à la vigilance nécessaire. 22 mesures permettent de répondre à ces enjeux : 1- Investir le temps périscolaire en s'appuyant sur les associations 2-Renforcer la prévention des violences sexuelles à l'école 3-Porter aux parents des messages de prévention avant même l'arrivée de l'enfant 4-Renforcer les moyens du n° enfance en danger/119 : objectif zéro appel sans réponse 5-Améliorer le travail en réseau des professionnels et renforcer les cellules de recueil des informations préoccupantes 6- Déployer des unités d'accueil et d'écoute spécialisées dans l'ensemble du territoire 7-Désigner des équipes pédiatriques référentes pour repérer, constater les violences et prendre soins des mineurs victimes 8-Organiser des formations communes dès 2020 pour renforcer la coopération entre professionnels de terrain 9-Renforcer la répression contre les auteurs condamnés pour des faits de consultation habituelle, acquisition ou détention d'images pédopornographiques 10-Garantir un contrôle systématique des antécédents judiciaires des professionnels exerçant une activité au contact habituel d'enfants 11-Mieux lutter contre la maltraitance et les violences en établissements 12-Lutter contre l'exposition des enfants à la pornographie 13-Lutter contre les violences sexuelles dans le milieu du sport 14-Garantir à chaque enfant victime une évaluation de ses besoins et l'accès à un parcours de soins gradués 15-Création de cinq nouvelles unités spécialisées dans la prise en charge du psycho-traumatisme dès 2020 16-Réunir en 2020 les comités locaux d'aide aux victimes au format «lutte contre les violences faites aux enfants» 17-Expérimenter un numéro unique d'écoute et d'orientation pour les personnes attirées sexuellement par les enfants pour éviter le passage à l'acte 18-Développer la recherche pour évaluer les actions de lutte contre la récidive 19-Renforcer les données sur les violences subies dans l'enfance 20-Mieux déceler les morts d'enfants de 0 à 6 ans résultant de violences intrafamiliales 21-Soutenir l'Observatoire des morts inattendues du nourrisson 22-Appréhender les nouvelles formes de prostitution des mineurs. [Texte intégral](#)

Les outils à destination des personnes handicapées gravement malades et en fin de vie. Dossier documentaire / Anne Dusart - Dijon (FRA) : CREA Bourgogne, 2019, 85p.

Résumé : L'objectif de ce dossier documentaire est de dresser un panorama indiquant et décrivant les supports existants pour aider les personnes déficientes intellectuelles gravement malades et en fin de vie. Les ressources existantes au regard de la thématique traitée ont été rassemblées et étudiées. Quinze de ces outils (ou collections d'outils) sont présentés dans ce dossier... [Texte intégral](#)

Les patientèles des SSR spécialisés pour les affections de l'appareil locomoteur et les affections du système nerveux / Christine-De PERETTI, France Woimant - Paris (FRA) : Direction de la recherche des études de l'évaluation et des statistiques (DREES), Les dossiers de la DREES, 2019, 38p.

Résumé : L'activité des soins de suite et de réadaptation (SSR) a été profondément réorganisée par les décrets et circulaires de 2008 qui distinguent les services SSR polyvalents et les SSR autorisés pour une activité spécialisée, parmi lesquels les SSR spécialisés pour les affections du système nerveux et les SSR spécialisés pour les affections de l'appareil locomoteur qui représentaient à eux seuls plus du quart de l'activité SSR en 2017. Le SSR spécialisé pour les affections de l'appareil locomoteur prend en charge 49 % des admissions en SSR pour affection ou traumatisme du système ostéo-articulaire. Les pathologies les plus fréquentes y sont les suites de pose d'implant articulaire (27 % des séjours), les affections non traumatiques du rachis (25 %), les lésions traumatiques (16 %) et les lésions articulaires et ligamentaires de l'épaule ou du genou (12 %). Le SSR spécialisé pour les affections du système nerveux prend en charge 55 % des séjours SSR pour affection du système nerveux. Les pathologies les plus fréquentes sont les accidents vasculaires cérébraux (31 % des admissions), les maladies neurodégénératives hors démences (17 %), les "autres affections du système nerveux", qui comprennent de nombreuses séquelles neurologiques (15 %), et les lésions médullaires (13 %). Entre 2013 et 2017, la capacité en lits ou places a augmenté dans ces deux secteurs : +16 % en SSR « locomoteur » et +25 % en SSR "système nerveux", dont la capacité demeure toutefois inférieure à celle du précédent. Parallèlement, les admissions ont respectivement augmenté de 12 % et 30 %. En termes de répartition régionale de l'offre de soins, les disparités géographiques se sont légèrement réduites entre 2013 et 2017 pour les SSR spécialisés étudiés. Toutefois, les disparités restent très marquées en 2017

à un niveau 3 fois supérieur à celui l'ensemble du secteur SSR, pour les SSR "locomoteur" comme pour les SSR "système nerveux". (R. A.) [Texte intégral](#)

Plan de mobilisation nationale en faveur de l'attractivité des métiers du grand-âge 2020-2024 / Myriam El Khomri - Paris (FRA) : Ministère des solidarités et de la santé, 2019/10, 136p.

Résumé : Ce rapport a été remis à Madame Agnès Buzyn, ministre des Solidarités et de la Santé, le 29 octobre 2019 dans le cadre de la réforme du grand âge et de l'autonomie et suite à une lettre de mission du 27 juin 2019 adressée à Mme Myriam El Khomri. La mission avait pour objectif de proposer un plan pour pallier aux difficultés d'attractivité des métiers du soin et de l'accompagnement alors que les effectifs des personnes travaillant auprès des personnes âgées devaient augmenter de 20% d'ici 2030 pour faire face au vieillissement de la population. Pour conduire ses travaux, la mission a auditionné de multiples acteurs et personnalités, conduisant à plus de 150 auditions, visité plusieurs structures sur le terrain (EHPAD, services à domicile, SPASAD, structures de formation), s'est appuyée sur de nombreuses contributions écrites, a exploité un ensemble de documents disponibles ou réalisés à sa demande. En première partie sont analysés les principaux éléments du manque d'attractivité persistant du secteur que les efforts dispersés des autorités publiques n'ont pas permis d'infléchir, ainsi que les freins structurels à une action publique plus décisive. En deuxième partie sont présentés les grands objectifs de la mobilisation nationale, les mesures proposées pour les atteindre et leurs conditions de mise en œuvre. Les 59 mesures du rapport sont développées autour de cinq axes : Axe 1 - Assurer de meilleures conditions d'emploi et de rémunération, en ouvrant de nouveaux postes, en rénovant les conventions collectives et en mettant en place une initiative nationale ; Axe 2 - Donner une priorité forte à la réduction de la sinistralité et à l'amélioration de la qualité de vie au travail ; Axe 3 - Moderniser les formations et changer l'image des métiers ; Axe 4 - Innover pour transformer les organisations ; Axe 5 - Garantir la mobilisation et la coordination des acteurs et des financements au niveau national et dans les territoires. [Texte intégral](#)

Le pôle inclusif d'accompagnement localisé (PIAL). Vadémécum / Ministère de l'Education nationale et de la jeunesse - Paris (FRA) : Ministère de l'Education nationale et de la Jeunesse, 2019, 19p.

Résumé : En l'espace d'une dizaine d'années, le nombre d'élèves en situation de handicap accueillis au sein des écoles et des établissements scolaires a triplé, passant de 118 000 élèves en 2006 à plus de 340 000 en 2018. Le besoin d'accompagnement humain a suivi cette même évolution (+ 45 %). Ainsi, en 2018, plus de la moitié, des élèves en situation de handicap ont bénéficié d'une aide humaine. L'expérimentation de Pôles inclusifs d'accompagnement localisés (PIAL) dès la rentrée 2018 et leur déploiement en 2019 ont apporté une première réponse à ces demandes croissantes et ont amélioré l'accompagnement des élèves. Ce bilan positif conduit à généraliser progressivement la mise en place de ces pôles d'accompagnement. [...] Pour la rentrée 2019, le déploiement est réalisé dans 300 circonscriptions du premier degré, 2 000 collèges avec Ulis et 250 lycées professionnels avec Ulis. La généralisation sera progressive jusqu'à la rentrée 2022. Ce vadémécum a pour objectif d'accompagner les services académiques dans la construction de ces nouveaux dispositifs. [Texte intégral](#)

Prévention des départs non souhaités en Belgique / Edith Christophe, Marine Dupont-Coppin - Paris, FRA : Handicap.gouv, 2019, 71p.

Résumé : Après avoir défini le nombre d'établissements wallons et de places pouvant accueillir des adultes français, il est envisagé de reverser aux 3 ARS principalement concernées par les départs en Belgique les crédits correspondant aux "départs évités" sur trois ans, ce pour développer des réponses de proximité en France. [Texte intégral](#)

Quand l'institution médico-sociale s'inscrit dans les murs de l'éducation nationale. Enquête au sein d'un IME "hors les murs" / Hugo Bertillot, Noémie Rapegno, Cécile Rosenfelder - Paris (FRA) : CNSA, 2019, 100p.

Résumé : Le mot d'ordre de l'inclusion s'impose aujourd'hui dans un nombre croissant de pays. En France, dans le champ de l'éducation, l'inclusion s'est érigée comme le nouveau paradigme pour penser la scolarisation des élèves en situation de handicap. Dans ce contexte, des dispositifs dits inclusifs voient le jour, certains au sein de l'éducation nationale, d'autres impliquant une articulation étroite avec des institutions médico-sociales. Ce rapport s'appuie sur une enquête de terrain réalisée en 2018 au sein d'un dispositif appelé "IME hors les murs", qui articule les accompagnements d'une unité localisée pour l'inclusion scolaire (ULIS) et d'un institut médico-éducatif (IME) à l'intérieur un collège ordinaire. La monographie proposée ici aborde successivement trois ensembles de questionnements. [Texte intégral](#)

[Retour au sommaire](#)

Quelles évolutions du pilotage et du fonctionnement des MDPH pour qu'elles participent pleinement à la création d'une société inclusive ? / Corinne Segretain, Stéphane Corbin - Paris, FRA : Handicap.gouv, 2019, 71p.

Résumé : Pour ce faire, il faut "simplifier ce qui est simple", moyennant une procédure accélérée de renouvellement des droits et leur ouverture "automatique" des droits. Il convient par ailleurs de "dégager du temps pour vous accompagner", des professionnels doivent trouver les solutions avec vous et vous accompagner au mieux. [Texte intégral](#)

Rapport d'activité 2018 / Fondation Maladies rares - Paris (FRA) : Fondation Maladies rares, 2019, 51p.

Résumé : Le rapport d'activité comprend 5 parties. - Présentation de la Fondation, son rôle, ses partenaires, son rapport financier ainsi que les projets financés. [Texte intégral](#)

Rapport d'information n° 2249 relatif à l'organisation de la santé mentale / Brahim Hammouche, Caroline Fiat, Martine Wonner - Paris (FRA) : Assemblée Nationale, 2019, 139p.

Résumé : L'OMS estime qu'une personne sur cinq sera affectée au cours de sa vie par un trouble psychique. Selon les projections du Haut conseil de santé publique (HCSP), les maladies psychiatriques pourraient augmenter de 11 % d'ici 2020. Or, elles représentent déjà la première cause d'entrée en invalidité, et, avec 22,5 milliards d'euros, le plus gros poste de dépenses de l'assurance maladie, sans compter les comorbidités qui aggravent ce poids, devant le cancer (16,8 milliards d'euros) ou les maladies cardio-vasculaires (15,8 milliards d'euros). Les pathologies mentales constituent déjà un fardeau humain, social, économique. La demande en soins psychiatriques est en constante augmentation et croît de 5 % par an essentiellement en ambulatoire. Les causes de la crise sont multifactorielles et largement partagées avec celles de tout le système de santé : inégale répartition des moyens, désertification médicale, difficultés d'assurer la continuité et la gradation des soins, engorgement des urgences, cloisonnement entre la ville et l'hôpital, cloisonnement entre les disciplines, entre le somatique et la psychiatrie et même au sein de la santé mentale elle-même [...] C'est pourquoi la mission préconise une réorganisation territoriale de l'offre de soins autour du patient, qui doit en plus être territoriale et en responsabilité populationnelle. [Texte intégral](#)

Rapport n° 2178 fait au nom de la commission d'enquête sur l'inclusion des élèves handicapés dans l'école et l'université de la République, quatorze ans après la loi du 11 février 2005 / Jacqueline Dubois, Sébastien Jumel - Paris (Fra) : Vie-publique, 2019, 483p.

Résumé : La commission d'enquête s'est fixé le double objectif, d'une part, d'établir un diagnostic partagé et chiffré de la situation des élèves et étudiants en situation de handicap depuis la loi du 11 février 2005, d'autre part, de proposer un "acte II" de la loi de 2005, fondé sur le pari, inspiré du "principe d'éducabilité", que tous les élèves et étudiants peuvent apprendre, à condition de leur en donner les moyens. [Texte intégral](#)

Rapport du Sénat sur les violences faites aux femmes handicapées / Roland Courteau, Chantal Deseyne, Françoise Laborde, et al. - Paris (FRA) : Sénat, 2019, 92p.

Résumé : Ce rapport s'appuie principalement sur les témoignages recueillis au cours d'une table ronde organisée le 6 décembre 2018 où APF France handicap et Femmes pour le dire, femmes pour agir (FDFA) ont pris la parole, auxquels se sont ajoutés la littérature internationale produite par diverses institutions et organisations non gouvernementales (ONG) et les auditions de l'Association francophone des femmes autistes (Affa), de l'association Mémoire traumatiques et victimologie et de l'association Droit pluriel. [Texte intégral](#)

Référentiel de l'orientation professionnelle en MDPH. Guide d'appui aux équipes pluridisciplinaires des maisons départementales des personnes handicapées / Caisse nationale de solidarité pour l'autonomie (CNSA) - Paris (FRA) : CNSA, 2019, 122p.

Résumé : La loi n° 2005-102 du 11 février 2005 pose le cadre des actions à mener en faveur des personnes en situation de handicap. [...] Ce référentiel reprend les principes de la convention dans sa structure même. Il donne à voir et porte d'abord à la connaissance des membres de l'équipe pluridisciplinaire l'éventail large des solutions possibles pour accompagner un travailleur en situation de handicap en milieu ordinaire dans une optique inclusive. Le développement de nouveaux dispositifs comme l'emploi accompagné, la réforme récente des entreprises adaptées, la fusion des Cap Emploi et des services d'appui au maintien dans l'emploi (SAMETH) sont autant d'évolutions décrites dans ce référentiel. Elles participent toutes directement ou indirectement au même objectif d'accès et de maintien des travailleurs handicapés dans un milieu ordinaire de travail. [...] Ce référentiel vise également à développer une culture commune à l'ensemble des acteurs concernés par l'évaluation des situations

individuelles de handicap en vue de leur compensation. Cette culture commune est un élément essentiel pour atteindre l'objectif de sécurisation des parcours professionnels des personnes en situation de handicap. [Texte intégral](#)

Soigner les maladies mentales : pour un plan de mobilisation nationale / Jean-Pierre Olié - Paris (FRA) : Académie nationale de médecine, 2019, 44p.

Résumé : Les malades mentaux demeurent les invisibles de nos sociétés, la maladie mentale restant marquée, dans notre imaginaire collectif, par l'étrangeté et l'idée du handicap. Trop nombreux sont ceux qui paient un lourd tribut à la stigmatisation et au renoncement thérapeutique. Pourtant des progrès considérables ont déjà été accomplis durant les 50 dernières années. L'identification des désordres neurobiologiques sous-jacents à ces maladies, la mise en évidence du poids de l'environnement dans leur déclenchement annoncent des avancées majeures en matière de recherche et surtout de traitement. Les données de l'épidémiologie, le poids et le coût des maladies mentales rendent indispensable une évolution radicale des investissements en recherche et dans l'organisation graduée de l'offre de soins. Pour la psychiatrie du XXIème siècle, l'objectif n'est plus de prendre en charge et d'accompagner les malades mais de guérir les maladies mentales. (R. A.) [Texte intégral](#)

Stratégie nationale de prévention et de protection de l'enfance 2020-2022. Garantir à chaque enfant les mêmes chances et les mêmes droits : Dossier de presse / Ministère des Solidarités et de la Santé - Paris (FRA) : Ministère des solidarités et de la santé, 2019/10, 47p.

Résumé : En France, il existe encore des inégalités sociales et de santé au sein de la population, et plus particulièrement entre les jeunes enfants : 500 000 enfants de moins de 3 ans vivent sous le seuil de pauvreté ; la prématurité est deux fois plus importante pour les enfants de salariés de services aux particuliers que pour ceux des cadres ; seulement 5 % d'enfants issus de milieux défavorisés sont accueillis en crèche, contre 22 % des enfants issus de milieux favorisés. Le secrétaire d'État auprès de la ministre des Solidarités et de la Santé, Adrien Taquet, a dévoilé lundi 14 octobre 2019 la stratégie nationale de prévention et de protection de l'enfance 2020-2022. Cette stratégie vise à transformer la manière de conduire les politiques publiques et à changer le regard de la société sur les enfants pris en charge par l'Aide sociale à l'enfance. En premier lieu, elle a pour objectif de garantir les droits des enfants : droits à la santé, à l'éducation, à la sécurité affective, à l'autonomie après 18 ans. Elle vise aussi à leur donner la parole et à mieux prendre en considération leurs avis et ce qu'ils vivent. Elle est également fondée sur une redéfinition du partenariat entre l'Etat et les départements avec l'objectif d'améliorer les pratiques et les modes de faire sur des sujets essentiels tels que les délais d'exécution des mesures de justice, les déplacements multiples que subissent certains enfants, le suivi en santé, les impasses de la prise en charge du handicap et de la santé mentale en protection de l'enfance. [Texte intégral](#)

Livres de loisirs

Avance, bordel ! L'extraordinaire aventure d'un tétraplégique autour du monde / Samuel Marie, Emmanuelle Dal'Secco - Paris (FRA) : Dunod, 2019, 286p. [LIRE/0635](#)



Résumé : Ce matin-là, il mène une opération de débroussaillage au pied de la citadelle de Besançon. Samuel Marie est cordiste, il a tout juste 20 ans. Puis, c'est la chute : 6 mètres plus bas, face contre terre, son corps ne se relèvera jamais. Le verdict est sans appel : deux vertèbres cervicales brisées, il restera tétraplégique. 30 opérations, 4 ans de rééducation... le temps qu'il lui faudra pour préparer son évason. Elle sera lointaine. Pour se réapproprier son corps et défier les préjugés, cet ancien compétiteur sans limite se lance dans la plus grosse course de sa vie grâce à une force d'esprit inébranlable. Dans ce livre-témoignage écrit comme un roman d'aventures, Samuel raconte son incroyable épopée, jusqu'à ce projet fou : la traversée de 3 continents, sur 75 000 kilomètres et 22 pays au volant de son fourgon. (4ème de couv.)

[Retour au sommaire](#)

Entre vieillesse et dépendance psychique : Chronique de la vie ordinaire / Evelyne Nicaise - Paris (FRA) : L'Harmattan, 2019, 269p. [LIRE/0624](#)



Résumé : Cet ouvrage est une chronique. C'est la chronique sur huit mois de la "vie ordinaire" des neuf personnes âgées qui résident dans le petit domicile collectif Habitat-Plus "Les Rhapsodies". Cette structure, unique en France, est située dans la région lyonnaise. Elle accueille des personnes âgées qui sont atteintes de pathologies démentielles (maladie d'Alzheimer ou maladies apparentées) et psychiatriques. Elle a été écrite à partir de notes prises parfois au jour le jour afin de restituer fidèlement les échanges qui ont eu lieu durant ces huit mois (de janvier à août 2017) entre les neuf résidents et avec l'ensemble des intervenants (auxiliaires de vie, infirmières, médecins, responsable...). Tous les petits et grands événements qui ont fait la richesse de ces huit mois de vie institutionnelle sont racontés avec minutie. L'humour y côtoie la gravité. Il s'agit pour l'auteure de témoigner de ce qu'un environnement favorable (à taille humaine) permet à des personnes âgées désorientées et confuses n'iaisi aussi psychotiques vieillissantes, ayant toutes séjourné à l'hôpital psychiatrique, de mener une vie la plus proche de ce qu'on considère habituellement être une "vie ordinaire". Elle a été écrite à l'attention de tous ceux qui s'intéressent à la problématique de la dépendance psychique dans les structures médico-sociales pour personnes âgées (direction, cadres de santé : psychologues, infirmier(e)s, aides-soignant(e)s, familles...).

Le Papotin - Trente ans d'écrits libres et atypiques / Cécile Pivot, Driss El Kesri - Paris (FRA) : kero, 2019, 192p. [LIRE/0621](#)



Résumé : Ils sont talentueux, drôles et incisifs, ils sont tour à tour journalistes et poètes, ils débattent de philosophie avec Raphaël Enthoven, discutent cinéma avec Vincent Cassel, musique au côté de Matthieu Chedid. Ils s'appellent Arnaud, Fabrice, Philippe, Esther, Carole, Laurent, Balthazar... Ils sont atteints de troubles du spectre autistique - ils sont Le Papotin. C'est l'histoire d'une volonté, celle de Driss El Kesri, éducateur et fondateur du journal, soutenu par les psychiatres de l'hôpital de jour d'Antony, Gilles Roland-Manuel et Moïse Assouline... Trente ans plus tard, la vocation et la réussite de cette revue restent entières : offrir l'opportunité à ces jeunes de partir en voyage, rencontrer personnalités politiques et artistes, aller au cinéma, au théâtre, et révéler des plumes foisonnantes et singulières. Outre les textes poétiques des Papotins et leurs étonnantes interviews de personnalités comme Nicolas Sarkozy, Leïla Bekhti, ou encore Daniel Pennac, l'écrivaine Cécile Pivot et Driss El Kesri reviennent sur trente ans d'une drôle d'aventure : l'occasion de se remémorer les débuts, les joies, les moments de grâce, mais aussi les galères, l'incompréhension souvent, la difficulté de vivre dans la maladie. Une histoire qui raconte en filigrane celle de l'évolution de l'intégration sociale, scolaire et professionnelle des personnes porteuses de handicap dans notre société. (4ème de couv.)

Revue



Cliniques méditerranéennes, n° 100, octobre 2019
Cliniques d'aujourd'hui : autisme, radicalisation, vieillissement...



Jusqu'à la mort accompagner la vie, n° 138, septembre 2019
Et si la « personne âgée » était une personne comme les autres ?

[Retour au sommaire](#)