

Le journal de Maxime +

Novembre 2002

n°4

Sommaire

Edito

Page 1 :

Editorial.
Invitation AGO

Page 2 et 3 :

Dossier du mois : Ces associations qui vous aident

Pages 4 et 5 :

Cap sur : « le Sommet de la Guérison »

Page 6 :

Un projet pour les Ados

Pages 7 et 8 :

Agenda/Rendez-vous
Comment vit M+

Rédaction : Alison, Gisèle,
Isabelle, Martine.
Avec la participation de
Gwenaëlle et d'Eloïse.

Avec ce numéro 4 du « Journal de Maxime + », c'est une nouvelle édition que nous vous présentons, avec toujours autant de plaisir et de souhait de satisfaire ainsi votre désir d'informations et d'échanges.

Plus que jamais, nous avons souhaité le centrer sur les thèmes qui vous sont proches : dans le dossier mensuel, référence à ces associations qui peuvent venir en aide aux enfants et aux familles ; en page 6 ; le projet d'un lieu pour adolescents à l'hôpital Trousseau et comme toujours, en dernières pages, les activités qui rythment la vie de l'association.

Cette édition a néanmoins quelque chose d'exceptionnel : dans les pages centrales, vous savourerez le récit illustré de Gwenaëlle qui raconte, avec bonheur, son « Sommet de la Guérison » avec l'association « A chacun son Everest ».

Un témoignage émouvant, entièrement rédigé et construit par cette jeune fille. Un document qui respire la santé et l'espoir.

Bravo Gwenaëlle.

La vie des associations dépend largement de l'activité de ses membres. Aujourd'hui, Maxime + a, plus que jamais, besoin de ses adhérents pour continuer à progresser et déterminer ses orientations.

Familles et adhérents, si vous vous sentez concernés par l'avenir de l'association, pensez à nous rejoindre lors de **l'Assemblée Générale Ordinaire** qui se tiendra le :

JEUDI 12 DECEMBRE 2002
19H00 au CREDIT MUTUEL LA FONTAINE (Auxerre)

Lors de cette AG, il faudra notamment remplacer l'actuelle secrétaire, Mylène Machavoine, qui, pour des raisons professionnelles, souhaite démissionner de son poste, même si elle reste proche de l'association par le cœur.

Ordre du jour :

Rapport moral
Rapport financier
Projets
Election du bureau

Ce message tient lieu d'invitation aux familles et adhérents de l'association

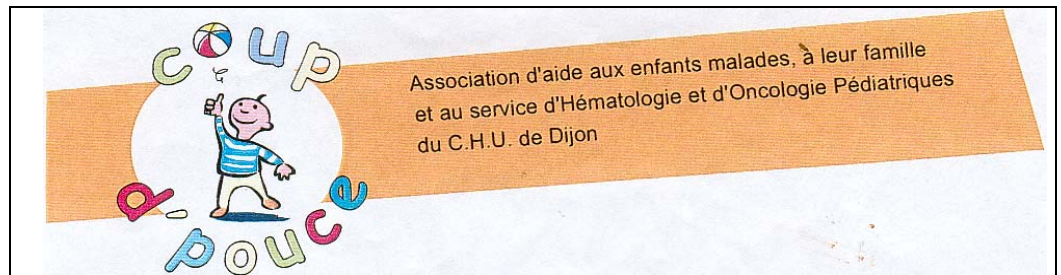
Dossier du Mois :

Ces associations qui vous aident

Dans l'Yonne, à Dijon, ailleurs en France ou sur le net, de très nombreuses structures, associatives ou autres, peuvent apporter de l'aide aux enfants malades, chacune à son niveau. Voici, dans ces deux pages, trois formes variées d'engagements (document rédigé grâce aux sources diffusées par ces organismes).

AU C.H.U. DE DIJON, « COUP D'POUCE » auprès des familles et des enfants hospitalisés

Cette association Loi 1901, créée depuis un an à Dijon auprès du CHU, rassemble plusieurs familles ayant connu la maladie grave de l'un de leurs enfants.



Les objectifs principaux de l'association :

AIDER LES ENFANTS ATTEINTS D'UN CANCER

- * Amélioration des conditions de vie des enfants malades à l'hôpital et à domicile (visite aux enfants hospitalisés, informations complémentaires sur la maladie, aide aux devoirs à la demande...)
- * Soutien moral, matériel et financier aux familles d'enfants malades (rencontres de familles autour d'un café, orientation des familles vers les personnes compétentes à l'hôpital...)
- * Représentation des familles face aux différents organismes
- * Aide à la recherche médicale locale.

Voici les engagements pris pour l'année 2002,

Les actions ont été centrées prioritairement sur « **les besoins de l'enfant à l'hôpital** » et l'achat de matériel, de jeux, de livres NEUFS, car les enfants sous traitement lourd voient leurs défenses immunitaires chuter.

Par ailleurs, l'association poursuit ses « **PAUSES COUP D'POUCE** » :

Un samedi sur deux, des membres de l'association accueillent les parents qui le désirent pour un petit café-croissant à partager. Ces rencontres qui se déroulent dans le service d'Hématologie Pédiatrique du CHU de Dijon sont l'occasion d'écoute et de dialogue.

Coordonnées de l'association Coup d'Pouce:

21 Avenue du Lac
21 000 DIJON

03 80 43 80 93 - 03 80 46 58 00 - 03 80 47 39 12

CoupPouce@wanadoo.fr

COUP D'POUCE ET MAXIME +

Deux associations complémentaires : l'une présente sur le lieu d'hospitalisation, proche des besoins sur le lieu des soins, l'autre à votre disposition dans vos besoins à domicile.

De façon à couvrir le plus largement possible les besoins des enfants et des familles, la coopération entre les deux structures est déjà effective : contacts réguliers, échanges d'informations (dans le respect de la confidentialité) et de pratiques, aide financière,

N'hésitez pas à les solliciter, chacune dans leur domaine d'action.

Ainsi, lorsque votre enfant est hospitalisé au CHU de Dijon, l'équipe de Coup d'Pouce est prête à vous apporter son soutien.

LES LISTES DE DIFFUSION « MEDICALISTES » Un espace de solidarité entre familles sur Internet

La liste leucémie-fr est un espace de discussion, de partage, de soutien et d'amitié. Elle est ouverte à quiconque en exprime le désir : créée pour les parents d'enfants leucémiques, grands et petits, elle s'est progressivement ouverte à l'entourage des malades leucémiques en général. Elle existe depuis décembre 2000, et se compose actuellement d'une vingtaine de familles.

Elle s'est révélée, jusqu'à maintenant, comme un lieu d'expression et d'écoute, très utile dans les moments les plus intenses de l'hospitalisation des enfants et adolescents. Elle permet aux parents qui le souhaitent de demander l'information médicale que les médecins ne donnent pas toujours volontiers ; de faire part d'inquiétudes dont on n'ose pas toujours parler au personnel médical ; de raconter son expérience au jour le jour, quand le besoin s'en fait sentir ; de reconforter ceux qui traversent les mêmes épreuves, avec le recul de son propre vécu ; de faire circuler de l'information lorsqu'on en trouve, etc.

Son contenu est ce que chacun en fait : il est pour l'instant celui que veulent lui donner les 7 ou 8 familles qui dialoguent presque quotidiennement ; il sera ce que les nouveaux arrivants en feront, tout autant.

Anne Verjus, gestionnaire de la liste leucémie.fr

Inscription aux listes de diffusion

Deux listes de diffusion spécifiques aux leucémies : Hem.fr (plutôt adultes), leucemie.fr (parents d'enfants leucémiques)
D'autres listes sont dédiées aux affections les plus graves.
Pour vous inscrire sur ces listes de diffusion, vous devez passer par le site de médicalistes
<http://www.medicalistes.org/>
http://www.medicalistes.org/menus/patients/menus_maladies/sang.php

Une liste de diffusion : qu'est-ce que c'est ?

Une liste de diffusion, c'est un groupe de personnes qui discutent par email d'un seul et même sujet (une maladie par exemple). Imaginez deux personnes correspondant par email au sujet de leur maladie, de leur expérience, de leurs craintes, de leur vie. Une liste de diffusion, c'est un peu cela, sauf que le dialogue se transforme en "polylogue", car ce ne sont plus deux personnes qui s'écrivent, mais tout un ensemble de gens.

Un message posté par un des abonnés (patient enfant ou adulte, famille, proche, personnel soignant médical ou para-médical, ou toute personne concernée par le sujet de la liste est reçu par tous les autres abonnés, et chacun peut y répondre soit personnellement, soit de manière ouverte sur la liste (ce qui se fait le plus souvent); imaginez la richesse de ces échanges !

*L'inscription aux listes de diffusion hébergées par Médicalistes est bien évidemment gratuite, n'engage à rien, se fait de manière *anonyme* dans la mesure où, même si le nom et le prénom sont parfois requis lors de l'inscription (en plus de l'adresse email), le list-owner en a *l'exclusive* connaissance et est par ailleurs tenu au secret. Enfin, on peut se retirer à n'importe quel moment d'une liste.*

Cyril Queymeras, gestionnaire de médicalistes

ASSOCIATION PETITS PRINCES

Soutient les enfants malades et réalise leurs rêves

Voici une association qui fait beaucoup pour aider les enfants malades à guérir et à espérer en l'avenir :

Depuis 15 ans, l'association Petits Princes participe à la guérison des « Petits Princes » en redonnant l'espoir et les perspectives d'un avenir heureux possible.

Pour l'enfant malade, le rêve est un refuge, mais également l'étincelle, la lueur d'espoir dont l'accomplissement permet de reprendre goût à la vie et se projeter dans l'avenir.

Au delà du handicap et de la maladie, la réalisation d'un rêve conduira l'enfant à reconstruire son identité.

Ainsi, depuis sa création, l'association a réalisé 1 800 rêves et ainsi redonné le sourire, l'espoir et l'envie de vivre à ces Petits Princes.

Pour construire un projet de vie, l'association travaille en relation étroite avec les services hospitaliers pour agir au mieux de l'intérêt de l'enfant, même si celui-ci sait faire une sélection parmi ses projets sans se mettre en danger.

Pour contacter l'association :
Association Petits Princes
15 rue Sarrette 75014 PARIS
01 43 35 49 00
site : www.petitsprinces.com

CAP SUR « LE SOMMET... »

GWENAELLE TEMOIGNE : « SOUVENIRS DE CHAMONIX »

Dans ce feuillet central, nous avons souhaité faire partager aux enfants la formidable expérience vécue cet été par Gwenaëlle.

Ainsi que nous l'avions annoncé dans le bulletin de juin : Gwenaëlle a passé une semaine de rêve à Chamonix avec l'association « A chacun son Everest ».

Cette association, menée par le Dr Christine Janin, se propose d'entraîner les enfants atteints de cancer sur les hauts sommets des Alpes, une façon de les conduire au dépassement et leur permettre de retrouver la confiance en eux-mêmes et en la vie.

Gwenaëlle a pu vivre avec d'autres enfants de son âge cette semaine extra-ordinaire.

L'association Maxime + la remercie chaleureusement pour le témoignage émouvant et de qualité qu'elle nous a adressé dès la rentrée scolaire et que nous souhaitons vous faire partager.

Pour vous, Gwénaëlle raconte sa semaine

« SOUVENIRS DE CHAMONIX » A CHACUN SON EVEREST AVEC CHRISTINE JANIN ET SON EQUIPE DU 14 JUILLET AU 21 JUILLET 2002

Les activités ont été très diverses tout le long de mon séjour.

Le samedi après l'arrivée de tous les enfants, nous avons fait la visite du chalet qui a été entièrement refait depuis mon dernier stage, et en fin de soirée comme c'était le 14 juillet, nous avons regardé le feu d'artifice de CHAMONIX.

Le dimanche matin, nous avons fait du shopping dans Chamonix, et l'après midi, une petite randonnée pour tester le matériel et nous mettre en jambe pour la suite des festivités.

Le lundi matin, nous avons commencé la journée par la visite du parc animalier où nous avons approché de très près des daims, des chamois, des bouquetins.

Et nous avons aussi pu voir des marmottes.

Le lundi après midi nous avons été nous balader avec des Huskys, le mien s'appelait LIMONE il était marron et blanc avec des beaux yeux bleus et surtout il était très doux et il aimait se coucher dans les flaques d'eau.

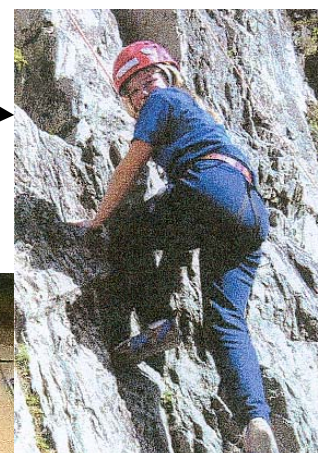
Le mardi, toute la journée était consacré à l'escalade et à la tyrolienne. J'ai pu escalader une paroi rocheuse de 70 mètres de haut, c'était sympa et surtout impressionnant.



← Parois rocheuses

Tyrolienne →

Escalade en salle ↓



... DE LA GUERISON »

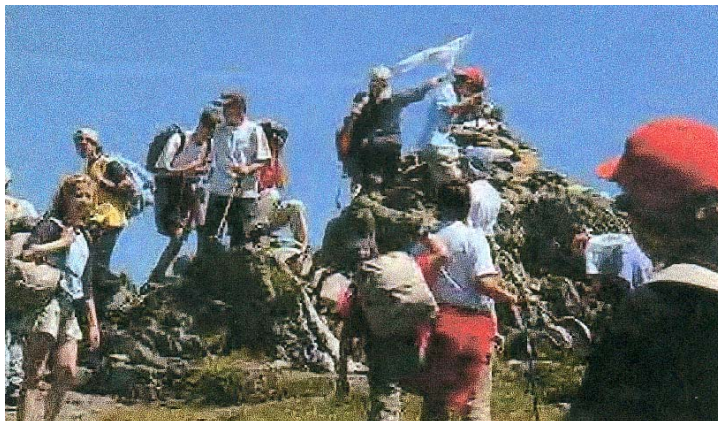
Le mercredi, nous avons fait de l'escalade en salle et l'après midi, nous avons visité le musée de l'Aiguille Rouge consacré aux animaux naturalisés.

Le jeudi matin nous avons écrit des cartes pour remercier les personnes qui ont aidé Christine à monter l'association « A CHACUN SON EVEREST » (dons, meubles, etc...).

L'après midi nous sommes allés au Park Aventure pour faire un parcours dans les arbres.

La semaine s'est achevée vendredi où nous avons fait l'ascension du sommet de « l'Aiguille de la Posette » à 2101 mètres d'altitude.

NOUS AVIONS GRAVI NOTRE EVEREST



Et présente le cadre du séjour :

CHAMONIX

CHAMONIX est composé d'un centre ville, de campagne et de belles montagnes comme le Mont Blanc (4610 m d'Alt., l'Aiguille du Midi 3842 m....) Il y a 10 000 habitants fixes et beaucoup de touristes comme les skieurs, randonneurs, alpinistes.

Le Chalet

Le chalet est vraiment beau, il comporte : 1 cuisine, 1 salle à manger, 1 salle de jeux, des toilettes

Les chambres se trouvent dans les étages : 1^{er} les filles, 2^{ème} les garçons, animateurs et accompagnateurs,

Le personnel

Animation et encadrement : Aurélie, Laurent, Mathilde, Mariza

Cuisinière : Murielle

Caméraman et photographe : Nicolas, Julien, Sébastien

Médecins : Virginie, Cristina

Guide : Nelly

Les enfants

Le groupe des enfants était composé de 12 français : Amandine, Claudia, Angélique, Guillaume, Rémi, Yanni, Vincent, Jules, Romain Loïc et Gwénaëlle.

Et de 6 italiens :

Frédérico, Maurizio, Zara, Paolla, Sénéna, Sonia.



Les âges étaient compris entre 9 et 18 ans.

CHRISTINE JANIN

Christine est vraiment remarquable, elle a gravi l'EVEREST et elle est allée au Pôle Nord.

Christine a fait le top 7 (7 pays qu'elle a aussi parcourus).

Christine et toutes les personnes qui nous ont accompagnés nous ont donné beaucoup de courage.

A CHACUN SON EVEREST REPRESENTE POUR MOI LE SOMMET DE LA GUERISON

Gwénaëlle SEGUIN

Pour en savoir plus sur « A chacun son Everest ! » :

« A chacun son Everest ! » Boite postale 101 74941 ANNECY-LE-VIEUX CEDEX

Tél : 04.50.64.09.03. / Site Internet : www.achacunsoneverest.com / voir notre article dans le « Journal de Maxime+ » n°3

UN PROJET POUR LES ADOS

QUESTIONNAIRE DE LANCEMENT

Afin de mieux connaître les besoins des adolescents malades, un questionnaire centré sur les activités pratiquées et souhaitées lors des hospitalisations a été remis aux responsables du service.

EQUIPEMENT PREVU

Mobilier :

Coin Banquette-repas / frigo

Matériel Informatique :

3 ordinateurs en réseau avec une connexion Internet / jeux

Matériel vidéo :

TV / magnétoscope/ console de jeux

Matériel audio :

Mini chaîne / discothèque

Matériel de musique :

Clavier midi / guitare

Bibliothèque, bédéthèque.

BUDGET ET FINANCEMENT

Le budget initial, estimé à 63000 F (environ 9 605 €) hors travaux de réfection, sera complété par le coût d'une finition peinture qui s'avère nécessaire dans le lieu choisi.

En matière de financement, les engagements acquis pour l'heure sont les suivants :

- Maxime + (35 000 F soit 5 336 €)
- Autres associations (Arc en Ciel, Phares avec Julie, un collectif d'amis de Maxime +)
- Equip'Buro (pour équipement de chauffeuses).

Les démarches se poursuivent en direction d'autres partenaires (associations, distributeurs, spécialistes de matériel informatique et de communication...) pour conforter nos ressources.

Merci à ceux qui souhaitent participer à ce projet de nous contacter

A L'INITIATIVE DE MAXIME +

Depuis deux ans, Maxime + porte un projet d'aménagement d'un espace réservé aux adolescents au sein du service d'hématologie et d'oncologie pédiatrique de l'Hôpital d'Enfants Malades Armand Trousseau (Paris).

Ce projet, un temps différé, est aujourd'hui en bonne voie de réalisation. Une récente rencontre avec le chef de Service, le Professeur Guy Leverger, favorable depuis le départ, a permis d'arrêter concrètement le lieu. Il pourrait se situer dans une pièce du 2^{ème} étage qui sert actuellement de chambre et s'inscrire dans un projet d'aménagement plus large d'une partie de l'étage.

LES RAISONS DU PROJET

Les adolescents accueillis en service pédiatrique spécialisé subissent non seulement les difficultés de tout enfant confronté à la maladie grave, mais également celles liées à ce passage délicat de l'enfance à l'âge adulte.

Ainsi, pour construire leur propre identité, ils aspirent, la plupart du temps, à se retrouver entre eux et s'éloigner des adultes, alors que la maladie les rend encore plus présents (parents, équipe soignante, animateurs)

Sans écarter les adultes dont le rôle est primordial dans un tel contexte, un lieu réservé permettrait à ces jeunes d'échanger avec d'autres malades de leur âge et ainsi mieux vivre les périodes d'hospitalisation.

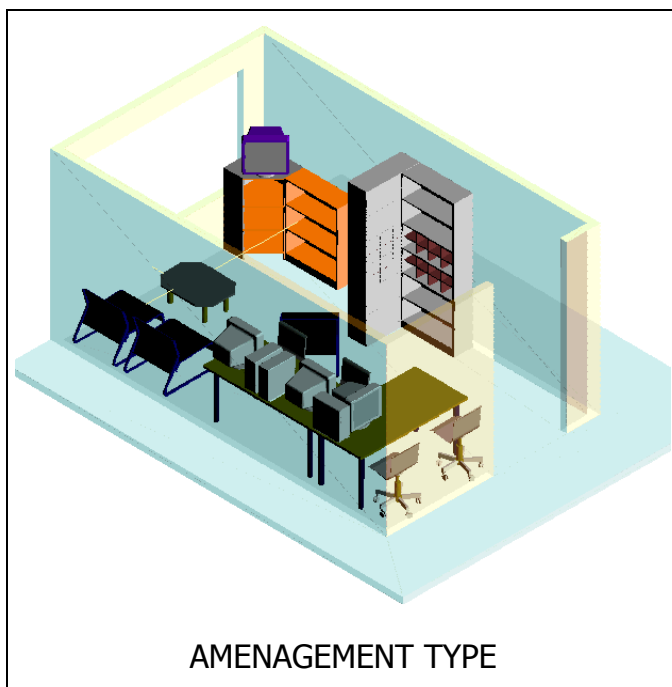
LA PROPOSITION

Ce lieu, aux dimensions équivalentes à une chambre (environ 3 m x 5 m), serait décomposé en deux espaces : l'un avec des bureaux et matériels informatiques, l'autre un espace détente avec chauffeuse et TV.

L'intérêt de prévoir un lieu dans le service est de permettre aux enfants sous perfusion de s'y rendre, et pourquoi pas, sous contrôle, ceux en légère aplasie.

Le lieu serait équipé d'une médiathèque ciblée correspondant, si possible, aux goûts des enfants qui souhaitent la fréquenter.

Idéalement, des activités organisées autour d'un thème pourraient rythmer le fonctionnement de cet espace.



AMENAGEMENT TYPE

Si un tel projet ne prétend pas résoudre les problèmes de ces adolescents hospitalisés, on peut espérer qu'il leur ouvrira, de temps en temps, une petite porte vers « autre chose », qu'il voudront probablement maîtriser eux-mêmes.

Les 16 et 17 novembre 2002 : Réunion Inter-associations :

Programmée pour cette édition à Montpellier, cette nouvelle réunion traitera du projet de fédération française avec décision (ou non) d'adhérer à ICCCPPO (CF le numéro 3 qui faisait référence à cette confédération internationale des parents d'enfants atteints de cancer).

Des questions d'actualité sont également prévues : AES et APP et projet sur les médicaments pédiatriques.

Maxime + ne sera pas présente à cette réunion, mais la question posée d'une fédération nationale et de l'adhésion à l'ICCCPO mérite réflexion. Après la réunion, une consultation sera probablement lancée par les organisateurs pour prendre cette décision. Si vous souhaitez vous exprimer sur le sujet, contactez-nous. Cette question sera évoquée et peut-être débattue lors de la prochaine Assemblée Générale de Maxime +.

Rappel :

Prière de retourner rapidement le questionnaire sur l'APP adressé avec le précédent numéro. Merci aux familles qui nous l'ont déjà communiqué.

Zoom sur l'événement :

Les prochains rendez-vous de Maxime +

MARCHE DE NOËL 2002 à MONETEAU

Pour la 2^{ème} année, MAXIME+ sera présent sur le marché de Noël à Monéteau, les 7 et 8 décembre 2002. Chacun pourra y acquérir cartes de vœux, articles de Noël, bijoux, jouets, fabrications artisanales et articles cadeaux diversifiés.

Le bénéfice de ce marché de Noël permettra d'offrir des cadeaux à tous les enfants soutenus par notre association et de participer au Noël du service pédiatrique des hôpitaux de Sens et d'Auxerre.

MAXIME+ invite les familles à venir rencontrer ses bénévoles à cette occasion.

Merci d'avance à tous ceux qui pourront être présents.

FETE DE NOËL AU SERVICE PEDIATRIQUE DE L'HOPITAL D'AUXERRE

Comme l'an dernier, les bénévoles de Maxime + participeront à l'animation de la fête de Noël, mercredi 18 décembre 2002, avec ateliers maquillage, contes, jeux et animation musicale offerte par Alison Pinchaud, Xavier et Stéphane Rollet.



LA CORRIDA DE NOEL DE SAINT GEORGES/BAULCHE

Cette année encore, comme tous les ans, la Corrida se fera au profit de Maxime +. Cette corrida, organisée par AJA Puissance 2 avec l'aide d'Equip' Buro en est déjà à sa 12^{ème} édition et nous espérons que les participants seront aussi nombreux que les années précédentes. Toutes les familles sont, bien sûr, invitées à venir assister à cette course pédestre, qui rassemble de nombreux compétiteurs chevronnés. Comme on a toujours besoin d'aide, tous ceux qui sont volontaires pour le service d'ordre seront les bienvenus (se faire connaître à l'association).

Donc nous vous donnons rendez-vous le 22 décembre au matin à Saint Georges (consulter l'Yonne Républicaine pour les horaires).

UN DON POUR ATHENAÏS

Suite à une émission de radio France Auxerre, l'équipe Maxime + a eu connaissance de l'histoire de la petite Athénaïs de Sens et a décidé de lui venir en aide, par un don sur un compte disponible à sa majorité.

En octobre 2001, au cours d'une terrible explosion dans l'Ile d'Yonne à Sens, cette petite fille, alors âgée de 4 ans et demi, est brûlée à 85%. Les seules parties de son corps non atteintes sont le côté droit du visage et la moitié du bras droit.

Elle a déjà subi plusieurs opérations et greffes qui devraient se poursuivre plusieurs années. Pour l'instant, elle est prise en charge mais à l'âge adulte, il lui faudra de la chirurgie esthétique, laquelle coûtera très cher. Une association Sénonaise, S.I.T.C.H (Sénonaise Internationale Toutes Causes Humanitaires) a alors décidé de créer un compte « Athénaïs et l'espoir » bloqué jusqu'à sa majorité afin de payer les soins esthétiques dont elle aura besoin.

Si vous avez envie d'aider Athénaïs, vous pouvez faire parvenir vos dons sur le compte « Athénaïs et l'espoir » à la Société Générale, rue Drapés à Sens. Tout don recevra un reçu en fin d'année pour la déduction des impôts.

NOËL REMERCIEMENTS

A Equip'Buro,
Et messieurs Riglet et Chambon, pour l'attribution d'une imprimante, installée au local de l'association.
Plus généralement, pour le soutien permanent qu'ils nous apportent.

Aux enseignes Casino et Leclerc d'Auxerre :

En vue de la fête de Noël, nous avons sollicité quelques distributeurs ou fabricants de jouets susceptibles de contribuer au Noël des enfants.
Nous avons reçu, à ce jour, un réponse positive de ces deux magasins, respectivement sous la forme d'attribution de lots et de Bons d'Achat au rayon jouets. Tous nos remerciements pour la générosité de ces enseignes.

A Yonne Copie, pour l'impression gratuite de ce journal.

A tous nos adhérents et bénévoles

Pour leur généreux soutien.

*Des tee-shirts et casquettes avec le Logo Maxime + sont en vente par l'association
Prix du tee-shirts : 7 €
Prix de la casquette : 4 €*

**Notre partenaire
pour l'impression
Yonne Copie
Auxerre**

Ce journal est lisible sur
notre site Internet
www.medicalistes.org/-maxime-plus/

Comment vit Maxime +

Juin 2002

INAUGURATION DES NOUVEAUX LOCAUX

Le 21 juin, Maxime + a inauguré ses nouveaux locaux dans le parc Paul Bert, un cadre exceptionnel. A cette occasion, une journaliste a écrit un article paru dans L'Yonne Républicaine, quelques jours après.

La journaliste a choisi de parler d'un des enfants aidé par l'association, Romain. Elle a interviewé le père de Romain qui a exprimé son désarroi à l'annonce de la maladie de son fils, mais aussi l'aide de Maxime +, découvert grâce à un dépliant trouvé à l'hôpital.

Aujourd'hui Romain va très bien. Merci à Romain et sa famille pour ce témoignage émouvant.

A venir

LES PROJETS DE SORTIES DE MAXIME+

Suite de l'action chèques loisirs destinée aux familles Maxime+

Nous tenons à remercier les organismes prestataires de loisirs de cet été qui ont répondu rapidement à notre demande, soit par la formule d'entrées gratuites, comme pour la ferme du château de Saint-Fargeau ou le festival en Othe « Ca m'botte en Othe », soit par la délivrance de billets « invitations » pour les spectacles historiques de son et de lumière de Saint Fargeau.

Depuis la rentrée une convention à été envoyée à d'autres organismes pour pouvoir étendre le champ des propositions de sorties.

A ce jour, nous avons un accord de principe avec les organismes suivants :

- Les fouilles archéologiques d'Escolives Ste Camille (03.86.53.34.79)
- Le musée rural de laduz (n°03.86.73.70.08°)
- La maison des Pierreux à Massangis.(à partir du mois de mai).

Nous sommes en contact actuellement avec le théâtre municipal d'Auxerre, le cinéma Casino, et les grottes d'Arcy.

Si vous êtes intéressés, contactez-nous directement à l'association.

L'ENGAGEMENT DES JEUNES

Nous sommes très attentifs à associer les jeunes à notre action. C'est ainsi que certaines manifestations conduites par des groupes d'élèves (Terminale BTA de la MFR de Toucy, Terminale BEP VAM et Terminale STT ACA du lycée Louis Davier) ont permis de promouvoir l'association auprès des jeunes.

Aujourd'hui, nous sommes en contact avec des groupes d'étudiants (BTS Force de Vente du Lycée Fourier et BTS Assistant de Direction du Lycée de Sens) pour poursuivre dans cette voie, tout en offrant à ces jeunes un terrain d'apprentissage pour leur formation professionnelle.

Sans oublier que ces manifestations sont destinées à collecter des ressources financières pour l'association.

A partir de janvier, la Direction Départementale de la Jeunesse et Sport et l'Inspection Académique lancent un projet « Engagement des jeunes », auquel nous avons souscrit en proposant à des jeunes élèves ou étudiants d'échanger avec des enfants malades. Projet à suivre.

Carnet de naissance

*Isabelle, bénévole à l'association et amie, est l'heureuse maman d'un petit garçon depuis quelques jours.
Avec tous nos vœux de joie et de bonheur à sa famille, pour cette vie qui commence.*