

1...2...3... Soleil



Septembre 2023 - n°34

40 ans ensemble

A pixelated, cross-stitch style illustration of Paris. It features the Eiffel Tower in the center, a hot air balloon with a basket in the sky, a pink flower in the foreground, and a butterfly. The background is a mix of blue, yellow, and green, suggesting a cityscape and nature.

Avec les ateliers
enSoleillés de Doué
Reportage **p. 7**

Avec les nombreuses
animations de Septembre
en Or en pages **p. 8 & 9**

Avec le Service
d'accompagnement et de
soutien à domicile **p. 10 & 11**



Médiatisons « Septembre en Or »

Septembre a pris place, avec la reprise des petits et des grands et son traditionnel Ruban Doré, que nous souhaiterions aussi connu et médiatisé que le Ruban Rose.

« SEPTEMBRE EN OR », mois dédié aux cancers pédiatriques, première cause de décès par maladie chez l'enfant, et que pourtant peu d'entre nous connaissent, et dont on parle encore moins, .

J'aimerais pourtant pouvoir en entendre parler dans la presse, au JT du 20h, à la radio, par nos artistes, nos sportifs, que les grands du CAC40 communiquent sur SEPTEMBRE EN OR.... et qui sait voyons grand... Que nos politiques s'emparent du sujet et le traite. C'est de santé publique que l'on en parle.

J'aimerais pouvoir le crier sur tous les toits, et dans les cours d'école, comme le ferait une enfant. C'est tellement frustrant de ne pas être entendu.

Pourtant, les enfants écoutent bien la parole de l'adulte eux ; écoutons les, et aidons les à devenir des adultes à leur tour. Communiquons, travaillons, médiatisons et levons des fonds pour la recherche en oncologie pédiatrique. Médiatisons « SEPTEMBRE EN OR ».

C'est le challenge que tous nos bénévoles au sein de l'AFELT se sont lancés, et je les en remercie. Vous êtes, bien entendu, tous les bienvenus dans l'aventure, chacun à votre échelle.



Sophie Blaisonneau

Sommaire

Pages 3 à 7 - Les 40 ans de Soleil AFELT

Quarante années d'entraide

40 ans en images

Le point sur les cancers pédiatriques par le professeur Pellier

Les ateliers enSoleillés de Doué

Pages 8 et 9 - Septembre en Or 2023 et Soleil AFELT en fête

Pages 10 et 11 - Un service unique en France : le Sasad

Pages 12 et 13 - Une année très active

Page 14 - Le bilan sans pareil de Marie-Thérèse Leroyer

Pages 15 - Les actus de la Maison du Figuier

Page 16 - Le service d'oncopédiatrie et le salon des familles font peau neuve

Page 17 - Un duo féminin en activité physique adaptée

Page 18 - Création d'une école à l'hôpital de Lomé

Page 19 - Une vidéo pour Soleil AFELT

Page 20 - Merci à tous nos donateurs

L'illustration de la couverture est extraite d'un tryptique offert par l'artiste portugais Ibana Rosillo à Soleil AFELT à l'occasion de la remise du chèque des dons collectés par le centre commercial L'Autre Faubourg à Cholet, le 27 janvier 2023.



1983 - 2023

40 années de solidarité avec les enfants atteints de pathologies cancéreuses, leurs familles et les soignants

Comment retracer, en quelques paragraphes 40 ans de projets, d'actions, de rencontres... Cette « mission (quasi) impossible » est relevée avec brio par Dominique Cartron-Launay.

L'AFELT (Association de Familles d'Enfants atteints de Leucémies ou de Tumeurs) a été créée en 1983 par quelques familles et le Dr Pein qui soignait leurs enfants. Elle s'est attachée à améliorer les conditions de soins et d'hospitalisation : achat du premier cathéter, voyage à l'Institut Pasteur pour des médicaments non disponibles ailleurs, obtention de l'Allocation d'Éducation Spéciale,

suppression du forfait hospitalier, recherche de mécènes pour équiper les chambres de téléviseurs, premières animations...

En 1986, l'AFELT s'ouvre aux proches et devient : Amis et Familles. Le fichier d'adhérents passe de 70 à 500. En 1995, on ajoutera le mot « Soleil », notre emblème : Soleil AFELT. Notre logo évoluera, lui aussi, au fil des ans.

Des actions durables et plus éphémères

Depuis sa création, certaines actions ont perduré : les pauses café, les animations-spectacles, le soutien financier aux familles en difficulté, les achats matériels tant pour le confort médical (pompes, matériel kiné...) que pour le bien-être des enfants (petits plaisirs alimentaires, jeux, appareils audio...) ou les familles (mise à disposition d'un salon des familles...) ainsi que les soignants (aménagement d'un salon de rendez-vous...), l'édition d'un bulletin d'information devenu journal.

D'autres actions ont été utiles un temps, puis ont été abandonnées ne répondant plus aux besoins des familles : réunions mensuelles à thème sur la maladie et ses conséquences, rédaction d'un livre blanc pour la reconnaissance du service en tant qu'unité d'hémo-oncologie pédiatrique (alors qu'il accueillait de la pédiatrie générale et des urgences), location d'un mobile-home pour des vacances familiales, sorties conviviales d'une journée, partenariat avec l'Artothèque d'Angers pour la décoration du couloir du service, participation au projet « Derrière nos murs », conférence de l'association « Les Agueris » (Association d'adultes ayant eu un cancer pendant l'enfance ou l'adolescence), etc.

Au quotidien

Au fil des années, d'autres actions sont venues améliorer le quotidien des enfants en soins ou suivi. En 1996, l'organisation de séjours de voile en partenariat avec l'association brestoise À Chacun Son Cap ; la mise en place des premières conférences pour les parents endeuillés suivies parfois de groupes de paroles. En 2010, des ateliers cuisine : chocolat, crêpes, buffet des saveurs et ateliers créatifs. En 2015, la mise en place et le financement de la socio-esthétique. En 2016, le soutien financier du groupe



3 logos pour 2 appellations

Le logo de l'association a évolué depuis sa création. Après le visage d'un enfant, il s'est paré d'un soleil et de couleurs en 1995 illustrant le changement de dénomination, puis d'un arc-en-ciel dans les années 2000, toujours aussi coloré.



AJA (Adolescents et Jeunes Adultes). En 2019, l'intervention d'un socio-coiffeur et la création de l'atelier Bibi Bob. En 2020, le financement de l'Activité Physique Adaptée. En 2021, la prise en charge financière de la médiation animale. En 2022, la réalisation du projet Photo avec Anita Noutreau. En 2023, l'aménagement du salon des Familles dans le nouveau service d'hémato-oncologie pédiatrique et participation à des achats divers.

Recherche, colloque, hébergement

Des projets plus importants ont jalonné ces quarante années, projets demandant un gros investissement en temps, démarches, recherche de financement. En 1988, l'Opération Soleil 88 est lancée pour financer le laboratoire de recherche du Pr Larget-Piet. En 1995, l'aménagement d'un jardin derrière les urgences pédiatriques, poursuivi en 2016 et 2023. En 2000, le Trophée CAP 2000. Douze jeunes de 13 à 18 ans sont partis régater à Brest sur les deux bateaux *Ville d'Angers, Anjou-Maine et Loire*. Entre 2005 et 2009, le projet, puis l'aménagement de la Maison des Familles inaugurée en février 2009. Entre 2005 et 2008, l'étude sur la place des grands-parents près d'un petit enfant gravement malade se concluant par un Colloque National au Centre des Congrès à Angers.

Une belle aventure à prolonger

Ce tableau déjà foisonnant est très incomplet. Il faudrait mentionner tous ceux qui se sont relayés pour construire toutes ces actions : les bénévoles offrant compétences, temps, énergie ; les adhérents fidèles, les donateurs, les associations, clubs, établissements scolaires organisant des manifestations à notre profit ; les entreprises et autres organismes prêts à nous soutenir.

Plus nous serons, plus nous ferons. N'hésitez pas à nous rejoindre, à organiser des événements pour Soleil AFELT ! Nous les relayerons sur les réseaux sociaux et sur notre site internet.

En 2023, nous espérons poursuivre cette belle aventure. Nous devons rester mobilisés, tant que ces fichues maladies viendront perturber les enfances et adolescences de quelque 2 400 enfants, adolescents et jeunes adultes.

Dominique Cartron-Launay

40 ans en images



Le point sur les cancers pédiatriques

Les cancers pédiatriques sont la première cause de décès par maladie chez les enfants. Aperçu de la conférence donnée par le professeur Isabelle Pellier lors du tournoi de bowling organisé par le Rotary Club Plantagenêt d'Angers, en faveur du Mécénat du CHU, dimanche 14 mai au Bowling de Beaucouzé.

Chaque année en France, on dénombre 1 700 nouveaux cas de cancers chez les moins de 15 ans (50 % avant 5 ans) et 700 de 15 à 18 ans. À Angers, on recense 80 nouveaux cas par an, ainsi qu'à Nantes. Ces chiffres sont stables depuis plusieurs années.

Le taux de guérison est de 83 % en moyenne. Certains cancers ont des pronostics de guérison très faibles.

Il existe 60 types de cancers pédiatriques classés en deux grandes catégories : des leucémies et lymphomes (45 %) ; des tumeurs solides qui touchent des organes et tissus mous (55 %). Toutefois, ces cancers ne représentent que

1 à 2 % de l'ensemble des cancers d'où leur qualification de maladies rares et l'impossibilité de lancer des programmes de prévention spécifiques. 85 % des cancers qui touchent les adultes sont inconnus chez les enfants. 8 à 10 % des cancers pédiatriques relèvent de prédispositions génétiques. On a découvert que les cellules cancéreuses chez les enfants étaient des reliquats de cellules embryonnaires (blastomes ou blastèmes) d'où le suffixe de certains cancers pédiatriques : neuroblastome, néphroblastome, médulloblastome, etc. Ces cancers se caractérisent par une croissance rapide d'où l'importance de les détecter tôt car ils sont alors très sensibles au traitement.

Triple prise en charge

Il est très important que la prise en charge se fasse dans un service spécialisé. Il est tout aussi important qu'il y ait un suivi à long terme après guérison.

Il existe trois types de prise en charge :

- médicamenteuse (chimiothérapie, hormonothérapie, immunothérapie, thérapie ciblée),
- chirurgicale,
- radiothérapie (radiothérapie externe, curiethérapie).

L'avancée des projets de recherche

Pour améliorer le taux de guérison et la diminution des séquelles, la recherche est encore et toujours indispensable.

Cela commence par la recherche fondamentale, en lien avec les observations et besoins des cliniciens dans la recherche de nouvelles molécules ou associations de molécules poursuivie par la recherche clinique : nouveaux traitements, lutte contre la toxicité, amélioration des soins de support, etc. Les traitements innovants chez l'adulte sont souvent non adaptés à l'enfant.

Le travail de recherche est un très long parcours : de la recherche fondamentale aux phases de recherche clinique avant de décrocher éventuellement une autorisation de l'Agence du Médicament pour son emploi. Ces

travaux bénéficient de l'aide des tutelles, en particulier de l'INCA (Institut national du cancer).

En 2007 a été adopté un règlement européen, le Plan d'Investigation Pédiatrique pour développer des traitements spécifiques aux cancers de l'enfant. Si un labo développe une molécule chez l'adulte, il a l'obligation de faire de même pour l'enfant. Des avancées importantes ont eu lieu ces dernières années.

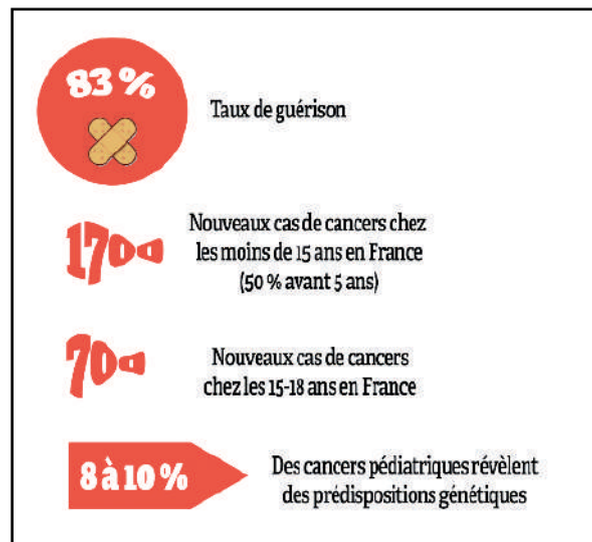
Du fait de la spécificité de l'enfant, de son organisme en

développement, chaque traitement doit être adapté à l'âge. Par exemple, si le traitement est un médicament oral, il devra se présenter sous forme de sirop chez un tout petit plutôt qu'en gélule ou en cachet.

Un réseau dans le Grand Ouest

Le Réseau GOCE est le regroupement des services d'oncopédiatrie dans le grand Ouest : Angers, Brest, Caen, Nantes, Rennes, Rouen, Tours. Sept centres sur les 30 centres spécialisés en France, regroupés dans la Société Française du Cancer de l'Enfant.

Les sept centres se réunissent par visio deux jours par semaine en réunion pluridisciplinaire. Le lundi, ils étudient les dossiers des enfants atteints de tumeurs solides et le jeudi ceux atteints de leucémies ou lymphômes.



Les ateliers enSoleillés de Doué

Depuis une trentaine d'années, une quinzaine de bénévoles créent et fabriquent des objets vendus au profit de Soleil AFELT. Coup de projecteur sur ces ateliers créatifs et solidaires.

« On est une quinzaine de bénévoles. On se voit tous les lundis de 14h à 16h pour fabriquer des objets avec nos petites mains. Chacune réalise des objets en fonction de ses préférences : le cuir, le crochet, le tissu, la peinture... On vend nos objets au marché de Noël dans les arènes de Doué-la-Fontaine ou les week-ends de la fête des mères. On peut aussi réaliser des créations sur commande. Pour fabriquer un sac, il nous faut 6 heures », explique une bénévole qui participe depuis plusieurs années à ces « moments de détente et de plaisir ».

Cet atelier de création convivial se déroule à Doué-la-Fontaine dans un local mis à disposition par la municipalité, où elles peuvent stocker leur matériel. Toutes les créations naissent de leur imagination. Elles trouvent de l'inspiration sur Pinterest par exemple. Tous les objets sont faits main. Elles les fabriquent à partir de tissus, d'emballages de café par exemple, qu'on vient leur donner ou qu'elles achètent. Certaines d'entre elles continuent à confectionner ces objets à leur domicile, au gré de leur temps libre.

À noter, parmi toutes leurs réalisations, des bijoux (bracelets, boucles d'oreilles, colliers...), des bouquets de fleurs en papier journal, des chouchous, coussins, des maniques et charlottes réutilisables pour couvrir les plats, des marque-pages, des porte-clés et porte-monnaies, des trousse et doudous, des sacs de toute nature (réversibles, cabas, à couture, à pain, à main, à ordinateurs). Les produits les plus vendus sont les maisons de souris-fées inventées par Dominique



Cartron-Launay, tous les produits réutilisables (bien dans l'ère du temps), les sacs confectionnés à partir d'emballage de café. Ces objets sont vendus exclusivement au profit de Soleil AFELT, aux portes de certains magasins de Doué, lors du week-end de la fête des mères par exemple. Mais surtout lors du marché de Noël, le premier week-end de décembre aux arènes de Doué. Lors de ce marché, en plus du stand de vente, des ateliers de création sont proposés aux enfants. Les bénévoles leur apprennent à fabriquer des objets qu'ils peuvent ramener chez eux.

L'atelier de Doué réalise également des objets sur commande pour des particuliers, des proches ou des entreprises. Groupama a notamment commandé 150 ronds de serviette pour son assemblée générale.

Toutes ces bénévoles se disent motivées par les dimensions humaines et authentiques de l'Atelier, par l'ambiance qui règne lors de la création, de la fabrication et de la vente de ces objets.

Et surtout pour aider les enfants hospitalisés et leurs familles.

Violette Jourdain



Septembre en Or et

2023 coïncide avec le quarantième anniversaire de Soleil AFELT. L'occasion de donner encore plus d'éclat à Septembre en Or.

Septembre en Or est aux cancers de l'enfant ce qu'Octobre rose est au cancer du sein. Ce mouvement né aux Etats-Unis en 2012 a progressivement essaimé en Europe. En France, cette campagne d'information a été promue par l'Institut Gustave Roussy. Au cours de ce mois, il s'agit de soutenir les recherches en oncologie pédiatrique, les actions menées par les associations de parents au sein des services d'oncopédiatrie et vers les pays moins dotés sur le plan médical.

Ici et ailleurs

Depuis plusieurs années, Soleil AFELT relaie cette campagne de sensibilisation auprès du grand public et multiplie les actions dans la région angevine et dans le Maine-et-Loire en liaison avec des associations locales, des écoles, des centres commerciaux. Tous les dons récoltés durant ce mois financent à parts égales des travaux de recherche en oncopédiatrie, des projets du service d'oncopédiatrie du Centre hospitalier universitaire (CHU) d'Angers et le jumelage avec

son homologue de Lomé au Togo, bien dans l'esprit du mouvement qui entend faire en sorte que « tout enfant, quel que soit le pays où il vit, ait les mêmes chance de soins et de guérison ».

Cette année, Septembre en Or a d'autant plus de relief qu'il s'achève avec le quarantième anniversaire de la création de l'AFELT, Association des familles d'enfants atteints de leucémies et de tumeurs cancéreuses à l'origine. Celui-ci sera fêté le samedi 30 septembre au parc Terra Botanica à Angers. Il bouclera un mois de septembre riche en animations.

Les bénévoles à l'honneur

Nous avons souhaité que cet événement soit l'occasion de réunir tous ceux qui concourent à la bonne marche de l'association depuis quatre décennies : administrateurs, bénévoles, donateurs, personnels du CHU, partenaires, élus locaux. Au cours de cet après-midi festif rythmé par les intermèdes musicaux de la compagnie marseillaise *Après la pluie*, seront retracées en images et en vidéo l'histoire et les actions de Soleil AFELT. Le professeur Isabelle Pellier, chef du service d'oncopédiatrie du CHU d'Angers, fera le point sur les cancers pédiatriques en France et sur les nouveaux traitements. Ce quarantième anniversaire mettra un grand coup de projecteur sur l'engagement des bénévoles qui tout au long de l'année ne ménagent pas leur temps pour assurer les activités et la bonne marche de Soleil AFELT. Un hommage bien mérité.

A colorful poster for 'Septembre en Or' (September in Gold). The top half features a bright, cheerful scene with a sun, clouds, a rainbow, and hot air balloons. The text 'SEPTEMBRE EN OR' is written in large, gold, stylized letters. Below this, a white banner contains the text 'L'ENSEMBLE DES ÉVÉNEMENTS NOUS PERMETTRA DE : FAVORISER l'égalité d'accès aux soins, SOUTENIR les enfants et leurs familles, FINANCER la recherche en cancérologie pédiatrique'. Below the banner, the text 'AIDEZ-NOUS à atteindre ces objectifs !' is written in white. At the bottom, there are several colorful handprints, some with faces, and a gold awareness ribbon. A blue banner at the very bottom says 'Retrouvez toutes les dates et actions sur notre site www.soleilafelt.fr'.

SOLEIL AFELT

SEPTEMBRE EN OR

DES ÉVÉNEMENTS DÉDIÉS AUX CANCERS DE L'ENFANT

L'ENSEMBLE DES ÉVÉNEMENTS NOUS PERMETTRA DE :

- FAVORISER l'égalité d'accès aux soins
- SOUTENIR les enfants et leurs familles
- FINANCER la recherche en cancérologie pédiatrique

AIDEZ-NOUS à atteindre ces objectifs !

Retrouvez toutes les dates et actions sur notre site www.soleilafelt.fr

Soleil AFELT en fête

DES MERCREDIS ANIMÉS EN ONCOPÉDIATRIE

Septembre en Or a été rythmé par des animations chaque mercredi au service d'oncopédiatrie du CHU d'Angers.

→ Le 6 septembre, le hall de Robert-Debré s'est transformé en grande salle récréative autour des jeux en bois de Ludo Ludam.

→ Le 13 septembre, une déambulation musicale s'est déroulée dans les couloirs du service d'oncopédiatrie.

→ Le 20 septembre, les enfants hospitalisés ont pu s'initier au maniement d'outils et réaliser des objets au cours d'un atelier de bricolage.

→ Le 27 septembre, Orélie Balloon a réalisé les rêves d'enfants. Elle a confectionné sous leurs yeux avec des ballons la réplique de leur héros, animal ou objet favori. Magique.

→ Le 30 septembre, la Compagnie marseillaise Après la pluie a enchanté de ses chansons et de sa poésie le service d'oncopédiatrie du CHU d'Angers le matin et la scène de Terra Botanica pour le quarantième anniversaire de Soleil AFELT l'après-midi.



ILS ONT MOUILLÉ LE MAILLOT POUR SOLEIL AFELT

Tout au long du mois de septembre, des associations, écoles et commerces se sont mobilisés pour informer sur les cancers de l'enfant et collecter des dons pour Soleil AFELT. Parmi toutes ces initiatives, plusieurs ont retenu notre attention.

De nombreuses animations sportives

Les 1^{er} et 2 septembre, le centre commercial L'Autre Faubourg à Cholet a fait sa rentrée sportive. Des animations sportives étaient proposées l'après-midi autour de grandes structures gonflables. Petits et grands ont pu se défier sur « le mur des champs » ou sur un parcours semé d'embûches. Une dizaine de clubs sportifs locaux ont offert des démonstrations et animations au public réuni pour l'occasion. Soleil AFELT était associé pour la deuxième année consécutive à cette manifestation. L'Autre Faubourg nous avait remis un chèque de 600 euros en 2022.

Autres sportifs mis à contribution. Depuis plusieurs mois les Sunday Runners courent pour les enfants en oncopédiatrie. Pour chaque podium réalisé par l'un des membres de l'équipe, le magasin Décathlon de Beaucouzé, près d'Angers, offre des équipements sportifs et des séances de sport adapté à un enfant hospitalisé, en association avec Soleil AFELT.

Collectes de sang et de dons

A l'occasion de Septembre en Or, l'Etablissement français du Sang (EFS) Centre- Pays de Loire avait invité Soleil AFELT à tenir un stand lors des collectes de sang à Tiercé le 4 septembre, Avrillé le 14 septembre et au château d'Angers le 29 septembre.

Un partenariat prometteur. Objectif : sensibiliser les donneurs de sang aux cancers pédiatriques et mieux faire connaître les actions de Soleil AFELT qui sont aussi présentées sur le site internet de l'EFS. Avec une interview et un portrait de Sophie Blaisonneau.

Le 25 septembre, les enfants de plusieurs écoles de Doué-en-Anjou ont couru au profit de Soleil AFELT. Les dons récoltés auprès de leurs parrains et marraines ont été réunis dans chaque établissement. A l'école du Sacré-Coeur, une vente de gâteaux et de boissons organisée par le service Enfance Jeunesse de la commune a eu lieu à la sortie des classes. L'occasion également de répondre aux questions des parents.



Le Sasad à l'écoute des enfants, des ados et des adultes

Structure unique en France, le Service d'accompagnement et de soutien à domicile (SASAD) a été créé à l'initiative de Soleil AFELT. Financé par l'Agence régionale de santé (ARS), il est géré par une association. Aucune participation financière n'est demandée aux familles.

Le SASAD (Service d'accompagnement et de soutien à domicile) est un lieu qui donne la parole aux enfants, aux adolescents et aux adultes confrontés au cancer au travers d'entretiens individuels ou familiaux, avec un.e psychologue ou une éducatrice spécialisée du Sasad. C'est un passage pour soutenir, accompagner ponctuellement ceux qui le souhaitent et le peuvent dans la traversée de la maladie du cancer qui rejaille sur toute la famille, d'une façon ou d'une autre.

À qui est destiné ce service ?

En 1990, deux médecins du CHU d'Angers, avec l'appui de l'AFELT, créent le Sasad afin de soutenir les familles dont un enfant est atteint d'un cancer (une tumeur). Au fur et à mesure, les missions du Sasad se sont adaptées, modifiées. Aujourd'hui, ce service accompagne toute personne (enfant ou adulte) qui a un proche (enfant ou adulte) atteint par un cancer.

Comment contacter le Sasad ?

C'est le parent ou l'adulte qui appelle le Sasad, dont il a entendu parler par un soignant, par un.e ami.e, un.e enseignant.e,

une association. Pour la famille d'un enfant ou d'un adolescent malade, c'est l'infirmière coordinatrice qui voit avec les parents s'ils acceptent d'être contactés et prévient le Sasad. Contact est pris ensuite avec la famille pour expliquer les possibilités d'interventions. Une permanence a également lieu, dans la salle à manger en oncologie pédiatrique, chaque dernier lundi du mois de 14h à 15h30 pour les familles qui souhaitent se renseigner.

À quel moment appeler ?

Le Sasad intervient à la demande des familles, quel que soit le moment de la maladie, dès le début du diagnostic, lorsque les effets des traitements se font sentir, lors d'une rechute, dans le deuil, lors de la rémission. Les propositions d'accompagnement s'ajustent aux demandes de chaque famille. Ainsi il est possible de rencontrer une famille une seule fois, ou plusieurs fois pendant des mois. Ces rencontres peuvent s'interrompre et reprendre si besoin. Si l'enfant (en soin) le souhaite, il est possible également d'aller dans sa classe pour échanger avec ses camarades. Ce temps d'échange est d'abord préparé avec l'enfant, qui sera soutenu pour être présent, s'il peut, à ce moment de discussion avec sa classe.



« Je viens te voir parce que j'ai plein de phrases dans ma tête »

- Aurore 6 ans

« Et si le cancer il veut pas partir, est-ce qu'il peut vivre heureux jusqu'à la fin de ses jours avec cette maladie ? »

- Une enfant dans une classe de CE2

Une fois par an, est proposé un groupe de paroles pour enfants, adolescents endeuillés, encadré par deux professionnels du Sasad et de l'Équipe Régionale de Ressources en Soins Pédiatriques Palliatifs (ERRSPP) d'Angers.

Deux fois par mois, en collaboration avec une art-thérapeute de la Ligue contre le Cancer, un atelier collectif est proposé aux familles ayant une personne malade dans leur famille : un parent accompagné d'un ou deux enfants.

Où se passent les entretiens ?

Le Sasad accompagne les familles d'un enfant malade qui habitent en Pays de la Loire et intervient dans le Maine et Loire. La particularité du service réside dans sa souplesse d'intervention puisque les rencontres peuvent avoir lieu dans les locaux du Sasad, dans le lieu de soins du ou de la malade, au domicile des enfants (quand le parent ne peut pas se déplacer) ... là où la rencontre semble pertinente. Pour les entretiens avec un adulte, ils se déroulent dans les locaux de l'association.

Pourquoi des entretiens ?

Notre démarche vise à soutenir la prise de parole au sein d'une famille et pour chacun. Nous écoutons l'enfant, quel que soit son mode d'expression : ce qu'il dit, ce qu'il ne dit pas, ce qu'il montre. Chaque parent est reconnu et soutenu à la place qui est la sienne en respectant son cheminement de pensée. Nous partons de ce que l'adulte, l'enfant a compris de la maladie, mais aussi de ce qu'il voit, ce qu'il entend dans sa famille, de ce qu'il ressent. L'apparition du cancer s'accompagne d'inquiétudes et de grands remaniements pour chacun dont les effets et expressions peuvent prendre des formes différentes : agressivité, dispersion dans les apprentissages scolaires, troubles du sommeil mais aussi maux de ventre, douleurs diffuses, petits accidents corporels à répétition. En donnant la parole à l'enfant, à l'adulte, en écoutant ce qu'il éprouve, il s'agit de le soutenir, d'explorer avec chacun les solutions dont il dispose pour nommer, penser, comprendre peu à peu les changements consécutifs à la maladie de son proche. Bien sûr, les parents sont eux-mêmes en proie à de multiples questions parfois sans réponse mais l'essentiel c'est que cela puisse être, en partie, partagé en famille, au rythme de chacun. Que l'enfant entende mais surtout res-

sente qu'il peut questionner, dire son avis et que son parent peut réfléchir avec lui. La parole peut venir soulager, ouvrir au dialogue, permettre de penser et donc d'agir.

Pour l'enfant, la vérité n'est pas que médicale, celle-ci a parfois peu de sens pour lui. Ce qui l'intéresse davantage c'est de savoir ce qui se passe pour le frère, la sœur, le parent, l'ami qui vit avec lui, de savoir ce qu'il ressent. Face à la maladie, à la fin de vie, au décès, le vécu de l'enfant va dépendre du positionnement des adultes qui l'entourent, de leur propre vécu. Dans ces moments de vie très inhabituels, l'enfant a besoin de trouver de nouveaux repères. Il va avoir besoin de temps et parfois d'un espace de parole avec ou sans ses parents. Chaque parcours est singulier, différent car il vient et vit dans une famille qui a une histoire et un fonctionnement unique.

Nelly Pineau-Bessières



« Quand je pense à maman qui est à l'hôpital, je suis triste, ma tristesse, elle est partout dans mon ventre, elle est toujours là, déclare Nicolas 5ans, qui ne veut pas le dire à ses parents car, ils sont déjà tristes alors, ça les fera encore plus tristes à cause de moi si je leur dis ».

INFOS PRATIQUES

Les locaux du SASAD se situent dans la Maison de la Ligue contre le Cancer

20 rue Amsler - 49100 Angers

Bus : n°8 - arrêt : faculté de médecine

Tram - Arrêt : CHU - Les Capucins

Téléphone : 02 41 73 07 61

Site : sasad-enfance.fr

Courriel : sasadcancerenfance@wanadoo.fr



Une année très active

Le rythme des actions et réalisations conduites et soutenues par Soleil AFELT n'a pas faibli en 2022. Bien au contraire. La revue de ces activités en témoigne.

Le grand projet de l'année 2022 a été la rénovation du service d'oncologie pédiatrique et son déménagement dans une autre aile du quatrième étage du bâtiment Robert-Débré. Nous avons participé tout au long de l'année à des rencontres avec les personnels du CHU en charge du projet, en particulier avec les menuisiers qui ont réalisé, pour le salon des familles, les meubles du coin cuisine et de rangement. Chaque famille dispose d'un casier fermé à clé pour y déposer ses affaires personnelles.

Shooting, brushing et cocooning

Un autre projet connaît un très grand succès. La photographe professionnelle angevine Anita Nouteau intervient avec son studio « itinérant » dans le service et offre aux familles volontaires une séance de « shooting ». Elle le fait bénévolement. Soleil AFELT prend en charge le « book » d'une dizaine de photos qui est offert à l'enfant en soins et à sa famille. Nous avons financé neuf albums photos en 2022. Cette année, nous prévoyons d'en réaliser 10, d'une valeur unitaire de 130 euros.

Les ateliers socio-esthétique continuent à prendre de l'ampleur. Marie propose toujours ses services aux parents, mais va aussi au chevet de l'enfant pour des massages, des conseils. Elle a complété l'offre déjà très riche qu'elle propose par des séances de sophrologie. Elle accueille tous les quinze jours le personnel du service pour une pause cocooning.



Le socio-coiffeur Dominique se déplace surtout à la demande pour une coupe de cheveux, avant qu'ils tombent, et assure de temps en temps son atelier « Bibi Bob » le mercredi après-midi dans le service. Seul regret, il ne dispose pas d'un espace dédié à son activité.

Des animaux et des kinés

Les séjours voiles ont repris normalement. En 2022, ce sont trois enfants du service qui ont pu en bénéficier. Le nombre peut paraître restreint, mais de plus en plus d'hôpitaux sollicitent « À Chacun Son Cap », obligé de réduire le nombre de places par hôpital.

Sophie Chapeleau continue à assurer les ateliers de médiation animale. L'animatrice de l'établissement « Des Museaux pour des Maux » vient deux matinées par semaine avec des chiens ou des chats au chevet de l'enfant. Elle peut également organiser des ateliers collectifs, en fonction de l'état de santé des enfants présents.

Nous avons également pris en charge, pour cette année 2022, le financement des Activités Physiques Adaptées assurées par Alexis Delatour, remplacé par Daphné Simon au printemps 2023. À la demande du service, nous avons accru notre participation financière afin de mettre en place un suivi à domicile pour les enfants en soins, soit 13 h 30 par semaine au lieu de 7h jusqu'à présent.

À la demande de l'assistante sociale, nous avons aidé financièrement quatre familles.

Randos et thalasso

Deux associations ont activement participé à Septembre en Or. Le Comité des Fêtes de Brissac et le « Ladies'Circle » de Thouars ont organisé des randonnées pour cette campagne internationale en faveur des enfants atteints de pathologies cancéreuses. Les sommes reçues en septembre sont réparties entre la recherche, le projet JOPLA (Jumelage avec l'hôpital de Lomé) et nos actions auprès des familles. Pour les fêtes, les enfants ont été gâtés : cartes créées par Mary, chocolats achetés chez « Artisan Passionné » et cadeaux





divers. Nous avons également assuré le Noël des enfants hospitalisés à l'hôpital de Lomé, au Togo, dans le cadre du projet JOPLA, à hauteur de 5000 euros.

Nous soutenons toujours les activités du groupe AJA (Adolescents et Jeunes Adultes) qui réunit des jeunes atteints ou guéris de cancers, suivis soit en onco-pédiatrie, dans le service d'hématologie du CHU, en neuro-chirurgie ou à l'ICO Paul Papin. Nous finançons leurs activités. Cette année 2022, nous avons soutenu financièrement, avec le concours des associations « Petit Prince » et « Imagine for Margo », un séjour en Thalasso Thérapie pour des jeunes d'Angers et de Nantes. Nous finançons également d'autres activités comme des soirées détente, groupes de paroles pour parents, à la demande de l'équipe.

Pause-café et paquets cadeaux

L'équipe « pause-café », composée de cinq bénévoles, passe

tous les mercredis matin. La/le bénévole accueille les familles dans le salon des parents, mais va aussi à leur rencontre dans les chambres. La fourniture de produits d'entretien pour le salon des familles et de petits plaisirs alimentaires pour les enfants en soins a été assurée toute l'année.

L'opération « Paquets Cadeaux » a été renouvelée pendant tout le mois de décembre à la librairie Richer au côté de l'association « Leucémie Espoir ». Pour cette action, nous avons besoin de bénévoles. Si vous avez un peu de temps à nous offrir, vous êtes les bienvenus. N'hésitez pas à prendre contact. L'atelier Soleil de Doué-en-Anjou continue à produire ses créations et les vend au profit de l'association lors de différents marchés, dont le plus important est le Marché de Noël. Comme chaque année, 10% de nos rentrées financières ont été versés à des projets de recherche en oncopédiatrie.

David Poisson et Maryse Tudoux

PROJETS EN RÉFLEXION

JARDIN. Nous avons complété l'aménagement du jardin en achetant du mobilier, quatre jeux d'extérieur et des panneaux-vitrines. Un totem à l'entrée du jardin indiquera le partenariat CHU/AFELT pour la réalisation de cet équipement, et nos remerciements à tous ceux qui ont contribué à son financement. Ce totem est prêt mais il reste à valider par les services du CHU qui tardent à donner leur accord.

SOIRÉES A THÈMES. Ce projet initié par la socio-esthéticienne Marie Jan-Chauvin consiste une fois par mois, à proposer aux parents, en soirée, autour d'une « collation », une discussion thématique avec un/une spécialiste, concernant par exemple la prise en charge de la douleur, la diététique.

ADOLESCENTS ET JEUNES ADULTES (AJA). Plutôt que de répondre aux sollicitations ponctuelles, nous avons fixé un budget annuel à l'équipe AJA pour ses activités. Il s'agit de sensibiliser ces jeunes au travail associatif qui leur permet de bénéficier de ces temps de loisirs et les amener à participer à des actions comme celles, par exemple, initiées par des étudiants.

Un budget en sensible progression

Le budget de Soleil AFELT a enregistré une forte hausse en 2022. Cette augmentation témoigne de la vitalité de l'association et de la mobilisation accrue des donateurs, sensibles aux nombreuses actions menées. Pour 2023, nous prévoyons un palier pour bien maîtriser la croissance de nos activités. Soleil AFELT reste exclusivement financé par des dons et les cotisations de ses adhérents.

BILAN 2021		<u>Recettes</u>	<u>Dépenses</u>
Cotisations adhérents	4549,00		
Dons	114690,00	ACTIVITES(animations diverses,conférences)	4262,00
Dons IK bénévoles	10466,00	Aides Service Onco Pédiatrie	34113,00
Prestations vendues	4272,00	Frais fonctionnement(journal, Indem.K, divers)	36837,00
DONS AJA	20000,00	SOINS SUPPORTS(soins esthét.bibibob.APA	27012,00
Intérêts Financiers	1203,00	AJA-FORMATION-PROJETS PHOTOS	17137,00
		RESULTAT	35819,00
TOTAUX	155180,00		155180,00
PREVISIONNEL 2022		<u>Recettes</u>	<u>Dépenses</u>
Cotisations adhérents	4600,00	Activités (animations diverses,conférences)	7450,00
Dons	80000,00	Aides Service Onco Pédiatrie	47300,00
Dons IK bénévoles	11000,00	Frais fonctionnement(journal, Indem.K, divers)	26842,00
Prestations vendues	4500,00	Soins Supports(soins esthét.Bibi Bob.APA.Médiat)	40000,00
REPORT DONS OBSEQUES	12160,00	AJA FORMATION PROJET PHOTOS	4000,00
Intérêts Financiers	1300,00	SEPTEMBRE EN OR - 40ANS	15000,00
RESULTAT	27032,00		
TOTAUX	140592,00	TOTAUX	140592,00

Le bilan sans pareil de Marie-Thérèse

Pendant dix années, Marie-Thérèse a été notre boussole pour la gestion des finances de l'AFELT. Elle a accompagné les évolutions de l'association qui s'est diversifiée, complexifiée : plus de projets, plus d'activités... sans oublier les évolutions comptables. Cette année, elle a souhaité passer le relais. Un nouveau trésorier nous accompagne depuis septembre.

MERCI Marie-Thé pour l'énergie, le temps que tu as donné sans compter pour la bonne marche de l'association. Tu laisses ta responsabilité de trésorière, mais toute l'équipe d'administrateurs se réjouit de te garder comme membre actif.



Les actus de la Maison du Figuier

La maison d'accueil hospitalière Le Figuier s'est refaite une beauté en 2022. Une nouvelle convention a été signée avec le centre hospitalier d'Angers.

Une fréquentation stable

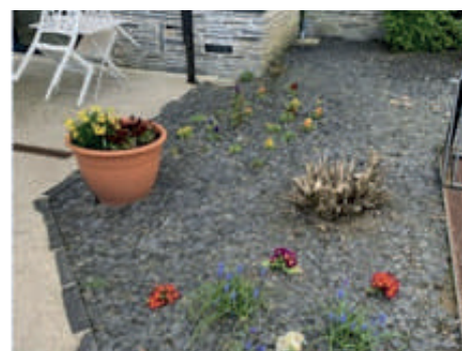
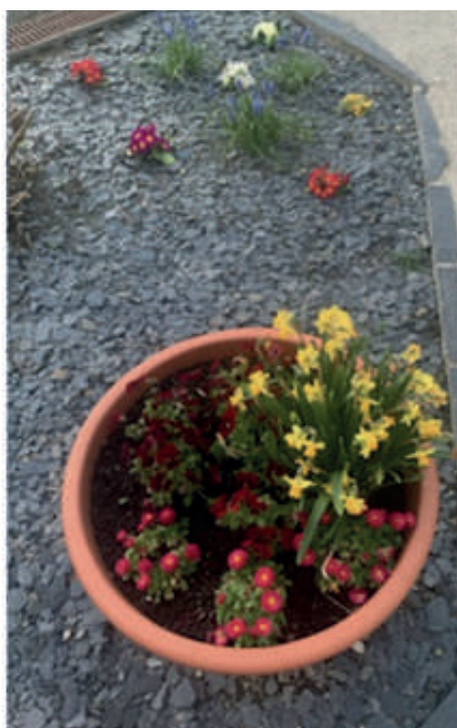
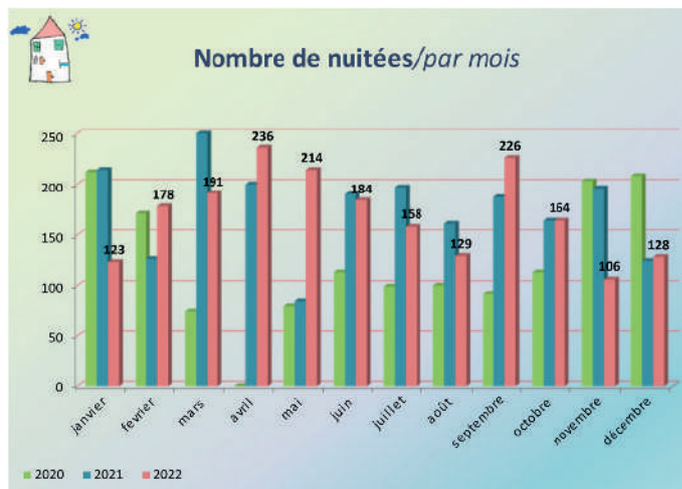
La fréquentation à la M.A.H Le Figuier en 2022 est stable avec **2037 nuitées** ce qui permet un équilibre financier et ce grâce aux bénévoles qui gèrent la Maison dans sa globalité.

Une nouvelle convention

Une convention a été signée avec le CHU dans le cadre de l'Hébergement Temporaire Non Médicalisé qui permet aux patients, sur prescription médicale, d'être hébergés au Figuier, avec une prise en charge totale du coût des nuitées par le CHU. Nous avons accueilli en 2022 pour 113 nuitées des résidents du service du Caisson Hyperbare, de la maternité et les familles liées au protocole sur l'obésité pédiatrique dit « OBEPEDIA ».

Embellissements

Le ravalement de la façade sur la rue a gommé la tristesse du gris et renvoie désormais vers un accueil plus chaleureux. Sylvie, notre bénévole « jardinière», reprend peu à peu possession de nos espaces laissés à l'abandon en fleurissant chaque petite parcelle pour la plus grande satisfaction des résidents.



L'unité oncopédiatrique et la salle des familles font peau neuve

L'année 2023 est marquée par la transformation de l'unité oncopédiatrique au CHU d'Angers et de la salle des familles contiguë.

Au CHU d'Angers, la nouvelle unité d'hémo-onco-immunologie pédiatrique a ouvert début 2023. Elle est située au quatrième étage du Centre Robert-Debré comme auparavant. Elle compte : sept chambres individuelles en secteur protégé, nécessitant un isolement lié aux traitements ou à la maladie, six chambres individuelles en secteur conventionnel dont une chambre adaptée pour les personnes à mobilité réduite, une chambre toute équipée pour l'accueil d'un bébé et une chambre « confort » en capacité d'accueillir deux patients ou deux parents.

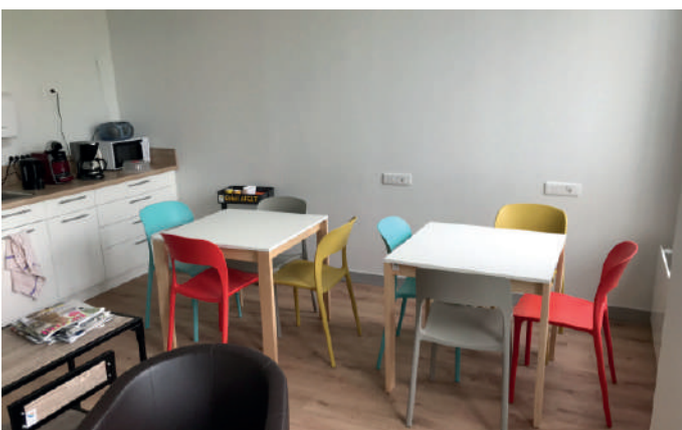
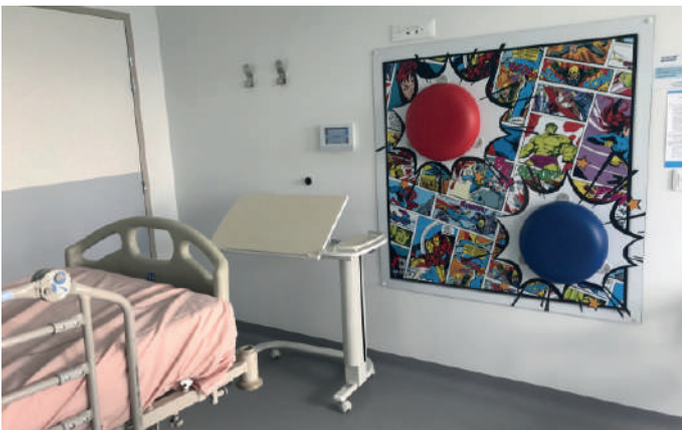
Cette nouvelle configuration permet la prise en charge de treize patients contre dix auparavant. Autre évolution, l'hôpital de jour n'est plus intégré à l'unité mais externalisé. Il peut accueillir sept lits avec une moyenne de douze patients contre cinq lits auparavant.

La nouvelle unité comporte une salle d'activité physique de 20 m² aménagée avec le concours de la Fondation des Hôpitaux de France, des Blouses roses et

de la Ligue contre le cancer 49. Elle a été spécialement conçue pour les séances de kinésithérapie et d'activité physique adaptée dispensée par un enseignant formé, rétribué par Soleil AFELT.

Une salle commune plus lumineuse

L'autre grande métamorphose concerne le salon des familles. Beaucoup plus spacieux et plus clair que le précédent, avec des fenêtres donnant sur l'extérieur, il comprend un meuble à casiers à l'entrée, fermé, à disposition de chaque famille. Tout le mobilier de rangement et de la cuisine a été réalisé par l'atelier de menuiserie du centre hospitalier angevin, en partenariat avec Soleil AFELT. Pour les tables, les chaises et le canapé, l'association a travaillé une nouvelle fois avec les meubles Loizeau à La Romagne, près de Cholet. Le choix s'est porté sur des chaises colorées, des tables en bois clair et un canapé de coloris taupe. Un décor plus gai pour cet espace de repas et de repos.



Un duo féminin en activité physique adaptée

L'Agenda



Daphné Simon et Lise Betton sont les deux nouvelles enseignantes en activité physique adaptée en oncopédiatrie.



Daphné Simon en salle d'APA avec un enfant.

Soleil AFELT ayant accepté d'accroître sa contribution au financement de l'Activité physique adaptée (APA), elles sont désormais deux enseignantes à opérer en oncopédiatrie. Daphné Simon est arrivée en juin dans le service. Titulaire d'un master Staps (Sciences et techniques des activités physiques et sportives) spécialité APA, elle intervient une demi-journée par semaine et une demi-matinée supplémentaire tous les quinze jours en oncopédiatrie.

Entrée dans le service en mars 2023 pour développer l'APA en collaboration avec Alexis Delatour, aujourd'hui en poste au centre de rééducation des Capucins, cette sportive accro de course à pied intervient également depuis trois ans et demi auprès d'enfants et d'adultes en situation d'obésité au CHU d'Angers. Elle considère l'APA comme une activité globale combinant des

dimensions sanitaire, sportive et sociale.

Une mission éducative

« Notre mission est d'accompagner le patient, enfant ou adulte, à être en mouvement pour mieux gérer sa maladie, souligne Daphné Simon. Notre intervention a un rôle éminemment éducatif. » Elle se fait le plus souvent dans la salle spécialement aménagée dans le nouveau service d'oncopédiatrie pour encourager les enfants à sortir de leur chambre, et directement en chambre quand les enfants doivent restés isolés.

En train de boucler son cursus universitaire en Staps spécialité APA, Lise Betton a intégré le service d'oncopédiatrie en septembre. Elle intervient auprès des enfants du service oncopédiatrie trois demi-journées par semaine.

• **Samedi 11 novembre 2023, au théâtre Philippe Noiret, à Doué-la-Fontaine**

On choisit pas sa famille par la compagnie Les 1000 Actes.

• **Samedi 2 et dimanche 3 décembre, au Marché de Noël de Doué-la-Fontaine**

L'atelier Soleil vendra ses réalisations.

• **Samedi 9 et dimanche 10 décembre, aux Greniers Saint-Jean à Angers**

Vente des réalisations de l'atelier Soleil.

• **Samedi 16 décembre 2023, salle Chabrol à Angers**

Une histoire d'amour en apesanteur

« J'ai toujours rêvé d'aller sur Mars ». C'est l'invitation lancée par la compagnie La Planche à Voix et par Wilfrid Renaud, l'auteur de cette pièce qui nous emporte dans le temps et dans l'espace. Une station en orbite autour de la lune est le décor d'une histoire d'amour contrarié... Les recettes de la représentation du samedi 16 décembre seront en partie reversées à Soleil AFELT.

• **Samedi 16 décembre 2023, à la Meignanne**

Ronde de Noël

Une course à pied nocturne. Pour chaque inscrit en duo, 1,5 euros sera reversé à Soleil AFELT.

• **Dimanche 21 avril 2024**

Trail de Bécon-les-Granits

Un partenariat qui défie les kilomètres et les années.

Soleil AFELT soutient la création d'une école à l'hôpital de Lomé

Le jumelage avec l'hôpital de Lomé va prendre une nouvelle dimension avec la création d'une école à l'hôpital togolais dès cette rentrée.



Ce qui peut paraître comme une utopie est en train de se réaliser à l'hôpital de Lomé au Togo. Un projet d'école à l'hôpital devrait se concrétiser en cette rentrée avec la mise à disposition d'un enseignant pour les enfants hospitalisés en unité oncopédiatrique. Les objectifs poursuivis sont de « lutter contre les conséquences de la maladie et des traitements sur la déscolarisation des enfants, de permettre aux enfants, autant que possible, une poursuite de leur scolarité et assurer une continuité dans l'apprentissage des savoirs fondamentaux (principalement le français et les mathématiques), d'apporter aux enfants d'autres perspectives que celles de la maladie ».

Compte tenu de l'âge divers des enfants, de leurs différents niveaux de scolarité et de leur disponibilité par rapport aux soins, cette activité scolaire à temps partiel sera individualisée et limitée à deux ou trois enfants en même temps, en priorité pour ceux scolarisés dans le cycle primaire.

Sur les plus de 500 enfants pris en charge par l'unité de Lomé depuis sa création, plus des trois quarts proviennent de régions éloignées de la capitale et n'ont pas

la possibilité de vivre près de l'hôpital. Ils sont hospitalisés du début à la fin de leur traitement, soit entre six mois et deux ans et demi selon la durée de leur protocole. La création de cette « école » apparaît donc plus que nécessaire, dans un pays qui affiche un taux de scolarisation élevé, de 94,3 % en primaire.

À la demande du professeur Isabelle Pellier, Soleil AFELT va faciliter la mise en oeuvre de ce projet, en liaison avec l'association LAMA qui a décidé d'investir annuellement 10 381 125 CFA (soit 15 825 Euros) dans cette école qui correspond bien à l'une des ambitions de Septembre en Or : « Permettre à tout enfant, quel que soit l'endroit où il vit (sur la planète), d'avoir les mêmes conditions d'hospitalisation, de soins et les mêmes chances de guérison. »

Une maison des parents toujours à l'étude à Lomé

Le projet scolaire donne une nouvelle impulsion à la coopération engagée entre les centres hospitaliers d'Angers et de Lomé. Des échanges moins virtuels ont eu lieu ces derniers mois. Après le déplacement au printemps des professeurs Pellier et Rialland à Lomé, deux médecins togolais ont séjourné à Angers début juin.

À cette occasion, ils ont pu rencontrer des oncologues, des pharmaciens et des techniciens des CHU d'Angers et de Nantes, ainsi que des membres de Soleil AFELT autour d'un buffet le 5 juin. Le lendemain, le docteur Adama accompagné du professeur Rialland a visité la Maison du Figuier avec l'espoir de réaliser une maison des parents à Lomé. Ce qui donnerait un rayonnement supplémentaire au partenariat noué avec l'association Asecanto.



Une vidéo pour ouvrir le champ des possibles

Bonjour ! Je m'appelle Claude, arrivée comme bénévole à Soleil AFELT en 2023, l'année des 40 ans de l'association, avec une mission à la clé : réaliser une vidéo présentant Soleil AFELT pour communiquer sur ses actions et récolter des fonds.

Mon signe particulier : une expérience en communication.

Mes moyens : une super-stagiaire nommée Violette, un vidéaste perspicace et efficace Pascal, des bénévoles enthousiastes et un véritable capital confiance entre Soleil AFELT et le service d'oncologie pédiatrique du CHU d'Angers.

Mon défi : comprendre l'association Soleil AFELT à 360° pour restituer son action, son ADN.

Première étape : aller au plus près de l'action et interviewer l'équipe motivée du service d'oncologie pédiatrique du CHU d'Angers, son chef de service le Professeur Pellier, ainsi que les intervenants dont l'activité est financée par Soleil AFELT : socio-esthéticienne, socio-coiffeur médiatrice animale, enseignant en Activité Physique Adaptée (APA), animatrices et animateurs de pause-café, aidés sur le terrain par des facilitateurs du quotidien.

Je retiens de cette immersion des professionnels engagés autour d'une mission : apporter confort et réconfort aux enfants hospitalisés ainsi qu'à leurs parents.



atteints de pathologies cancéreuses et à leurs parents, pour les écouter, les soutenir, les apaiser.

Troisième étape : tourner in situ avec Pascal, notre vidéaste. Entre trac et fous rires l'ADN de Soleil AFELT apparaît : générosité, partage, convivialité, solidarité.

C'est ainsi que s'est construite cette vidéo de présentation de Soleil AFELT, fruit d'un travail collaboratif avec ses généreux bénévoles. Cette vidéo qui met en lumière Soleil AFELT et ouvre le champ des possibles.

Mission accomplie ? A vous de voir !

Claude Delaunay

Mission accomplie

Deuxième étape : récolter des informations et des témoignages auprès des piliers de l'association Soleil AFELT, sa présidente, sa vice-présidente, ses bénévoles et auprès de la présidente de l'association de la Maison du Figuier.

Je rencontre des bénévoles formidables et mobilisés au quotidien pour apporter une bulle d'oxygène aux enfants

Cette vidéo de 8 minutes tournée par Pascal Bonnelle (société FMR Prod) a été présentée à l'occasion du quarantième anniversaire de Soleil AFELT à Terra Botanica. Elle est visible sur le site internet de Soleil AFELT (www.soleilafelt.com)

ADHESION A SOLEIL AFELT

8, rue du Figuier - 49100 Angers

Tél : 06 88 65 69 63

www.soleilafelt.com



Adhérer

J'adhère à **Soleil AFELT**

Nom : Prénom :

Adresse :

Ville : Code postal :

Adresse mail : (votre adresse mail nous permet de vous informer sur l'association entre deux journaux)

Je suis ou nous sommes (cocher ce qui vous correspond) :

Parents de l'enfant

De la famille de l'enfant

Ami(s) de famille(s) d'enfant(s) soigné(s) en onco-hémato pédiatrie

Ami(s) de Soleil AFELT

Adhésion à partir de 20 €

Je verse la somme de : euros



Sans elles et sans eux, Soleil AFELT ne pourrait pas fonctionner, financer toutes ses actions. Merci à toutes celles et à tous ceux qui nous ont apporté leur soutien en 2022.



Patrick Tiratay ; Guy Card ; René Moreau ; Colette Goret ; Nelly Joussaume ; Yannick Loizeau ; François Bouteloup ; Joël Allard ; Dominique Berlioz ; Dominique Card ; Marie-Claire Chupin ; Dominique Godet ; Martine Goret ; Michelle Horrault ; Joël Lemercier ; Anne Martineau ; Joël Servant ; Odile Czinober ; Monique Gallot ; Liliane Pinet ; Jean-Philippe Chevreux ; Jean-Bernard Liard ; François Roy-Jacquey ; Julie Pineau ; Rose-Marie Besnard ; Marie Jan-Chauvin ; Carine Borel ; Jean-Luc Girault ; Régis Godefroy ; Catherine Nolot ; M. Guinefolleau ; Jean Biotteau ; Jean-Michel Geffroy ; Rémy Deschenet ; Michèle Cauchi ; Mme Letort ; Emmanuelle Geffroy ; David Poisson ; Jean-Michel Cottron ; J. Leproust-Rouger ; François Godard ; Pierre Jamet-Peltier ; Roland Saulnier ; Dominique Bernier ; A. Guichard-Montguers ; Jean-Luc Oger ; Laurent Palmier ; Jean-Yves Rondeau ; Chantal Dauvergne ; Jean-Bernard Liard ; Philippe Masurel ; Christine Bore ; Nicolas Bouhiron ; Jean-Luc Birot ; Françoise Chauviré ; François Liger ; Mélanie Servant ; Laurent Gougeon



Dons Obsèques Maëlle
La Rotarienne des Arts

Rotary Club d'Angers
Lions-Club du Lude
Ladies'Circle de Thouars
Lycée agricole de Pouillé
Association Les vendanges de l'espoir Val de Loire (Montreuil-Bellay)
Association des étudiants en médecine d'Angers (Adema)
Association Les Petits Princes
Association Imagine For Margo
Association Les Petits Ecureuils
Association des parents d'élèves de l'école privée de Tiercé
Association des parents d'élèves de l'école du sacré Coeur de Vivy
Lycée La Providence (section commerce) de Cholet
Collège Dom Bosco de Mayenne
Association des parents d'élèves de l'école du Sacré Coeur de Doué-en-Anjou
Association des parents d'élèves de l'école privée de Longué
Association Elosia (Oudon)
Association Bécon Solidarité
Association Tous pour Milo - Mme Mezière
Association Promo Basket - Louis Blanvillain
Union sportive de Parigné - M. Sablé
Comité des fêtes de Brissac
Marché de Noël de Doué
Théâtre de Doué-en-Anjou - Compagnie de Martigné-Briand
Troupe Trac n'Art
Association familles rurales de Gennes
Atelier Soleil AFELT de Doué-en-Anjou
Garage Vauban - Eurl Prévost (Angers)
Librairie Richer (Angers)
Hôtel Ibis Budget (Angers)
Restaurant Komesu Angers



Soleil AFELT

8, rue du Figuier
49100 - Angers
Tél. 06 88 65 69 63



Directrice de publication : Sophie Blaisonneau

Ont participé à ce numéro : Dominique Cartron-Launay, Sophie Blaisonneau, Thérèse Bouhiron, Marie-Thérèse Leroyer, David Poisson, Sophie Samson, Maryse et Georges Tudoux, Philippe Bourvon, Marie Jan-Chauvin, Marie-Françoise Grimault, Mary Robillard, Mélanie Hyppocrate, Violette Jourdain, Françoise Trellu, Vincent Charbonnier

Mise en page : Claire Sicard

Impression : Porképi-Copies - Angers

www.soleilafelt.com
soleilafelt@orange.fr
 soleil.afelt