



1,2,3

Soleil Afelt

Septembre 2025 n°36

L'appel du large

Éditorial

Merci Dominique

Chez Soleil Afelt, l'intelligence n'est pas artificielle, elle est collective. Elle est surtout sensible. Notre association a été profondément marquée par le décès de Dominique Cartron-Launay. Dominique était le pilier de Soleil Afelt qu'elle a présidée pendant quatorze ans et dont elle se soucia jusqu'au bout. Elle l'a fait rayonner d'Angers à Doué, de la rue du Figuier jusqu'au Togo. Sous son autorité bienveillante, notre association a grandi, démultiplié ses actions, toujours à l'écoute des enfants et de leurs parents, des malades et des soignants, des bénévoles et des chercheurs, de tous ceux qui contribuent à améliorer le quotidien et la santé des enfants hospitalisés et de leurs proches. Sous son impulsion, de nombreux projets ont vu le jour. Dominique était la bonne fée de Soleil Afelt, pas seulement pour les enfants avec la maison qu'elle a imaginée pour eux, mais aussi pour les plus grands. Le vide qu'elle laisse nous oblige. A nous de poursuivre

son action foisonnante, l'enrichissement de la « bibliothèque de nos mémoires » comme le dit si bien Michel Cartron. Ce nouveau numéro du journal de Soleil Afelt, reflet de nos actions en 2024, témoigne de l'empreinte laissée par Dominique. De nombreuses activités lancées ou développées sous sa présidence se renouvellent. La socio-esthétique et la socio-coiffure proposent des Parenthèses nocturnes aux parents. La médiation animale a un nouveau mécène. L'activité physique adaptée se prolonge au retour à domicile. La coopération avec l'hôpital de Lomé et Asecanto se renforce. Septembre en Or se déploie tous azimuts. De nouveaux rendez-vous s'instaurent : le Temps des contes et des jeux animé par des étudiantes au chevet des enfants en soirée, l'art-thérapie pour les ados et jeunes adultes à qui nous donnons la parole.

Vincent Charbonnier

Sommaire

Pages 3 - **AMBASSADEUR**

Amandine Brossier et Nathan Pilard, premiers ambassadeurs de Soleil Afelt

Pages 4 à 7 - **Les Ados et jeunes adultes à la barre**

Témoignages de Betty, Julie et Rose-Mai et Ange
L'art-thérapie, des bulles de détente et de bien-être

Pages 8 et 9 - **BÉNÉVOLES**

Le Temps des contes et des jeux
Une nouvelle présidente pour la maison du Figuier

Page 10 - **Des parenthèses nocturnes pour tous**

Pages 11 à 14 - **AU RAPPORT**

2024, Une année foisonnante
Entreprises, clubs service, écoles, mécènes au rendez-vous
Une situation financière très saine

Page 15 - **Les temps forts de ces derniers mois en images**

Pages 16 et 17 - **CONVENTIONS**

La Fondation BPM soutient la médiation animale
APA : signature d'une convention avec les maisons sport

Page 18 et 19 - **SEPTEMBRE EN OR**

Un programme en or
Mobilisation des 43 magasins U du Maine-et-Loire

Page 20 - **AGENDA**

Pages 21 à 23 - **JUMELAGE**

Coopération renforcée avec le service oncopédiatrique de l'hôpital de Lomé
Une convention signée avec l'association togolaise Asecanto
Une première approche du service biomédical

Page 24 - **Mary et David engagés pour les enfants malades**



Amandine Brossier et Nathan Pilard, premiers ambassadeurs de Soleil Afelt

Une athlète confirmée et un jeune pongiste prometteur ont rejoint l'équipe de Soleil Afelt. Des renforts bienvenus pour relayer les actions de notre association.

Amandine Brossier et Nathan Pilard n'ont pas hésité. Ils ont accepté de devenir les premiers ambassadeurs de Soleil Afelt. Et de mettre leur notoriété, leur présence sur les réseaux sociaux au service de notre association et de la cause des cancers de l'enfant.

Athlète et neuropsychologue

Plusieurs fois championne de France du 400 m, Amandine Brossier a participé aux Jeux Olympiques de Tokyo et de Paris, en 2021 puis 2024, sur sa distance de prédilection. Elle a accédé avec ses coéquipières à la finale du 4X400 m sur la piste du Stade de France à Saint-Denis. A 30 ans, l'athlète du SCO Angers Athlé cumule les titres et les performances, inscrivant sa foulée dans celle de Marie-Josée Pérec.

Native des Mauges, membre de la Team Anjou et soutenue par le Crédit Mutuel Anjou, elle est très attachée à ses racines. Parallèlement à sa carrière d'athlète, elle a suivi une formation en neuropsychologie et décroché un master, sans vouloir forcément entamer une future carrière dans cette discipline, préoccupée davantage pour l'instant par les questions environnementales.

Le 22 mai 2025, Amandine Brossier avait associé Soleil Afelt à son intervention au lycée de l'Hyrôme à Chemillé-en-Anjou. De manière simple, elle a répondu aux interrogations des lycéens et des collégiens de cinquième de Pierre et Marie Curie réunis pour l'occasion sur sa vie, son quotidien d'athlète de haut-niveau, sa préparation physique et mentale, sur ses projets n'éludant aucune question. A l'issue de ces échanges, un chèque a été remis à notre association par les élèves qui avaient participé à une course solidaire organisée le 29 avril.

Le gène du ping

Chez les Pilard, le tennis de table est une affaire de famille, une tradition de grand-père en père, de fils en petit-fils. Le pongiste de Bécon-les-Grands a été à bonne école, encouragé par son père David, entraîneur inamovible (depuis 25 ans) de la



Amandine Brossier (troisième en partant de la droite) au lycée de Chemillé.

Vaillante puis des Loups d'Angers qu'il a conduit jusqu'au titre de champion de France en 2021. « Je jouais chez moi contre un mur, se souvient Nathan, qui tout petit avait besoin du « ping » pour canaliser son énergie. »

Champion d'Europe de sa catégorie d'âge en 2015, Nathan Pilard figure dans le Top 5 junior français dans l'ombre des frères Lebrun. Il s'entraîne 5 à 6 heures par jour au Creps à Nantes et suit des cours à distance. Le jeune gaucher a participé en juillet aux championnats d'Europe jeunes à Ostrava en Slovaquie. Cette saison 2025-2026, il intègre l'équipe première angevine en Pro A, non parce qu'il est le fils de son père mais du fait de son talent. Il entend « rester le plus longtemps ici (en Anjou), avec l'ambition de se hisser parmi les meilleurs mondiaux.

Une séance d'APA particulière

Amandine Brossier et Nathan Pilard sont très sensibles à la cause des enfants malades, hospitalisés. Les deux champions pourraient être réunis pour une première action commune au CHU d'Angers cet automne. Amandine a accepté d'animer une séance d'activité physique adaptée avec les enseignantes APA du service d'oncopédiatrie. Nathan pourrait se joindre à elles dans la mesure où le calendrier des Loups d'Angers lui permettra. Il pourra échanger quelques balles avec les enfants sur la table de ping-pong du service.

Leur présence active donne tout son sens à leur engagement à nos côtés et à notre volonté de promouvoir l'activité physique, la pratique sportive, auprès des enfants malades et de leurs familles. « Le sport, c'est bien pour les enfants. Pendant qu'ils jouent, ils oublient leur maladie. Ça les sort de leur solitude », observe Nathan qui entend être à leur écoute. « Les enfants peuvent se confier davantage à une personne plus jeune », estime-t-il.

Vincent Charbonnier



Nathan et son père David dans l'antre des Loups d'Angers.

Paroles d'ados et de jeunes adultes

Elles ont accepté de témoigner sur leur quotidien d'ado et de jeune adulte (AJA) malade, en rémission. Ces témoignages donnent tout leur sens à notre raison d'être, à l'action de notre association au quotidien et auprès du groupe AJA. Leur regard sur le cancer, leur sincérité nous interpellent. Ce sont en quelque sorte des appels du large.



Rose-Mai : « J'avais une vague idée du « cancer ». Cette innocence m'a sans doute permis de mieux tenir mentalement. »

« Je m'appelle Rose-Mai et j'ai 23 ans. Lorsque je suis entrée à l'université après mon bac en 2020, on m'a diagnostiqué un lymphôme de Hodgkin. Cela faisait plusieurs mois que j'avais différents symptômes qui ne semblaient pas vraiment avoir de sens, ni même de lien. Pour moi, ce fut un soulagement de savoir ce que j'avais et d'avoir une vraie raison à mes symptômes. J'étais plutôt sereine et résiliente : ça allait être une expérience enrichissante qui m'apprendrait des choses ! J'avais une vague idée du "cancer" et cette innocence m'a sans doute permis de mieux tenir mentalement. J'ai été soignée par 12 chimiothérapies de la cure ABVD, à raison d'un jeudi sur deux en hospitalisation de jour. Ça a duré du 18 novembre 2020 au 24 avril 2021, donc 5 mois. Le rapport au médical était difficile pour moi car j'avais l'impression que c'était plus l'hôpital qui me rendait malade et non pas mon cancer avec lequel je cohabitais bien jusque-là. J'étais très sensible aux nausées, j'ai beaucoup vomi durant cette période. Et bien sûr, j'étais démesurément fatiguée et faible. Cette période du covid m'a bien rendu service scolairement avec les cours en distanciel, ce qui m'a permis de me changer les idées en me concentrant sur mon objectif de réussite de Licence 1. J'étais retournée vivre chez mes parents qui ont pris soin de moi, notamment avec un peu de marche tous les jours. Une fois les traitements finis, j'ai pu reprendre mon envol progressivement, profiter de l'accompagnement de l'équipe AJA du CHU et partir en séjour thérapeutique.

« J'avais besoin de partager »

Une fois la bataille passée la difficulté et les traces de cette période ne se sont pas miraculeusement envolées ! Durant mes chimios, l'équipe AJA était venue quelques fois me rendre visite ; mais je n'avais pas l'esprit de passer plus de temps que nécessaire à l'hôpital... Quelques mois sont passés. J'ai repris ma vie étudiante à Angers. Je ressentais le besoin d'un espace spécifique qui me permettrait de parler du cancer, d'échanger sur le vécu et de faire des rencontres, ce qui me manquait. J'avais besoin de

partager. J'ai pu aller chaque mois aux permanences, discuter, rencontrer, faire diverses activités ; ainsi que participer à des événements comme l'atelier Belle beau et bien, le week-end thalasso, profiter d'opportunités telles que le week-end Highway To Health et la formation Académie des AJA de l'association Aïda. »

Rose-Mai

🎗️ Le cancer, une maladie rare chez les ados et jeunes adultes

- 🧑 3^e cause de maladie chez les adolescents et jeunes adultes
- 📅 2 300 nouveaux cas/an chez les 15-24 ans
 - 🧑 900 cas chez les ados (15-19 ans)
 - 🧑 1 400 cas chez les jeunes adultes (20-24 ans)
- ❤️ 82 % : Taux de survie globale à 5 ans

Betty : « La maladie nous fait comprendre les vraies valeurs de la vie »



Anita Nouveau

« Je m'appelle Betty. J'ai 17 ans et j'ai eu 2 cancers, un cancer du rein avec des métastases, qui a rechuté dans mes poumons, sur ma colonne vertébrale et dans ma poitrine. J'ai failli y laisser mes jambes. J'ai été suivie à Angers en oncologie pédiatrique. La maladie nous fait comprendre les vraies valeurs de la vie et qu'elle est trop courte pour ne pas en profiter à fond.

A tous ceux qui vont lire ce texte, je vous dis : « Nous nous battons tout les jours pour la vie et contre la mort ». C'est tellement un chamboulement cette maladie. Elle change une vie et un quotidien à jamais. On dit souvent que les enfants protègent leurs parents et ont une force exceptionnelle, je vous assure que c'est vrai. Tout ces jeunes enfants et adolescents nous montrent ce qu'est réellement la vie.

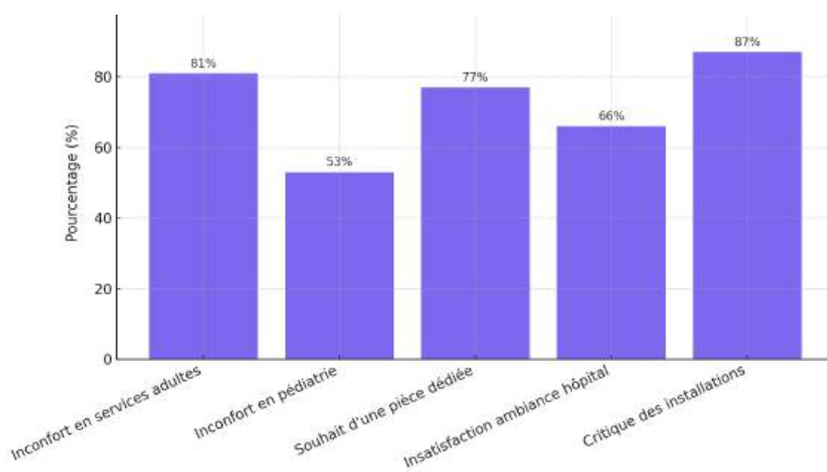
Alors dans ce combat tellement dur, un peu de bonheur comme l'association AFELT ça fait du bien. Entre les cafés le mercredi matin, la cuisine dans le service, la socio-esthéticienne et j'en passe bien d'autres, vu les nombreux projets à venir. Un énorme merci à vous tous et toutes.

Je voulais aussi rajouter qu'en septembre, il y a Septembre en or, un mois consacré aux cancers pédiatriques où plusieurs activités sont proposées pour la recherche sur les cancer pédiatriques. »

Betty

Qu'en pensent les ados et jeunes adultes (AJA) ?

Interrogés sur leurs conditions d'hospitalisation, les AJA ne masquent pas leurs insatisfactions.



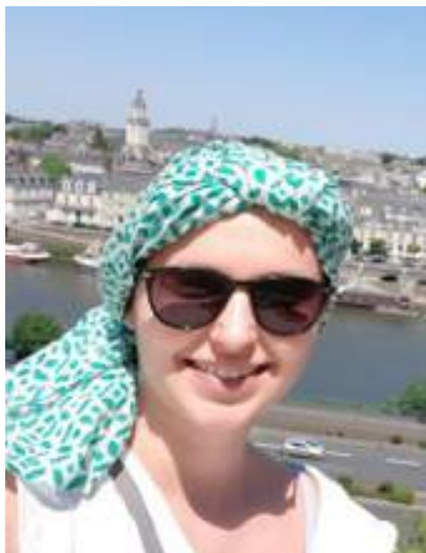
Aux cotés des AJA

Soleil Afelt est un partenaire actif du groupe AJA en bonne intelligence avec l'équipe composée de Stéphanie (médecin), Violaine (psychologue), Séverine (éducatrice), Hélène (conseillère d'orientation) et Simon (infirmier). Nous finançons régulièrement des croisières de voile et des séjours de thalassothérapie réservés aux ados et jeunes adultes, ainsi que des soirées de théâtre ou de danse au Quai à Angers, des rencontres qui permettent aux jeunes d'échanger, de mieux se connaître en-dehors de l'hôpital. Nouveautés, des séances d'art-thérapie cet automne et d'équithérapie l'année prochaine que nous prendrons également en charge.

Julie : « Je me suis donc dit que ce serait une parenthèse dans ma vie »

« Je m'appelle Julie, j'ai 25 ans. Le 21 octobre 2022, j'ai appris que j'étais atteinte d'un lymphôme de Hodgkin. Pourtant, je n'avais aucun symptôme, à part un ganglion au niveau de la clavicule. Les médecins ont tout de suite été rassurants, c'est un cancer avec un taux de survie élevée. Je me suis donc dit que ce serait une parenthèse dans ma vie.

Au début de la maladie, j'ai enchaîné les consultations au CHU. J'ai eu l'impression de me retrouver dans un tourbillon d'informations. J'ai commencé la chimiothérapie rapidement, j'avais une séance une semaine sur deux pendant 5 mois. J'ai eu beaucoup de nausées et une très grande fatigue. J'ai donc dû arrêter mes études alors que je n'étais qu'à quelques mois de la fin de mon master. Pendant cette période, j'ai



participé à de nombreuses activités proposées par la ligue contre le cancer (socio-esthétique, relaxation...) ce qui m'a permis de rencontrer d'autres personnes atteintes de cancer, mais aussi de penser à autre chose que la maladie.

J'ai eu la chance pendant cette période d'être bien entourée par ma famille, mes amis, mais aussi les professionnels de santé. L'équipe AJA du CHU est également venue me rendre visite pendant certaines de mes chimiothérapies. Je n'ai pas ressenti le besoin de bénéficier de leur accompagnement durant la période de traitement, en revanche j'en ai eu besoin pendant la période d'après-cancer.

« J'ai envie de partager mon expérience avec d'autres »

Quand les traitements ont été finis et que la rémission a été annoncée par le médecin, j'ai pensé que c'était le moment de refermer la parenthèse et reprendre le cours de ma vie. Je me suis vite rendu compte que ce n'était pas si simple. J'ai trouvé la période de l'après-cancer aussi difficile voire plus difficile que la période des traitements. J'ai donc commencé à aller aux permanences AJA pour pouvoir rencontrer des jeunes qui avaient vécu la même chose que moi pour échanger sur nos expériences respectives. Grâce à l'AJA et à l'association Soleil Afelt, j'ai également pu participer à diverses activités (spectacle de danse, rencontre sportive...). Ces sorties permettent d'échanger avec d'autres jeunes dans un contexte extérieur à l'hôpital. Depuis, j'ai envie de partager mon expérience avec d'autres. C'est pourquoi je suis bénévole de l'association On est là. »

Julie

Ange : « Je suis très sensible à votre engagement auprès des enfants atteints de leucémie et de tumeurs »

« Je m'appelle Ange, j'ai 19 ans et je suis en première année de BTS commercial, à Angers. Je suis également la fille de la vice-présidente de Soleil Afelt, ce qui m'a permis de découvrir votre association et d'en comprendre toute l'importance.

Je souhaite sincèrement rejoindre votre association pour plusieurs raisons. Tout d'abord, je suis très sensible à votre engagement auprès des enfants atteints de leucémie et de tumeurs, et je serais honorée de contribuer à vos projets. Je suis prête à m'investir en tant que bénévole, notamment pour vous assister lors des moments de mobilisation ou d'événements. Votre cause me tient particulièrement à cœur, car j'ai moi-même vécu l'épreuve de la maladie avec ma petite sœur, atteinte d'une leucémie. Pendant un an, j'ai

partagé son combat, et malgré tous les efforts, elle nous a malheureusement quittés. Cette expérience m'a profondément marquée, et je pense qu'elle m'a permis de développer une sensibilité particulière pour comprendre les douleurs vécues par les familles et les enfants touchés par ces maladies.

Aujourd'hui, je souhaite transformer cette expérience personnelle en une force et m'investir pleinement auprès de votre association pour aider et soutenir ceux qui en ont besoin. »



Ange

L'art-thérapie, des bulles de détente et de bien-être

Depuis cet automne, des adolescents et jeunes adultes peuvent suivre des séances d'art-thérapie animées par Hélène Weiszberg et financées par Soleil Afelt.



L'Art a des vertus thérapeutiques. Aristote a mis en avant les effets cathartiques de ce soin capable de soulager des souffrances existentielles. Bien plus tard, les théories psychanalytiques de Freud ont favorisé le développement de l'art-thérapie traditionnelle qui consiste à faire parler le patient à partir de l'œuvre qu'il a créée. Dans ce cas, l'Art est un outil de médiation.

Avec l'art-thérapie moderne développée depuis la deuxième moitié du vingtième siècle, l'Art nous touche plus qu'il nous parle. Il devient processeur thérapeutique dans un but sanitaire. Il s'agit d'un soin personnalisé et adapté à partir des ressources et des capacités de la personne selon ses besoins et ses goûts. Aucune compétence artistique n'est nécessaire pour qu'un patient s'engage dans un accompagnement en art-thérapie moderne.

L'art-thérapie moderne s'inscrit dans une démarche scientifique. L'art-thérapeute, formé et diplômé, respecte les conditions des professions paramédicales suivant un protocole de soin et une évaluation en bonne et due forme. Il exploite les bienfaits d'une ou plusieurs techniques artistiques tout en valorisant les capacités préservées du patient.

Un soin de support

Le CHU d'Angers a été précurseur dans l'intégration de l'art-thérapie dans un parcours de soin. Aujourd'hui, elle est proposée en hématologie adulte à raison d'une demi-journée par semaine, financée par Leucémie espoir 49. A l'ICO, elle fait l'objet d'un protocole de recherche, uniquement pour les jeunes femmes atteintes de cancer du sein.

En pédiatrie, elle s'adresse uniquement aux adolescent.es

suivies pour des troubles de conduite alimentaire. Le déploiement de l'art-thérapie auprès de jeunes de 15 à 25 ans atteints de cancer devrait contribuer à répondre aux objectifs de la stratégie décennale nationale de lutte contre le cancer 2021-2030 : « l'accompagnement global de la personne afin d'améliorer sa qualité de vie après la maladie », en tenant compte des spécificités AJA, qui dès le diagnostic subissent le rythme imposé par la maladie et sont confrontés à des changements dans leur vie scolaire, sociale, affective, cumulés à ceux inhérents à l'adolescence.

En lien étroit avec la psychologue de l'équipe AJA, Violaine Harcouët qui a participé à une formation de sensibilisation à l'art-thérapie, et en concertation avec l'équipe AJA, Hélène Weiszberg suit un protocole adapté à l'état de chaque patient et de ce qu'il souhaite. Libre à elle ou à lui de choisir une dominante : théâtre, musique, danse, écriture, calligraphie, peinture, modelage... Un bilan est effectué après chaque séance et un plan d'accompagnement de soin peut être proposé entre deux séances. Ces interventions visent à instaurer une bulle de détente et de bien-être, une parenthèse pendant les traitements. Des ateliers en groupe seront mis en place dans un second temps en phase d'après-traitement afin de travailler sur l'estime de soi, l'image du corps, et permettre l'identification à un groupe de pairs. Et de redevenir autonome.

Hélène Weiszberg



Il était une fois...

Le Temps des contes et des jeux

Des étudiantes se relaient tous les lundis soirs pour lire des histoires ou jouer avec les enfants dans le service d'oncopédiatrie. Pour le bonheur de tous.

C'est une idée simple mais géniale, venue de Grenoble : des étudiantes et étudiants passent un agréable et doux moment avec de jeunes enfants ou adolescents hospitalisés en hématologie-oncologie pédiatrique. Leur raconter des histoires, sortir les jeux, ou simplement discuter. Pendant que ces jeunes bénévoles vont de chambre en chambre, les parents peuvent se retrouver dans la salle qui leur est dédiée. Soleil Afelt s'est inspirée de l'expérience grenobloise pour la transplanter au service d'oncopédiatrie d'Angers. Depuis cet été, Soleil Afelt dispose d'une équipe de 8 jeunes étudiantes prêtes et motivées. Rendez-vous est pris tous les lundis, de 19h à 21h.

Des étudiantes formées et accompagnées

Outre son rôle d'organisateur, notre association se doit de prendre soin de ses bénévoles qui vont être confrontés à la maladie, à la douleur, à la peine et parfois à l'angoisse. Ils reçoivent une formation adaptée tant aux contraintes « techniques » qu'à l'approche psychologique. Cette formation a été dispensée par Séverine, éducatrice, Ingrid, psychologue, et Lindsay, infirmière.

D'autres sessions de formation seront organisées au fur et à mesure de l'accroissement des effectifs étudiants pour pérenniser cette nouvelle activité. En fin d'année, une séance de retour d'expérience permettra aux étudiantes et étudiants de faire le point sur ce qu'ils auront vécu, en présence d'un psychologue.

Des sourires rayonnants

La première soirée, le 7 juillet 2025, a été une belle réussite. Séverine avait consciencieusement balisé le terrain en laissant les prénoms des enfants ainsi que leurs envies dans le cahier de liaison. Les étudiantes Agathe et Capucine sont allées à la rencontre des enfants dans leurs chambres (y compris en chambre d'isolement) et en salle de jeux, au gré des demandes. Les enfants et jeunes rencontrés étaient ravis. Anne et Philippe étaient présents en salle des parents avec café, thé, et jeux prêts pour les accueillir.

Il faut aussi signaler l'accueil chaleureux et bienveillant d'Isabelle Pellier, chef du service, qui a pris de son temps pour venir nous saluer et s'enquérir de la façon dont se déroulait cette première soirée. Quant au sourire des infirmières et aides-soignantes, il était rayonnant ! A l'image de celui des enfants.



Agathe (à gauche) et Capucine (à droite) entourent Anne Lechevalier.

Unapecle : un interlocuteur respecté

L'Union Nationale des Associations de Parents d'Enfants atteints de Cancer ou de Leucémie (UNAPECLE) porte la voix des enfants malades et de leurs parents auprès des décideurs. Elle regroupe 40 associations ayant comme objectif d'améliorer la qualité de vie des enfants pendant et après les traitements et de leurs familles. Nous intervenons à tous les niveaux et dans tous les groupes de travail et instances liées au cancer de l'enfant, auprès d'instances politiques : Assemblée Nationale, Sénat et ministères. L'Union est reconnue pour la qualité de ses interventions, son engagement auprès des différentes institutions et sa bonne connaissance des besoins. Parmi nos réalisations : les maisons de parents, le congé et l'allocation de présence parentale, le droit à l'oubli et la plateforme U-Link, dispositif d'aide financière aux familles.

Nos priorités

- Le statut de parent d'enfant gravement malade ou handicapé : si les aides existent, leur obtention se heurte à des difficultés. Nous proposons un statut simplifiant les démarches administratives.
- La stratégie décennale de lutte contre les cancers reconnaît l'importance des soins de support incluant l'APA (L'activité physique adaptée). En pratique l'APA n'est mise en œuvre que dans quelques centres et le financement souvent assuré par les associations. Il est urgent de réduire ces inégalités.

L'Union est impliquée dans des groupes de travail qui définissent les avancées médicales. Au-delà de la guérison, il ne faut pas oublier la nécessité de diminuer les effets secondaires. Les adhérents comme Soleil AFELT s'inscrivent dans la complémentarité et la synergie des actions nationales. Ces associations sont proches des familles. Cette complémentarité doit s'inscrire dans la durée. Merci à tous sans qui rien ne serait possible.

Philippe Bourvon
Anne Lechevalier

Patrick Poirot
Président de l'UNAPECLE

La belle année de la Maison du Figuier

Christiane Lelièvre est la nouvelle présidente de la maison du Figuier. Elle succède à Michel Cartron qui a fait preuve d'une grande sérénité dans la conduite de la maison d'accueil hospitalière angevine.

Avec un taux de 68% de résidents en 2024, dont les proches étaient hospitalisés dans l'un des services dédiés aux enfants ou adolescents au CHU d'Angers, la maison du Figuier reste fidèle à l'objectif initial de l'association : accueillir des résidents dont les proches, enfants ou adolescents, sont hospitalisés au CHU d'Angers.

A l'écoute des résidents

Ce pourcentage élevé résulte de la réduction du nombre de réservations effectuées par des familles d'adultes hospitalisés sans remettre en cause les conventions passées avec le CHU et l'ICO, mais également de l'évolution des pratiques de réservations : réservation possible pour une nuit seulement, rappel des familles en attente et astreinte téléphonique 7 jours sur 7 qui a permis une augmentation de 317 nuitées par rapport à 2023. Plusieurs actions ont été menées pour mieux répondre aux besoins des résidents : des petits-déjeuners en libre-service, un chauffage adapté aux demandes des résidents, des facilités de règlement (TPE ou virement possible) sans dépôt de garantie pour des séjours de 1 et 2 nuits, une meilleure information sur le tarif des chambres, une prise en charge de trois familles en difficulté financière. Pour les 2530 nuitées réalisées en 2024, les familles accueillies proviennent principalement des départements de Vendée, Loire-Atlantique, Mayenne, Sarthe, Deux-Sèvres, Maine et Loire et Indre et Loire. Cette diversité d'origine géographique confirme la pertinence et la nécessité de la notre maison d'accueil hospitalière pour les familles habitant loin d'Angers.

Réfection de la verrière

Des travaux importants ont été réalisés : le changement de la verrière à la suite d'un défaut d'étanchéité, d'une malfaçon à la construction de la maison. Démarré en février, le chantier



Des travaux d'étanchéité ont été réalisés sur la tour de la cage d'ascenseur et les menuiseries du bureau d'accueil.

s'est achevé début juillet. Le bureau d'accueil a retrouvé sa convivialité plus conforme à l'esprit de la maison du Figuier pour recevoir les familles dans de bonnes conditions. Michel Cartron a assuré avec sérénité la Présidence en 2024 et début 2025, toute l'équipe le remercie chaleureusement. Christiane Lelièvre a pris le relais depuis le mois de mai 2025. « MERCI à tous les bénévoles pour leur engagement et leur mobilisation sans faille et aux bénévoles de Soleil Afelt, notamment Georges et David pour les travaux effectués et pour leur aide ponctuelle. »

Christiane Lelièvre



Quatre bénévoles ont rejoint l'équipe de la Maison du Figuier : Sonia, Dominique, Patrick et Gérald.

Socio-esthétique : le bien-être pour tous

Léonie Regnault, qui a remplacé Marie Jan-Chauvin, nous présente ces interventions de socio-esthétique en oncopédiatrie.

La socio-esthétique s'inscrit dans une prise en charge globale du bénéficiaire pour l'amener vers un mieux-être. Le soin de socio-esthétique permet aux personnes de se reconnecter à leur corps, à leur ressenti, en travaillant sur l'estime de soi et l'image corporelle. Ces soins sont adaptés aux besoins et envies des bénéficiaires. Ils sont réalisés avec bienveillance et empathie en pluridisciplinarité avec les équipes soignantes.

Dans le service d'hé-mato-immuno-on-cologie pédiatrique du CHU d'Angers, la socio-esthétique s'adresse aux enfants, aux parents et aux soignants. L'ensemble de la prise en charge est totalement financé et soutenu par l'association Soleil Afelt.

Au chevet des enfants

Les soins sont proposés dans les chambres des enfants, que ce soit en secteur stérile classique ou en hôpital de jour à raison de 4 à 8 heures par semaine. Ces moments de détente et de douceur permettent aux enfants et adolescents de s'évader et de prendre soin d'eux. Cela leur

offre un instant de pause dans leur parcours de soin, avec un toucher non médicalisé et une écoute attentive. Les rendez-vous sont fixés en amont par les soignants ou après un échange entre la socio-esthéticienne et l'équipe médicale. Cette prise en charge personnalisée est adaptée au parcours de soin de chaque enfant.

Au chevet des parents

Au vu des soins prodigués à leurs enfants, les parents ont souhaité bénéficier à leur tour de séances de socio-esthétique. Celles et ceux qui le souhaitent peuvent profiter de

moments de détente et de pause. Trois heures par semaine leur sont dédiés. Ces instants ont lieu dans une pièce spécialement aménagée pour les recevoir et leur permettre un lâcher-prise et une déconnexion. Les rendez-vous sont fixés en amont par les soignants ou après un échange entre la socio-esthéticienne et l'équipe médicale afin d'adapter ce moment au besoin et à l'organisation des parents.

Plusieurs fois dans l'année, des Parenthèses Nocturnes sont proposées aux parents lors d'ateliers collectifs en soirée par la socio-esthéticienne et le socio-coiffeur Dominique Berlioz. Avec un thème à chaque fois : détente du visage, relaxation, colorimétrie capillaire... Ces moments de pause sont propices aux échanges entre parents. Soleil Afelt finance ces parenthèses nocturnes et diurnes.

Bien-être pour le personnel soignant

Les soignants ne sont pas oubliés. L'équipe de l'unité peut s'inscrire et profiter d'un temps privilégié,

d'un massage, d'un soin, d'un moment de détente pour lâcher-prise et se relaxer. « Les soins de socio-esthétiques sont bien accueillis dans le service et attendus des patients. C'est un rendez-vous pour chacun », souligne Léonie Regnault.

Des réflexions sont en cours pour agrémenter la prise en charge avec de nouveaux outils multisensoriels après une formation spécifique.



Léonie Regnault, socio-esthéticienne auprès des enfants, parents et soignants.
Crédit photo © : Julie Noury Soyer

Léonie Regnault

2024, une année foisonnante

Entreprises, clubs service, écoles, mécènes ont été au rendez-vous de cette année riche en animations.

En 2024, les bénévoles de Soleil Afelt n'ont ménagé ni leur énergie, ni leur temps. Notamment pour Septembre en Or. Les membres de l'association ont participé, animé plus d'une quinzaine de rendez-vous durant ce mois dédié aux cancers de l'enfant : jeux, marches, trail, dons du sang, course solidaire, ciné-débats, avec de nouveaux partenaires comme l'Adoma (CDC Habitat), l'Ecole supérieure des agricultures, et des plus fidèles comme l'Etablissement français du sang (EFS). Une mention toute particulière au Crédit Agricole Anjou Maine qui a su mobiliser ses caisses locales et ses collaborateurs de trois départements pour Soleil Afelt et a collecté 21 000 € que nous avons reversé prioritairement pour la recherche.

De nouveaux partenaires

En 2024, nous avons amorcé des collaborations fructueuses avec des entreprises. Le spécialiste des équipements pour la petite enfance, Wesco, a choisi de reverser 10 % du chiffre d'affaires réalisé le 3 décembre 2024 à Soleil Afelt. Nous devrions poursuivre ce partenariat en 2025.

Les magasins U du département nous ont accompagnés durant tout le mois de Septembre en Or. Ils vont récidiver cette année de manière encore plus forte avec une collecte dans les 43 magasins U du Maine-et-Loire le samedi 6 septembre.

En harmonie, de Mayet à Thouars

De nombreux clubs services nous ont soutenu en 2024. Avec Jean-Luc Girault, Régis Godefroy, et Bernard Jaquet, son président, le Lions Club de Baugé reste des porte-parole fidèles de notre cause. Le Lions club Angers Val de Maine nous a associés au concert de la Garde Républicaine à Angers début décembre. Nous poursuivons également notre partenariat avec le Lions Club du Roi René qui nous a associé à son loto et à son marché de Noël au Carré Cointreau à Angers.

A noter aussi les bonnes relations nouées avec le Rotary Mayet Sud-Sarthe grâce à Karine et Nicolas Rossard. Les dons collectés lors d'un Trail en septembre sont destinés à l'achat d'un matériel Snoezelen et à la formation de la socio-esthéticienne Léonie Regnault. D'autre part, nous avons été invités à présenter Soleil Afelt aux membres du Rotary Du Bellay. Je n'oublie pas non plus la dynamique poursuivie avec le Ladies Circle de Thouars et ses présidentes successives, Elisabeth Martineaud et Fanny Allory. Leur club finance l'intervention d'un jeune magicien auprès des enfants du service d'onco-pédiatrie d'Angers.

Des bénévoles, de Doué à Saint-Germain-sur-Moine

Les bénévoles de Soleil Afelt restent fortement mobilisés pour améliorer le quotidien des enfants atteints de cancers ou de leucémies, au service de leurs familles et de leurs proches. Un grand merci à toutes et à tous pour leur dévouement.

Une mention particulière à Jack Bioteau qui a su fédérer autour de lui et de Nelly, sa compagne, toute une équipe à la veille de Noël pour collecter des jouets et des dons à Saint-Germain-sur-Moine en passe de devenir l'une des places fortes de notre association.

Je tiens aussi à souligner l'engagement sans bornes de l'équipe de l'atelier de Doué, qui s'investit pleinement chaque semaine pour la confection d'objets et de bijoux vendus dans les magasins alentour ou lors de soirées théâtrales et musicales au théâtre Philippe Noiret.

Un projet associatif renouvelé

Soleil Afelt fourmille d'initiatives. Pour rendre plus cohérente notre action, nous avons engagé la reformulation de notre projet associatif. Deux ateliers de réflexion ont eu lieu deux dimanches après-midi de février et mars sous la houlette de David Poisson. Au cours de ces ateliers, nous avons pu faire un état des lieux, pointer nos forces et nos faiblesses, lister nos attentes. Ce brainstorming sera prolongé cet automne : d'une part sur la définition de notre identité, de nos valeurs et de nos objectifs, d'autre part sur le fonctionnement de l'association pour la rendre plus opérationnelle et plus attractive auprès de nouveaux bénévoles. Je pense pouvoir vous présenter ce projet associatif rénové en 2026.

Avec cette nouvelle boussole, nous serons à même de mieux nous présenter aux familles que nous rencontrons, aux partenaires et mécènes qui souhaiteraient nous accompagner. Par la suite, nous pourrions engager un autre chantier, celui de la communication pour être encore plus visible, davantage connus du plus grand nombre.

Vincent Charbonnier



Câline, chantante, sportive,

Les adjectifs ne manquent pas pour qualifier l'année 2024.



Nouvelle moisson de dessins record pour la Fondation L'Adresse, sur le thème de la ferme en 2025.

Câline

A raison de deux matinées par semaine, les chiens, lapins et petits rongeurs des Museaux pour des maux apportent leur dose de douceurs et de chaleur aux enfants hospitalisés. Les soins apportés par les ateliers de socio-esthétique ont ravi petits et grands. 2024 aura été l'année du passage de témoin entre Marie-Jan Chauvin et Léonie Regnault. Marie a cessé son activité professionnelle l'été dernier. Rassurez-vous, nous l'avons agrippée pour qu'elle reste membre de l'association. Nous tenons vivement à la remercier pour tout le bonheur qu'elle a pu apporter aux enfants, parents et soignants tout au long de son activité. La socio-esthétique est devenue l'un des emblèmes de notre association. Dominique Berlioz a poursuivi son atelier « Bibi Bob » de socio-coiffure tant appréciée des enfants hospitalisés. Les Parenthèses nocturnes initiées en toute fin d'année 2023 sont venues offrir une nouvelle bulle d'air aux parents en fin de journée. Pour sa première année aux côtés de Soleil Afelt, Julie Noury Soyer a immortalisé des moments de vie à l'hôpital en proposant des shooting photos et books. 11 séances ont été réalisées et financées en 2024.



Luc Poisson et Aurélien Trottier (Artisan Passionné) s'investissent bénévolement dans la fabrication de chocolats au côté des enfants et parents.

Chantante

Une première pour la chorale Troglodissimo qui nous a été entraînés dans son répertoire de chansons françaises dans une mise en scène enjouée et colorée. Nous avons eu les honneurs également de La Garde Républicaine, qui s'est produite à Angers pour la première fois depuis 25 ans au centre de congrès début décembre. L'association de quartier de l'Adézière a organisé un concert des Compagnons de la Tourlandry

Gourmande

Les papilles n'ont pas été oubliées cette année encore avec l'intervention des chocolatiers angevins Artisans Passionnés Luc Trottier et Poisson. Petits et grands ont pu réaliser des chocolats lors d'ateliers chocolat durant deux mercredis après-midi avant Pâques et Noël.



Les membres du Crossfit Dery près d'Angers ont mouillé le maillot pendant 24 heures en continu pour Soleil Afelt de concert avec l'association des pompiers d'Angers, Coeur de caserne.

Sportive

L'activité physique adaptée (APA) a poursuivi ses actions au chevet des enfants avec le nouveau binôme d'éducatrices Lise Betton et Manon Cerqueux. Le projet détendre cette activité en dehors des murs du CHU au domicile des enfants va se concrétiser en septembre 2025. Beaucoup de sportifs amateurs, confirmés ou débutants, ont couru au profit de notre association à travers différentes courses comme le trail de la pierre au Fief Sauvain, le Trail du Granit à Bécon, le trail de Saint-Mars d'Outillé dans la Sarthe. Des randonnées ont permis d'user les souliers pour la bonne cause à Louvaines, aux Rosiers sur Loire. Les étudiants et collégiens n'ont pas été en reste avec l'organisation de la course aux rêves haute en couleurs de HUMANISEO (OSEO) au lac de Maine, et de courses organisées par le lycée de Pouillé et le collège Saint-Vincent

solidaire, créative...

de Brissac. L'association Familles Rurales du Fief-Sauvin a également œuvré pour l'association à travers des activités d'éveil sportif pour les plus petits, de Pilates, de renfo-cardio et bien d'autres encore ! Les Ladies Circle Thouars 73 ont apporté toute leur énergie lors de la marche Pink Ladies en octobre au profit du dépistage du cancer du sein et des cancers pédiatriques. Course prolongée par un partenariat avec Soleil Afelt. L'association Courage et force pour Johan a organisé un évènement sportif rassemblant plus de 400 personnes début septembre à La Romagne.

Drôle

Les zygomatiques ont été mis à rude épreuve par la troupe des Strapontins au Théâtre à Gesté avec la pièce Ferme sous hôtes tension.



BPM Agri a contribué à la réussite de la course solidaire organisée par des étudiantes de l'Ecole supérieure des agricultures.

Solidaire

En décembre, une soirée solidaire organisée par Jack Bioteau et son équipe à Saint Germain-sur-Moine a réuni des dizaines de personnes pour la bonne cause de notre association. Ce fut l'occasion aussi de dons de boîtes de jeux par le CSE de l'hypermarché de Clisson et de boîtes de Lego par la fondation britan-



Les Ladies de Thouars toujours aussi généreuses.

nique Fairy Bricks. Les Lions club de Baugé et d'Angers ont organisé différents évènements à notre profit (tombola, loto, marché de Noël, concert).

Créative

Pas moins de 7 800 artistes en herbe ont répondu à l'appel des agences l'Adresse du Maine-Loire dans le cadre de l'opération 1 dessin = 1 euro. Bravo !

Le Maine-et-Loire conforte sa première place sur le podium des dessins collectés en France pour cette fondation qui facilite l'hébergement des familles d'enfants hospitalisés. L'équipe de Septembre en Or aura été très dynamique et audacieuse en concoctant un programme copieux. Ce mois de sensibilisation aux cancers de l'enfant commence à bien rayonner autour d'Angers, dans le Maine-et-Loire et les départements limitrophes. De nouveaux projets fleurissent et pullulent dans la tête de nos bénévoles. L'année 2025 s'annonce tout aussi imaginative.

Chargée en émotion

Bien sûr, l'année 2024 restera une année douloureuse avec le départ de Dominique qui nous laisse un grand vide. Les bénévoles de l'association veilleront à poursuivre le chemin tracé par Dominique afin de conserver l'ADN de l'association et de mener à bien nos actions.

Engagée

Tous les bénévoles se sont démenés pour développer toutes ces belles actions. Ainsi, ils sont une dizaine de bénévoles à se relayer chaque mercredi lors des pause-café au sein du service d'onco-pédiatrie. Les petits doigts de fée des ateliers de Doué se sont réunis chaque semaine pour confectionner toutes sortes d'objets vendus ensuite notamment au marché de Noël à Doué ou dans les commerces locaux.

De nouveaux adhérents et membres actifs sont venus rejoindre la magnifique aventure de Soleil Afelt. La mobilisation de nos bénévoles reste sans égale. .



Rentrée sportive à l'Autre Faubourg à Cholet dans le cadre de Septembre en Or.

David Poisson



Une situation financière très saine

Les dons remis par l'association Courage et Force pour Johan ont été reversés à hauteur de 3 000 € à l'Institut Curie pour des travaux de recherche sur le neuroblastome comme souhaité par les parents de Johan.

Libellé	Année 2024	Année 2023	Variation
Produits	166 765	115 866	+50 899
Charges	131 446	126 142	+5 304
Résultat	35 319	-10 276	45 595

L'année 2024 a été marquée par une forte augmentation des dons versés par les entreprises et associations d'écoles et autres ayant participé à Septembre en or. Le Crédit Agricole Anjou Maine avec la remise de deux prix (J'aime mon association et J'aime mon territoire), le lycée agricole de Pouillé (course solidaire), l'association ELO-SIA (trail de Bécon les Granits), la société ALTER (opération Pas à Pas), l'association Courage et Force pour Johan (Courses), la Fondation BPM, le Ladies Circle de Thouars, Les Lions Clubs de Baugé et d'Angers Roi René, les écoles des Garennes-sur-Loire et la fondation d'entreprise Wesco de Cerizay entre autres. Parallèlement, les charges ont progressé mais par un report de fonds dédiés sur l'exercice suivant pour la contribution de la fondation d'entreprise Dômes Pharma et du Lions Club Angers Roi René. Le résultat final ressort excédentaire.

Bilan au 31 décembre 2024

Libellé	31/12/2024	31/12/2023	Variation
Actifs	241 696	191 433	+50 263
Dettes	-26 629	-19 685	+6 944
Fonds dédiés	-15 160	-7 160	+8 000
Fonds propres	199 907	164 588	35 319

Les fonds propres dont dispose l'association sont impactés par le résultat excédentaire de l'exercice. L'association dispose toujours d'une réserve de trésorerie qui s'est renforcée avec le résultat et permet d'envisager sereinement l'avenir sur les prochaines années.

Prévisionnel 2025

Libellé	Prévision 2025	Année 2024	Variation
Produits	116 960	166 765	-49 805
Charges	135 890	131 446	+4 444
Résultat	-18 930	35 319	-54 249

Le budget 2025 se veut à nouveau prudent car certaines ressources 2024 ne se renouvelleront pas cette année. De la même manière, les charges ont été ajustées pour répondre à une année de fonctionnement intégrant comme l'an passé une contribution à la recherche du service d'oncologie pédiatrique du CHU d'Angers en hausse, la poursuite de nos relations avec le CHU et l'école de Lomé au Togo. En conclusion, notre association ne fonctionne qu'avec des bénévoles et ses frais de fonctionnement sont à nouveau limités à 6 % des charges globales, soit 8 290 € dans notre budget. Les heures de bénévolat et les déplacements sont valorisés mais ne font l'objet d'aucun remboursement.

Bruno Bioteau

Les temps forts de ces derniers mois

Retour en images sur les différents événements marquants de ces derniers mois.



L'orchestre d'harmonie de la Garde Républicaine en concert à Angers grâce au Lions Club Angers Val de Maine.



En course pour le Trail de Saint-Mars d'Outillé avec le Rotary Mayet Sud Sarthe.



La compagnie des 1000 Actes toujours fidèle à Soleil Afelt.



Le marché de Noël dans les arènes de Doué.



Jac Livenais (en haut) et la Compagnie Après la pluie (en bas) ont animé en commun un atelier d'écriture.



BPM Foundation s'investit

Le groupe BPM s'engage aux côtés de Soleil Afelt. Une convention a été signée pour financer les séances de médiation animale.

Elles s'appellent Lottie, Tchaï et Reiko. Ces chiennes labrador, Finnois de Laponie, Cavalier King Charles, sont devenues les amies d'enfants hospitalisés en oncopédiatrie au CHU d'Angers. Tout comme Chatouille, Mélie et Osie, des lapin et cochons d'Inde.

« Les moments proposés auprès des animaux au sein du service d'oncologie pédiatrique se veulent être une bulle précieuse pour les enfants hospitalisés. Ils permettent l'espace d'un instant de s'évader du service et de la maladie, en apportant chaleur et tendresse, observe Sophie Chapeleau de l'association Des museaux pour des maux qui intervient en médiation animale au service d'oncopédiatrie du CHU d'Angers. Par leur façon naturelle d'entrer en relation, les animaux apportent du réconfort, de la douceur, de la motivation (à sortir de sa chambre, à parler,...), parfois des rires. Ils invitent parfois au jeu, parfois au calme. A leur contact, les barrières tombent, les enfants et leurs parents entrent plus facilement en communication et partagent autour de leur vécu de la maladie. »

« Ces temps de rencontre sont très attendus. Certains enfants s'installent directement dans la salle avant mon arrivée. Un lien d'attachement se crée avec mes animaux, permettant la libération des émotions notamment grâce

à la sécurité affective qu'ils véhiculent ». En les nourrissant, brossant, cajolant, une relation se crée. L'animal qui devient alors le partenaire de cette épreuve qu'est la maladie, sa présence bienveillante et constante font de lui l'allié idéal tout au long du combat. Les patients vont, le temps de la rencontre, sourire, se détendre, lâcher prise. »

Tout un protocole

A chaque fois, le rituel est le même. Séverine Robin, l'éducatrice du service fait le lien. « Cela me permet de savoir quels enfants je peux voir, dans quelles conditions, l'état du jour de chaque patient, et d'ajuster mes propositions pour que l'atelier de médiation animale fonctionne, explique Sophie Chapeleau. Avant d'aller à la rencontre du jeune, je valide mon passage auprès du soignant référent. Deux possibilités : soit je passe directement dans la chambre, soit je reçois dans la salle prévue à cet effet.

Le temps de rencontre est avant tout informel, la spontanéité y prend toute sa place, pour laisser les échanges s'ouvrir librement. En fonction de l'état de santé du patient, et de son envie, plusieurs moments de partage sont possibles. L'animal peut être installé sur le lit, pour un partage de douceur et de tendresse. Des jeux peuvent être proposés, par exemple rechercher des croquettes cachées par l'enfant que le chien doit retrouver. Il est possible aussi de se balader dans les couloirs du service, de suivre un petit parcours dans la salle d'activité adaptée (APA) pour se mettre en mouvement avec le chien en liberté. En cas de présence d'un ou des parents, ils sont invités à prendre place dans ce



dans la médiation animale

temps de partage autour de l'animal. Cela leur permet de passer un moment agréable et de détente, et de renforcer le lien avec leur enfant autour de souvenirs positifs à l'hôpital.»

A la recherche d'interactions positives

La Médiation Animale « est la recherche d'interactions positives issues de la mise en relation intentionnelle de l'Homme et de l'Animal dans les domaines éducatifs, sociaux, thérapeutiques ou de la recherche. « Les effets recherchés ne sont pas de type occupationnel mais bien de type thérapeutique : par le biais de l'animal, nous recherchons une mise en mouvement psychique, cognitive, sensori-motrice, communicationnelle et relationnelle de chacun des participants », souligne Sophie Chapeleau. Nous ne contraignons ni les personnes ni l'animal à la rencontre. »

« Nous sommes très vigilantes à la sécurité et au bien être des participants et de nos partenaires animaliers. De ce fait, les échanges avec les soignants sont essentiels car ils permettent d'ancrer les objectifs thérapeutiques dans ce cadre qui se veut au premier abord ludique mais qui a bien pour objectif de travailler sur soi. » Dans le cadre des séances réalisées au CHU d'Angers, des protocoles ont été construits conjointement par l'intervenante Sophie Chapeleau, la chargée de mission Mélanie Hippocrate,

et l'équipe de l'UPLIN (Unité de Prévention et de Lutte contre les Infections Nosocomiales).

Le Lions Club de Baugé, autre médiateur essentiel

Après un premier tour de piste lors de la course solidaire de l'ESA (Ecole supérieure des agricultures) en septembre 2024, et avoir sensibilisé ses équipes aux cancers de l'enfant, le groupe BPM s'est engagé de manière plus étroite à nos côtés via sa fondation. Spécialisé dans la distribution de tous types de véhicules, BPM Foundation finance six mois de médiation animale. Dédiée à l'enfance et au soutien des enfants autistes, malades ou en situation de handicap, cette fondation partage les mêmes objectifs que Soleil Afelt. Elle entend « participer à l'amélioration de la vie des enfants et de leurs familles pendant et après la durée des soins, tant à l'hôpital qu'à l'extérieur, soutenir la recherche médicale et scientifique pour la prévention et le traitement des cancers de l'enfant, informer les familles et le public sur les cancers de l'enfant ».

Ce partenariat a pu être noué grâce au Lions Club de Baugé et à Régis Godefroy, infatigable porte-parole et colporteur de notre cause, avec Jean-Luc Girault et Bernard Jaquet, président du club.

*Sophie Chapeleau
Vincent Charbonnier*

Des séances d'activité sportive offertes à domicile

Soleil Afelt a signé une convention avec le réseau des Maisons Sport Santé du Maine-et-Loire. Leur objectif commun : promouvoir et faciliter l'activité physique en dehors de l'hôpital. Des séances de découverte d'une heure financées par Soleil Afelt seront proposées aux enfants et à leurs familles dans les sept maisons du département. En liaison avec les médecins et les enseignantes en Activité physique adaptée (APA) du service. Le centre de ressources sport santé de la ville d'Angers sera associée à ce projet.

La pratique d'une APA est proposée « dès le diagnostic pour limiter le retentissement de la maladie et du traitement et se poursuit dans l'après cancer pour favoriser un retour d'une bonne condition physique et réduire l'impact de certains effets secondaires », souligne la Société française de lutte contre les cancers et les leucémies de l'enfant et de l'adolescent (SFCE). Les effets positifs sont « nombreux et pas seulement physiques ». « L'APA est encouragée en tenant compte des capacités physiques et de la motivation de chacun à un instant donné. Elle doit être réalisée en lien avec l'oncologue référent qui délivre un certificat de non contre-indication. Elle est supervisée par un professionnel de l'APA qui assure, en lien avec les soignants, une évalua-

tion régulière de l'enfant. Les contre-indications peuvent être transitoires ou définitives. Il peut s'agir par exemple de fatigue extrême, d'une suite précoce de chirurgie, d'un syndrome infectieux sévère en cours, de lésions osseuses avec un risque fracturaire, de dénutrition sévère... »

L'APA a plusieurs objectifs : favoriser la tolérance des traitements, maintenir la masse musculaire et les capacités cardio-vasculaires, améliorer l'humeur et le sommeil, restaurer la confiance en soi et préserver l'estime de soi. « Certaines études réalisées chez l'adulte démontrent que l'activité physique entraîne une réduction du risque de récurrence mais aussi de façon plus globale une diminution de la mortalité et du risque de développer d'autres cancers », note la SFCE.

Les séances doivent être ludiques, variées et réalisées avec du matériel adapté permettant de faire une activité quel que soit l'âge de l'enfant ou de l'adolescent, ses goûts, ses capacités et sa situation médicale. Les séances peuvent être individuelles ou collectives. Elles sont proposées aux enfants accompagnés de leurs parents par les maisons sport santé du Maine-et-Loire depuis le mois de septembre.

Toutes et tous en or pour Septembre

Septembre a de plus en plus de reflets dorés en Anjou. Cette année, les magasins U et la ville d'Angers se mobilisent tout particulièrement pour sensibiliser aux cancers de l'enfant.

La couleur or n'est pas réservée qu'aux champions olympiques. Elle est plus que jamais la couleur du ruban qui symbolise le mois de septembre dédié aux cancers de l'enfant. Septembre en Or a été lancé en 2012 aux Etats-Unis sous l'impulsion du président Barack Obama. Ce mouvement a progressivement essaimé en Europe. En France, cette campagne de sensibilisation a tour à tour été relayée par l'Institut Gustave Roussy, l'Unapecl (Union des associations de parents d'enfants atteints de cancer ou leucémie) et la SFCE (Société française de lutte contre les cancers et les leucémies de l'enfant et de l'adolescent).

Tout au long de ce mois, il s'agit de sensibiliser le grand public aux cancers pédiatriques et de soutenir les actions des associations auprès des enfants, adolescents et jeunes adultes atteints de leucémies ou de tumeurs, de lever des fonds pour la recherche en oncologie pédiatrique, d'aider les pays moins dotés au plan médical afin que « tout enfant, quel que soit le pays où il vit ait les mêmes chances de soin, de guérison ». Des missions qui sont au cœur de notre engagement à Soleil Afelt.

Ensemble avec les magasins U

En Anjou, nous avons trouvé des relais précieux. En 2024, les 90 caisses du Crédit Agricole Anjou-Maine ont collecté 21 000 € dont les trois-quarts ont été reversés pour financer les travaux d'équipes de chercheurs angevines et nantaises dirigées par Isabelle Pellier et Yves Delneste. En particulier ceux de Isabelle Tournier. Rattachée à l'université d'Angers et à l'Institut de cancérologie de l'Ouest, elle travaille sur les mutations génétiques des tumeurs afin d'améliorer le diagnostic et les soins.

Cette année, les 43 magasins U déjà engagés à nos côtés l'an dernier se mobilisent en force pour Septembre en Or. Ils organisent le samedi 6 septembre, et le dimanche 7 septembre pour certains, une collecte. Le principe est simple : chaque client pourra volontairement verser 1, 2 ou 5 euros à Soleil Afelt à son passage en caisse en indiquant son choix à l'hôtesse. Les magasins U doubleront chaque don dans la limite de 10 000 € sur l'ensemble du département. Toutes les sommes collectées seront intégralement reversées à la recherche sur les cancers de l'enfant par l'intermédiaire d'Isabelle Pellier, chef du service d'oncopédiatrie au CHU d'Angers et directrice de recherche à l'Inserm.

La mairie et le Grand Théâtre d'Angers au diapason

Autres partenaires de Septembre en Or et de Soleil Afelt en 2025 : la ville d'Angers et le département du Maine-et-Loire. Le maire d'Angers, Christophe Béchu, a accepté d'éclairer en lumière dorée des bâtiments publics de la ville, notamment l'hôtel-de-ville et le Grand Théâtre, place du Ralliement. Angers rejoint une quinzaine d'autres grandes villes françaises, comme Paris, Lyon, Bordeaux, Toulouse, Nancy... qui vont éclairer des bâtiments emblématiques communaux le 13 septembre. En 2024, la tour Eiffel s'était déjà parée de lumière dorée. Le dôme de la chapelle du CHU d'Angers devrait aussi arborer cette couleur en 2025.

Symbole de ce mois, le ruban doré sera un autre signe de ralliement distinctif. Toutes celles et tous ceux qui le veulent pourront le porter en solidarité avec les enfants, ados et jeunes adultes hospitalisés en service oncopédiatrique et leurs familles.

Vincent Charbonnier

JUSQU'AU DIMANCHE 7 SEPTEMBRE 2025*



Septembre en Or

Ensemble, aidons et soutenons les enfants atteints de cancers ou de leucémies.

Les magasins U d'Anjou sont fiers de soutenir **l'association Soleil AFELT !**

Lors de votre passage en caisse, faites un don à l'association.

Les magasins U d'Anjou doublent votre don !**

Pour en savoir plus, consultez le site internet de l'association en scannant le QR code.



Plus fort ensemble contre les cancers pédiatriques

* Selon ouverture de votre Magasin U. ** Dans la limite de 10 000 €.



Un programme en Or



Samedi 30 août

- Cholet, L'Autre Faubourg, 14h-18h, défi sportif, rouler pour Septembre en Or : 2 euros versés pour chaque kilomètre parcouru sur un vélo statique.

Jeudi 4 septembre

- Angers, cinéma Les 400 Coups, à 20h, projection du film Promesse en présence du réalisateur Thomas Hug de Larauze ou de membres de sa famille. Ce film retrace la vie de sa soeur jumelle atteinte d'une leucémie. Après la projection, échanges avec le réalisateur et Caroline Lacour, médecin à l'Etablissement français du sang qui abordera le sujet des greffes de moëlle.

Samedi 13 septembre

- Angers, aux Galeries Lafayette d'Angers, tenue d'un stand de présentation de Soleil Afelt et de Septembre en Or.

Mardi 16 septembre

- Lion d'Angers, salle des Fêtes Emile-Joullain, de 16h à 19h30, stand lors de la collecte de sang de l'EFS.

Vendredi 26 septembre

- Châteauneuf-sur-Sarthe, salle de l'Entrepôt, de 16h à 19h30, collecte de sang de l'EFS.

Samedi 27 septembre

- La Meignanne, après-midi, sortie moto de 80 km avec le moto-club Les Cagouilles au départ de la Meignanne. Possibilité de réaliser un tour en side-car pour les enfants.

Mardi 30 septembre

- Saint-Georges-sur-Loire, salle Beau Site, de 16h à 19h30, collecte de sang de l'EFS.

Vendredi 17 octobre

- Angers, après 14h, défilé floral et doré conçu par les apprentis du BP Fleuristes du centre IA de Nantes (lieu non encore arrêté).



Bougeons pour

SEPTEMBRE EN OR

- et contribuons à la lutte contre les cancers pédiatriques, des adolescents et jeunes adultes (AJA) !

14 septembre 2025

Toute la journée dès 10h

au complexe sportif Marie Paradis à Avrillé

Grand public - gratuit

Course et marche solidaire contre les cancers pédiatriques et des AJA

12€ / adulte avec T-shirt

Village animé : initiations sportives, jeu de piste, fanfare, tombola, animations diverses, etc.

Plus d'informations, inscription à la course et programme

www.chu-angers.fr/pediatrie > rubrique Actualités



Possibilité de restauration sur place.



www.chu-angers.fr

Événement organisé par l'unité d'hémo-onco-immunologie pédiatrique et l'équipe coordinatrice Adolescents jeunes adultes du CHU d'Angers, en partenariat avec la ville d'Avrillé, les associations sportives de la ville d'Avrillé, et avec le soutien des associations de lutte contre le cancer des enfants, et des AJA.



Les mercredis enchantés de Septembre en Or

Chaque mercredi de septembre, des animations ont lieu au CHU d'Angers.

- Le 3 septembre, entre 12h30 et 16h, jeux en bois de Ludo Ludam dans le hall Robert-Debré et dans les couloirs des services oncopédiatrique et neuropédiatrique.

- Le 10 septembre, de 15h à 18h, déambulation musicale avec la compagnie Ernesto Baritoni et son

spectacle Brother Kawa.

- Le 17 septembre, de 14 h à 18h, tours de magie de Mehdi dans le hall Robert-Debré et au chevet des enfants hospitalisés. En partenariat avec le club des Ladies de Thouars.

- Le 24 septembre, de 11h à 17 h, les sculptures sur ballon d'Orélie Balloon dans le hall Robert-Debré et au chevet des enfants hospitalisés.

Trois dates à retenir

En bref

Samedi 6 et dimanche 7 décembre 2025
Marché de Noël de Doué-en-Anjou

Samedi 20 décembre 2025
Marché de Noël de la Fiesta Germinoise

Samedi 7 février 2026
Pot au feu dansant de Bécon Solidarité

Dimanche 15 février 2026
Journée internationale des cancers de l'enfant

Dimanche 26 avril 2026
Trail du Granit et randonnée à Bécon-les-Granits



Jeudi 2 octobre 2025
La troupe du CHU joue Feydeau

Des quiproquos, des portes qui claquent... Bienvenue dans le théâtre de Feydeau avec deux farces conjugales en un acte au programme de cette soirée proposée par Tétréauscope, la troupe théâtrale du CHU d'Angers. Mise en scène d'Emmanuelle Schaaff. L'occasion de découvrir des soignants dans un autre rôle. Possibilité d'acheter ses places sur la plateforme HelloAsso ou directement le soir même à la salle Chabrol à Angers. Les recettes seront en partie reversées à Soleil Afelt.

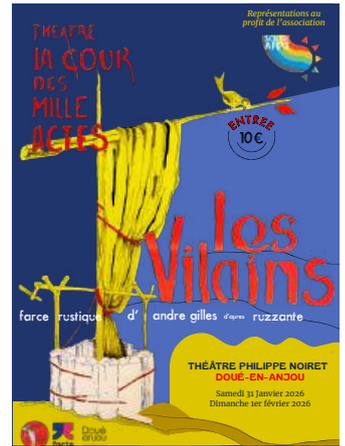
Léonie est en avance
Feu la mère de Madame
A 20h, salle Claude Chabrol à Angers

Samedi 31 janvier 2026
Dimanche 1 février 2026
La Compagnie des 1000 Actes rejoue Les Vilains

C'est une farce... rustique, qui met en scène la vie des paysans de Padoue au XVI^e siècle. Trois moments de vie au rythme des saisons. Une pièce adaptée par André Gille, tirée d'une oeuvre de

Ruzzante qui commence sur un mode rabelaisien et finit en tragédie. Après une comédie musicale enlevée en 2024, la compagnie des 1000 Actes renoue avec cette pièce truculente qu'elle a déjà présentée au public. Deux représentations en soirée le samedi et l'après-midi le dimanche qui perpétuent un partenariat de trente ans avec Soleil Afelt.

Les Vilains
A 20h le samedi 31 janvier et à 15h le dimanche 1 février
Au théâtre Philippe Noiret de Doué-la-Fontaine



Du 18 au 21 juin 2026
Un stand au festival du Hellfest
La direction du Hellfest offre un stand à Soleil Afelt pour sensibiliser le public du festival de Clisson aux cancers de l'enfant. Quelque 240 000 personnes attendues durant les cinq jours de ce festival qui mobilise 5 000 bénévoles autour de six scènes. Au-delà des décibels, des valeurs communes partagées. De nombreux bénévoles seront nécessaires pour assurer une présence constante durant ces quatre jours hauts en musiques.

BULLETIN D'ADHESION A SOLEIL AFELT

8, rue du Figuier - 49100 Angers
Tél : 06 88 65 69 63
www.soleilafelt.com

J'adhère à **Soleil AFELT**

Nom : Prénom :
Adresse :
Ville : Code postal :
Adresse mail :

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

Vous pouvez également faire vos dons en utilisant le QR code ci-contre.

Coopération renforcée avec le service ^{TO}_{GO} oncopédiatrique de l'hôpital de Lomé

En janvier 2025, trois membres de Soleil Afelt ont effectué un déplacement à l'hôpital Sylvanus Olympio de Lomé (Togo) avec des personnels du CHU d'Angers. L'occasion de se rendre compte des conditions d'accueil et d'hospitalisation dans le service oncopédiatrique togolais et de rencontrer les représentants de l'association Asecanto. Marie-Françoise Grimault et Sophie Blaisonneau nous livrent leurs témoignages. Philippe Bourvon nous explique la démarche entreprise dans le domaine biomédical.

« Il fallait vraiment y aller pour se rendre compte de ce que vivent enfants, parents et soignants dans cet hôpital. En visitant les différents services et en discutant avec leurs responsables, on a pu mesurer l'ampleur des difficultés qu'ils peuvent rencontrer. Nous étions dans l'émotion, loin d'imaginer une telle situation. Néanmoins médecins et infirmiers font ce qu'ils peuvent avec les moyens qui sont les leurs.

Mais trop de petits patients n'ont pas de soins faute de diagnostic. Certains parents repartent chez eux avec leur enfant car ils n'ont pas les moyens de payer les traitements, ou ils prennent peur et iront consulter le guérisseur de leur village.

Une école non encore officielle

L'école de Gilles fonctionne actuellement dans le salon des parents avec deux maîtresses de niveaux primaire et maternelle et assez de matériel scolaire. Dans des conditions peu confortables pour elles car elles se gênent et sont envahies par des tas de jeux non appropriés à la classe. Des placards sont fermés à clé depuis leur arrivée car elles n'ont pas osé demander à les ouvrir. Nous les avons donc aidées à ranger, trier ce qui pouvait leur être utile et ainsi vidé

la salle d'une grande quantité de cartons.

En rencontrant l'inspecteur du ministère de l'Education nationale togolais, nous avons compris que cette école est validée par le directeur du CHU, que les ministères de la Santé et de l'Education Nationale sont au courant de son existence mais elle n'est pas reconnue. Cette reconnaissance permettrait la prise en charge de la rémunération du personnel par l'Etat. C'est ce qui fait défaut pour que l'Etat prenne le relais et rémunère le personnel enseignant. Une nouvelle salle de classe est prévue dans une ancienne bibliothèque désaffectée...

Les projets de l'association Asecanto

C'est une toute récente association où tous les membres ne se connaissent pas encore. Quelques réunions et visios ont eu lieu mais c'est encore timide. Leur objectif principal serait de récolter des fonds pour l'achat de médicaments.

Plusieurs projets en tête : conférences, organisation d'événements sportifs ou culturels, mise en place de réseaux sociaux, support audio-visuel, recherche d'un parrain, et mise en place du diagnostic précoce...

Marie-Françoise Grimault



Sophie et Marie-Françoise avec des enfants et enseignante de l'Ecole de Gilles.



Une chambre du service d'oncopédiatrie de Lomé.

Un séjour riche d'enseignements

L'entrée dans l'hôpital, dans les services de Pédiatrie et dans le service d'Oncologie dirigé par le Professeur Jules Guédénon a été un réel choc pour moi, malgré les "alertes" des soignants français avant le départ. Cette réalité m'a bouleversée, choquée, révoltée...

La maladie est un fait, mais comment améliorer le quotidien ? Comment apaiser ces petits corps et ces esprits meurtris ?

Main dans la main

Je vais être dure dans mes propos.

Ne pas pouvoir soigner un enfant d'un cancer est un fait, accru par le manque d'argent au Togo, mais il m'est intolérable en tant que mère de voir souffrir un enfant et le voir mourir dans la douleur. C'est ce qui a été le plus dur pour moi. Cette souffrance... Nous ne mesurons pas la chance que nous avons d'avoir accès aux soins gratuitement en France.

Puis après la stupeur, l'effroi, est venu le temps de la résilience.

Comment aider ? Observer, écouter, analyser et construire ensemble ?

Le jumelage entre le CHU Sylvanus Olympio de Lomé et le CHU d'Angers s'est élargi au jumelage de deux associations

de parents, Soleil Afelt et ASECANTO (Association de Soutien aux Enfants Cancéreux du Togo). Des liens d'amitié se sont créés. A nous de travailler, main dans la main, pour les aider à trouver leur autonomie de fonctionnement.

Nous avons ensemble depuis bientôt deux ans mis en place plusieurs projets, notamment la création d'une école au sein du service, l'école de Gilles, permettant aux enfants hospitalisés de continuer une partie de leur scolarité. Le système est perfectible mais déjà bien mis en place.

Un dévouement sans pareil

Le séjour à Lomé a été riche d'enseignements, j'en ramène tant de bienveillance, sans attente en retour, malgré un quotidien extrêmement compliqué. Les sourires s'affichent tout d'abord discrets, puis la magie opère et les sourires deviennent sincères.

Je tiens à souligner le dévouement (et le mot est tellement faible) des équipes soignantes togolaise et française pour leur qualité de travail, et le quasi sacerdoce du Professeur Jules Guédénon. Un homme admirable qui mérite d'être connu, soutenu et aidé dans son travail quotidien.

Et je n'oublie pas tous ces petits loustics toujours souriants qui se battent pour survivre : Appolinaire, Cleopass, Goodwin, Émeraude, Richard... (plus d'une trentaine). J'envoie

de douces pensées à ces petits anges partis depuis, comme Mathilde et tant d'autres, faute de moyens, ou de diagnostic...

Sophie Blaisonneau



A l'Ecole de Gilles.



Philippe en réunion avec le service biomédical.



Une première approche du service biomédical

Pas de diagnostic fiable, pas de soin possible sans un matériel fiable. Lors de notre séjour au CHU de Lomé au TOGO, nous avons été saisis d'une demande concernant les problèmes de disponibilité et de maintenance des matériels utilisés en oncologie pédiatrique (tensiomètre, moniteur, pousse seringue...) Locaux encombrés, matériels vétustes, manque de pièces de rechange, organisation à reprendre, pas de maintenance préventive, etc...mais personnel engagé avec de vraies compétences. Notre constat est que ce service doit être aidé pour être au niveau requis dans un CHU.

Nous avons décidé de tenter au niveau du service biomédical l'expérience réussie par les équipes médicales entre Angers (CHU et soleil Afelt) et Lomé (CHU et ASECANTO).

La tâche est lourde car ce service s'adresse à tous les

secteurs du CHU : services de soins, blocs opératoires, laboratoires, ...

En lien avec une ONG

Nous avons pris contact avec HUMATEM, Organisation non gouvernementale (ONG) dans le domaine de la coopération biomédicale, en relation avec l'OMS (Organisation Mondiale de la Santé) pour nous aider. Cette organisation a l'expertise et peut permettre d'envoyer des matériels à Lomé.

Organiser un audit de situation pour définir nos axes de travail dans les années à venir, faire le point sur les matériels, pièces détachées, logistique, formations : les sujets ne manquent pas.

Nous aurons à initier les projets, à les financer. Notre objectif est que le service Biomédical du CHU de Lomé puisse travailler en autonomie avec des méthodes, des locaux et des moyens adaptés à sa mission dans le futur.

Philippe Bourvon

Une convention signée avec l'association togolaise Asecanto



Dans l'enceinte du CHU du Lomé, des conditions d'hébergement précaires.

Suite à notre mission à Lomé fin janvier 2025, nous avons décidé de renforcer nos liens et nos actions avec Asecanto, association de soutien aux enfants cancéreux du Togo. Une convention de partenariat a été signée mi-mai. Suite au désengagement de l'association toulousaine VICTOIR, nous avons choisi en concertation avec le professeur Jules Guédenon, chef de l'unité d'onco-hématologie pédiatrique du CHU Sylvanus Olympio, de financer prioritairement des examens médicaux (radios, échographies, tomodensitométrie...), l'achat de produits sanguins, de médicaments et de pompes à morphine, l'installation d'air médical, et l'amélioration de la connexion internet, pour un montant mensuel de 1100 €. Cette convention est conclue pour une durée d'un an.



D'autre part, il a été décidé de réaffecter les sommes non utilisées l'an dernier, dévolues initialement à l'école de Gilles. Des travaux plus que nécessaires vont être engagés pour la réhabilitation des cabines (chambres), des locaux de l'école à l'intérieur de l'hôpital. 5 000 € seront consacrés dans les prochains mois à des travaux de peinture, au changement de menuiseries extérieures notamment. Cette convention concrétise une relation plus étroite avec Asecanto et un engagement plus soutenu auprès des enfants hospitalisés à l'hôpital de Lomé et de leurs familles.

Vincent Charbonnier

Engagés pour les enfants malades

Maryline Robillard et David Poisson sont bénévoles et administrateurs de Soleil Afelt. Tous deux travaillent pour la ville d'Angers qui leur a consacré un article dans son journal de communication interne. Nous le publions avec leur accord.

Maryline et David ont été confrontés dans leurs vies de parents à la maladie grave d'un de leurs enfants. Un bouleversement auquel ils ont dû faire face aux côtés des leurs, avec le soutien et les soins prodigués par le personnel médical bien sûr. Mais aussi grâce à la présence de bénévoles venus leur apporter du soutien pendant les périodes de traitement de la maladie. Une expérience qui les a conduits à aller plus loin.

L'évidence de la mobilisation associative

Maryline, en 2012, et David, en 2021, ont ressenti le besoin de s'investir pour aider les jeunes malades et leurs familles, en intégrant l'association Soleil Afelt, qui les avait eux-mêmes accompagnés lors du traitement de leurs enfants. « J'ai toujours les images de ma fille riant devant un spectacle proposé par l'association, et j'avais envie d'assurer une continuité, pour elle, et pour d'autres enfants malades », confie Maryline. « C'est une forme de juste retour. Nous ne nous substituons pas aux soignants, nous apportons un soutien aux parents et aux enfants sous différentes formes, afin de leur permettre de souffler, de sourire ou de lâcher prise », poursuit David. S'il investit pour l'association le champ de la communication et la promotion de actions engagées comme Septembre en Or par exemple, Maryline s'implique de son côté en proposant des animations ou des séances de dessins - une de ses passions - avec les jeunes malades. « L'association accompagne et soutient les enfants atteints de cancer ainsi que leurs familles, tout au long de leur parcours. Elle travaille en étroite collaboration avec le service d'oncologie pédiatrique, au CHU d'Angers. Elle finance diverses actions de confort pour les enfants et leurs parents », expliquent-ils.

Le 15 février prochain, se déroulera la journée internationale des cancers de l'enfant. Un temps utile pour parler de ces maladies, dont le taux de guérison progresse grâce à la recherche, et pour valoriser les associations comme Soleil Afelt.



Maryline est responsable de l'accueil des musées d'Angers, David conducteur d'opérations aux Bâtiments et Patrimoine communautaire.
Crédit Photo © : Eric Fauconnier - Ville d'Angers - Communication et Relations internes.



Soleil AFELT

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



Directeur de publication : Vincent Charbonnier

Ont participé à ce numéro : Bruno Bioteau, Sophie Blaisonneau, Philippe Bourvon, Sophie Chapeleau, Claude Delaunay, Marie-France Grimault, Ange Grimault, Betty Lambert, Christiane Lelièvre, Léonie Regnault, Julie Tapon, Rose Mai Sautonie, Thérèse Bouhiron, Michel Cartron, Manuella Grosbois, André Follen, Karine Guidel, Marie Jan-Chauvin, Marie-Thérèse Leroyer, Annie Livenais, David Poisson, Lucie Réthoré, Mary Robillard, Sophie Samson, Maryse, Georges Tudoux, Julie Noyer Monique Lasne, Anne Lechevalier et Julie Noury Soyer

Mise en page : Claire Sicard

Impression : Porképi-Copies - Angers

 soleilafelt.fr
 soleilafelt@orange.fr
 [soleil.afelt](https://www.facebook.com/soleil.afelt)

