



# BULLETIN D'INFORMATION

## JUILLET 2020

### 11 461 € DE DONS REVERSÉS



#### FAMILLE GUELMY (26)

Yla est une petite fille de 4 ans atteinte du syndrome de pallister Killian au tétrasomie 12 P, cela entraîne un lourd handicap moteur, Yla a besoin d'une aide à 100 %.

Les parents d'Yla aimeraient emmener leur fille au centre intensif de rééducation «Aleas», pour une durée de 2 semaines.

Nous avons financé 2 semaines de stage intensif au centre Aleas, pour la petite Yla.

**Montant du financement : 2 000 €**

#### Boucherie Des Capucines (13)

« Nous soutenons l'association Sourire d'enfant. Merci à eux de nous permettre, à notre échelle, d'apporter notre contribution pour tous ces enfants. »

Mr Bergese



#### ASSOCIATION LE COMBAT D'OLIANA (97)

Oliana a 10 ans, elle est atteinte d'une maladie rare le MUNC18 (elle ne parle pas et ne marche pas seule...), mais elle croque la vie à pleine dent ! Elle adore la musique, l'eau, le sable, rigoler !

Son rêve ? Essayer de marcher seule et devenir le plus autonome possible.

Nous avons financé 15 jours de rééducation en Pologne, pour qu'Oliana puisse un jour réaliser son rêve.

**Montant du financement : 3 000 €**



#### FAMILLE DESCOUX (86)

Mahé est atteint d'une maladie génétique rare (10 cas en France) dû à la mutation du gène Grin 2B.

Mahé ne mange pas, il a été opéré d'une gastrostomie et il ne marche pas.

Les parents souhaitent emmener Mahé dans un centre de rééducation intensif à Essentis, afin que Mahé puisse évoluer !

Nous avons financé les 2 semaines de thérapie pour ce petit bout de chou.

**Montant du financement : 1 900 €**

#### FAMILLE HUON (62)

Louis a 4 ans, il est polyhandicapé, il ne tient pas assis, ne marche pas, ne parle pas et il est nourri exclusivement par sonde gastrostomie.

Ce petit garçon grandit vite et cela devient compliqué, pour mettre tous les appareils dans la voiture et pour mettre Louis dans son siège auto.

Nous avons participé au financement de l'aménagement du véhicule.

**Montant du financement : 2 661 €**



#### ASSOCIATION LES SOURIRES DE THOMAS (18)

Né le 4 avril 2014, Thomas a manqué d'oxygène à sa naissance. Thomas a été réanimé puis plongé dans le coma, l'IRM montre une lésion cérébrale dans la zone motricité.

Aujourd'hui, Thomas a du mal à se déplacer, manger tout seul et jouer comme son petit frère, mais Thomas progresse chaque jour !

Nous avons financé 2 semaines de stage intensif à Essentis, afin qu'il puisse encore plus progresser.



**Montant du financement : 1 900 €**