



BULLETIN D'INFORMATION

SEPTEMBRE 2020

6 383 € DE DONS REVERSÉS



ASSOCIATION RAYANE COEUR VAILLANT (31)

Rayane a 6 ans, il est polyhandicapé et épileptique.

C'est un petit garçon très courageux, heureux de vivre, il est déterminé et fait de gros efforts pour progresser.

Rayane a plusieurs thérapies qui lui permettent de progresser, la plupart de ces thérapies ne sont pas remboursées. Nous avons financé 2 semaines de stages, au centre de rééducation Marzenia.

Montant du financement : 3 020€

Grâce à vous, en diffusant nos emballages, vous nous permettez de mettre en place chaque mois de nombreuses actions auprès de familles, associations, hôpitaux. Notre partenariat est la base de cette magnifique chaîne de solidarité.



HÔPITAL DE PEDIATRIE - BULLION (78)

Avec les étudiants de l'IUT de Sceaux, nous avons financé un projet d'intervention : découverte des animaux et sensibilisation de la nature, pour les enfants hospitalisés.

Intervention sur les hérissons : à cette occasion, les enfants ont accueilli 3 pensionnaires pour lesquels ils se sont mobilisés en leur fabricant un enclos et un abri.

Montant du financement : 400 €



FAMILLE LAOUADI (42)

Kayla est âgée d'un an, elle est née prématurée à 34 sa, à la suite d'une grossesse compliquée, elle a des troubles digestifs très importants.

Kayla a donc un régime alimentaire prescrit uniquement en pharmacie, comme le lait maternisé.

Nous avons financé le lait maternisé, pour une durée de 3 mois.

Montant du financement : 563 €

ASSOCIATION L'OUÏE DE LOUIS (49)

« Je m'appelle Louis. J'ai 8 ans. Je suis né avec une oreille un peu spéciale, je m'y suis habitué, mais je n'entends pas bien, je suis sourd d'une oreille. J'ai un rêve, j'aimerais entendre de mes 2 oreilles comme tous mes copains... **Louis** »

Nous participons pour l'opération aux USA, de l'oreille de Louis, pour qu'il puisse entendre comme tous ses copains.

Montant du financement : 2 000 €



FAMILLE DE SOUSA ESTEVES (71)

Madilyn est âgée de 4 ans, et elle est porteuse d'une anomalie chromosomique rare, les parents de Madilyn ont fait des tests génétiques : syndrome de délétion 1 P36.

Depuis quelque temps, Madilyn est suivie par une ergothérapeute pour des stages de thérapies Medeck, elle progresse de jour en jour, ses parents souhaitent continuer cette thérapie afin qu'elle évolue encore plus.

Nous avons financé des stages intensifs d'ergothérapie pour Madilyn !

Montant du financement : 400 €