



# BULLETIN D'INFORMATIONS

## MARS 2024

### 8 786 € DE DONNÉS REVERSÉS



#### CENTRE HOSPITALIER INTER-COMMUNAL AIX PERTUUX (13)

Nous avons financé des **ateliers artistiques Vasarely** pour les enfants hospitalisés en **pédiatrie et en rééducation pédiatrique**, leur permettant de s'évader l'espace d'un moment dans l'univers de l'art et de la culture, mais aussi, de développer leur créativité et rompre l'isolement.

Montant du financement : 1 700 €



#### ASSOCIATION GABRIEL : JUSTE EXCEPTIONNEL ! (35)

**Gabriel**, âgé de 8 ans, est atteint d'une **gangliosidose à GM1 de type 2**. Il ne parle pas et ne peut communiquer par geste. Il ne marche pas, ne tient pas debout, ne tient pas assis et se déplace en fauteuil roulant. Nous avons contribué à l'obtention d'un **véhicule TPMR** qui est indispensable pour faciliter ses nombreux déplacements.

Montant du financement : 3 500 €



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.



#### ASSOCIATION A JOLI PAS (92)

L'**Association A Joli Pas** oeuvre pour faire progresser Alia et d'autres enfants vers l'autonomie. Alia a 5 ans et souffre d'une **myopathie RYR1**, depuis la naissance. Elle se tient, à peine, assise, se déplace en fauteuil roulant et a des troubles de l'oralité. Nous avons contribué à l'obtention d'un **nouveau fauteuil roulant** qui est indispensable à son autonomie, notamment à l'école.

Montant du financement : 600 €

#### FAMILLE CHARVET (01)

**Logan**, âgé de 4 ans, a les **pieds bots et une délétion sur le chromosome 11**. Il ne tient pas debout, seul et sans appuis, a un retard de langage et motricité fine. Le déambulateur prêté par le CAMSP lui permettait de se déplacer à l'extérieur et à l'école n'est plus à disposition. Dans le but de favoriser sa progression, nous avons contribué au financement d'un **déambulateur postérieur**.

Montant du financement : 986 €



#### FAMILLE ERCAN (73)

**Elya**, 2 ans, est une extrême prématurée, née à 24 SA. Jusqu'à ses 10 mois, Elya a été alimenté par une sonde naso gastrique, puis par gastrostomie. Pour lui permettre de se sevrer et de manger normalement, nous avons contribué au financement d'une **thérapie No Tube**.

Montant du financement : 2 000 €

