



La Gazette

Trimestrielle n°57 - Printemps 2022

Edito

Le printemps est de retour, une nouvelle Gazette l'accompagne.

Les bouleversements engendrés par la Covid avaient mis fin à la plupart des manifestations organisées pour nos enfants, elles reprennent peu à peu.

Edith est de retour au bureau après son long arrêt maladie, nous lui souhaitons une bonne reprise.

Nous revoilà !

Nous sommes très heureux et très fiers de vous présenter notre nouveau site web !

Allez le visiter et faites le découvrir à votre entourage, nous espérons qu'il vous plaira.

Des pistes pour organiser vos futures vacances, des témoignages forts ...

Nous avons toujours la volonté de rester au plus proche de vos préoccupations, n'hésitez pas à participer et nous faire des suggestions.

Toute l'équipe de Neuf de Cœur vous souhaite de Joyeuses Fêtes de Pâques!



Sommaire

- P2-5 **Quoi de neuf ?**
- P6-7 **Bravo!**
- P8-17 **Vos témoignages et petites annonces**
- P18-21 **Vie pratique**
- P22-24 **Idées loisirs, coin lecture...**
- P25 **A table**
- P26 **Les anniversaires**

Quoi de neuf ?



Il tenait à cœur à notre nouveau partenaire, le groupe **GF Invest**, d'apporter une pierre à l'édifice de NEUF DE COEUR par différentes actions via ses sociétés : **Pôle RH**, agences d'intérim, par un don de **20 000€** et avec sa boutique de prêt à porter multimarques, **C'JEANS**, par l'organisation d'événements dans le but de promouvoir l'association.

Merci pour ce bel élan de générosité...!



(photos séance de dédicace du 11 février 2022)



Grâce à l'initiative de Mme Ghamri, famille de Neuf de Coeur, qui a inscrit l'association aux « Coups de Cœurs Solidaires », la **Fondation SNCF** a versé **2000€** après examen du dossier de candidature.

Merci d'avoir pensé une nouvelle fois à Neuf de Coeur !

Nous remercions le groupe **LORILLARD** qui malgré la fin de notre partenariat de 3 ans nous octroie **5000€**.



Le Golf d’Arcachon organisera sa compétition annuelle aux couleurs de Neuf de Coeur le **12 juin** prochain.

Espérons que la météo incitera de nombreux participants à fouler le green!

Merci d’être toujours à nos côtés...!

Renseignements et inscriptions; <https://www.golfarcachon.org/fr/>

Édition 2022 de la cyclo JPP Neuf de Coeur, départ le dimanche **3 juillet** !

Les inscriptions, **exclusivement en ligne**, sont ouvertes.

On compte sur vous!

Pour plus de renseignements:

<https://www.cyclo-jpp.com/inscriptions/>



Vous souhaitez organiser une manifestation en soutien à Neuf de Cœur ou bien collecter des fonds, n’hésitez plus !

Un reçu fiscal est établi pour chaque don versé.

Celui-ci donne droit à des déductions fiscales.

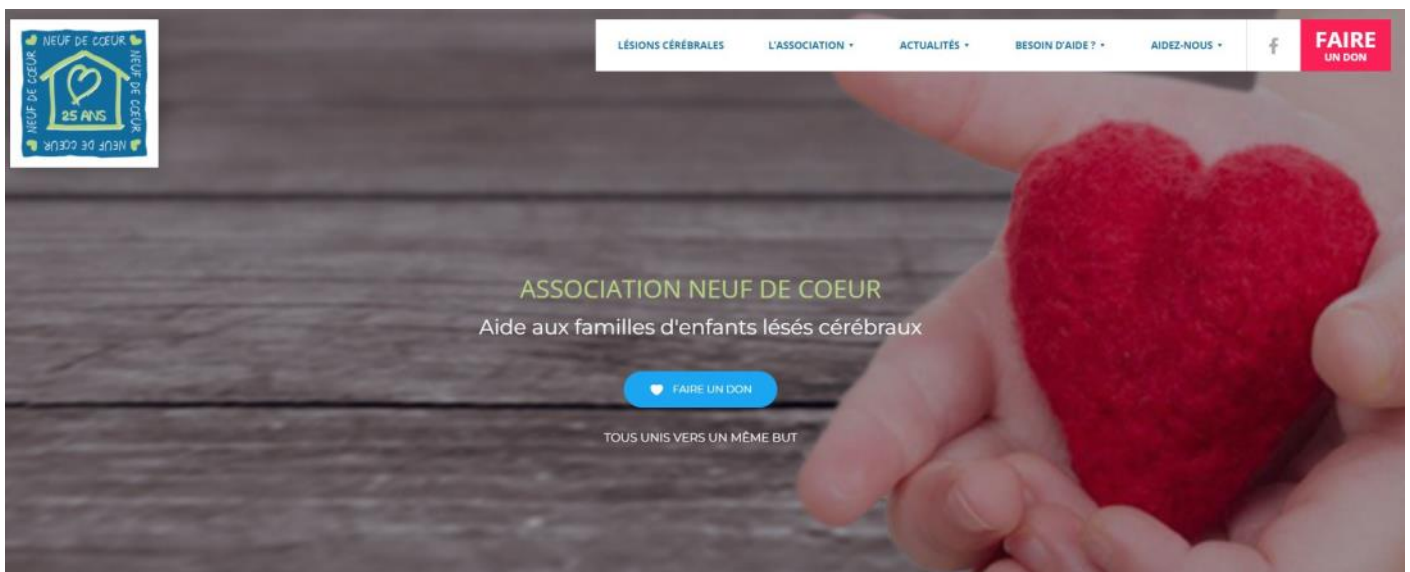


Crée il y a 6 ans par les étudiants de l'ESCEN Bordeaux lors d'un challenge interne, notre site internet avait besoin d'un petit «coup de jeune».

Celui-ci a fait peau neuve après plusieurs mois d'élaboration grâce à notre collaboration avec l'équipe de Bewod.

Nous sommes heureux de vous le présenter.

<https://9decoeur.org/>



Nous l'avons voulu facile d'utilisation, intuitif.

Une nouvelle rubrique « vos droits » a été ajoutée.



Tout le monde peut faire un don via notre site internet, les particuliers comme les entreprises. Un reçu fiscal du montant versé sera établi. Nous vous en rappelons les avantages fiscaux.



CHAQUE DON REVERSÉ À UNE ASSOCIATION EST DÉDUCTIBLE DE VOS IMPÔTS.

Vous souhaitez mettre en place une manifestation en soutien à notre association?

N'hésitez plus ! Prenez contact avec nous pour en discuter de vive voix.



CRÉER VOTRE ÉVÈNEMENT

NEUF DE COEUR AIDE LES FAMILLES D'ENFANTS ATTEINTS DE LÉSIONS CÉRÉBRALES

Vous avez un projet actif et souhaitez soutenir Neuf de Cœur ?

Faites nous part de vos commentaires...!

Concepteur : <https://bewod.com/>

Bravo!

JEUX PARALYMPIQUES 2022

4-13 mars 2022



(photo Handicap.fr)

Cette année, nos athlètes français sont revenus, après 9 jours de compétition à Pékin, avec 12 médailles en poche. Loin du palmarès de 2018 où ils avaient raflé 20 médailles, de belles performances accompagnées d'intenses émotions ont marqué ces jeux paralympiques!

Petit rappel du palmarès;

Le **5 mars**, la première médaille d'or est décrochée par « le roi Arthur », **Arthur Bauchet**, 21 ans, sur l'épreuve de descente « debout ».

Le duo **Hyacinthe Deleplace/ Valentin Giraud-Moine** s'offre une médaille de bronze en ski alpin dans la catégorie déficients visuels!

Le 6 mars, **Marie Bochet**, sur l'épreuve du super G debout, obtient une médaille d'argent.

Arthur Bauchet, le 7 mars, récidive avec une nouvelle médaille d'or en super combiné debout.

Le snowboard cross est à l'honneur avec **Cécile Hernandez** qui, après bien des péripéties administratives, rapporte l'or à son clan tricolore.

Benjamin Daviet, porte drapeau de l'équipe de France, et champion de sprint en ski de fond ramène la cinquième médaille d'or le 9 mars.

Le 10 mars, **Arthur Bauchet**, encore lui, rapporte une médaille de bronze sur le slalom géant debout.

Une nouvelle médaille d'or vient compléter le tableau le 11 mars grâce à **Benjamin Daviet** au biathlon individuel. Le 12 mars, c'est une médaille d'argent qu'il décroche en para ski de fond dans la catégorie style libre debout.

Clôture en beauté de ces jeux paralympiques avec une nouvelle médaille d'or en ski alpin dans la catégorie slalom géant debout, le « roi Arthur » excelle de nouveau le 13 mars.

Anthony Chalençon et **Benjamin Daviet** terminent avec une médaille d'argent sur le relais open 4x2.5kms .

La France comptabilise donc **7** médailles en or, **3** en argent et 2 en bronze.

Bravo et respect à ces athlètes hors du commun qui ont su dépasser leurs limites!



Vos témoignages, petites annonces...



« **Nous** revenons des Carroz où nous avons passé un agréable séjour. Belle station avec un grand domaine skiable.

Mais ce n'est pas tout, Hugues et sa famille ont rencontré Hervé de Safe Mountain et à partir de là, le séjour est devenu sensationnel !

Hervé est très aimable, à l'écoute. La confiance mutuelle s'est tout de suite installée.

Il n'a pas ménagé sa peine en emmenant Hugues partout, en parfaite sécurité. Il nous a fait découvrir sa montagne.

C'était vraiment très chouette. Hervé est formidable!

Nous reviendrons aux Carroz, c'est sûr!

De tout coeur, nous remercions Neuf de Coeur pour nous avoir permis de réaliser cette belle parenthèse et Safe Mountain pour l'aventure que Hugues a vécue. Merci d'être à nos côtés »

(Merci à la famille PICAUD)



Chronique d'une enseignante désemparée

Quand l'inclusion bienveillante devient maltraitante...

Afin de préserver l'anonymat de l'auteur et des élèves, tous les prénoms ont été modifiés.

Je m'appelle Anna, j'ai 40 ans. Je suis la maman de Victor 6 ans, autiste peu verbal et dysphasique. Victor est scolarisé à temps plein avec AESH individualisée en CP ordinaire. Je suis une maman inquiète pour l'avenir de mon fils à l'école.

Je suis une maman inquiète car je suis aussi enseignante. Professeur des écoles depuis 15 ans dans une grande ville de la région Auvergne-Rhône-Alpes, je travaille avec 28 CM1 CM2. Et depuis, plusieurs années, je constate la dégradation de l'accueil des élèves en situation de handicap par l'éducation nationale. Ceci est le récit de mon année scolaire 2021-2022.

Période 1 septembre/octobre C'est la rentrée ! Après deux trimestres en arrêt maladie pour cause de COVID long, je suis plus que motivée de retrouver ma classe et mes élèves. D'entrée, on m'annonce une classe complexe. 25 élèves « ordinaires » plus 3 élèves de l'Unité Locale d'Inclusion Scolaire ULIS. Ces élèves sont tous diagnostiqués avec une déficience intellectuelle et 2 Barak et Imran sont attendus depuis plusieurs années d'une place en IME. Le troisième Antoine vient d'arriver sur notre école. Ils viendront tous en inclusion deux heures l'après-midi. A ces élèves d'ULIS s'ajoutent trois élèves inclus à temps complet en milieu Robin et Marcus (multidys+ troubles du comportement) et un troisième élève Louis qui présente des « traits autistiques » sans diagnostic précis. Ces trois élèves sont notifiés AESH CO. En raison de tous ces élèves porteurs de handicap, il est décidé que j'aurai un AESH collectif tous les matins 1h30 plus l'AESH de l'ULIS chaque après-midi pendant toute la durée de l'inclusion ULIS.

Le début d'année est complexe. Si les matinées se passent bien grâce à la présence de l'AESH et à la différenciation mise en place depuis l'année précédente chez mes multidys, les après-midis sont difficiles. Les deux élèves « en attente d'IME » inclus l'après-midi sont peu lecteurs, peu scripteurs et ont de sévères troubles du comportement. Barak et Imran sont également très bruyants ce qui perturbe beaucoup Louis hypersensible. Le seul objectif de leur inclusion est la socialisation. Pour résumer, on leur demande « d'être élève » pendant deux heures, c'est-à-dire d'écouter des leçons d'histoire/géographie ou sciences auxquelles ils comprennent peu de choses voir rien. En CM1/CM2, le programme se complexifie et il devient impossible de simplifier certaines notions. Antoine, le petit nouveau, est davantage « élève » mais n'arrive pas à exister dans le groupe face à ses copains d'ULIS qui prennent trop de place. Natacha, l'AESH de l'ULIS doit aider 6 élèves en même temps et se sent débordée. Je demande au maximum à mes grands de CM2 de tutorer et d'aider mais les après-midis sont pesants.

Période 2 novembre / décembre. Des tensions apparaissent dans le groupe classe dès le matin. Je demande à mes élèves d'être trop autonome trop vite, c'est trop exigeant pour mes petits CM1 par ailleurs plutôt faibles. Je jongle et me démultiplie entre enfants en situation de handicap et enfants en difficulté oubliant trop souvent que les moyens et les bons ont aussi besoin d'attention. La COVID s'invite aussi dans la classe entraînant de multiples absences d'élèves et de l'AESH CO jamais remplacé.

D'ailleurs, est-ce que ça existe les AESH remplaçants ? Je n'en ai jamais vu. La classe de Victor ferme plusieurs fois et je dois aussi m'absenter. Je ne suis jamais remplacée.

Période 3 janvier/février. Après 5 ans en ULIS où elle a accompli un travail formidable, Natacha a décidé de démissionner. Des accusations mensongères portées par une maman d'élève et l'absence de soutien de la hiérarchie ont achevé de la décourager. Il est décidé que mon AESH CO du matin Jacqueline ira la remplacer en ULIS en attendant que le PIAL trouve une nouvelle AESH. Problème, le PIAL qui recrute et répartit « les heures d'AESH » (ce ne sont pas des personnes pas des heures ?) n'a personne pour la remplacer. Il manque 200 heures d'AESH sur notre PIAL a dit l'Inspecteur. Le coordonnateur du PIAL, un enseignant nous sort en salle des maître qu'il faut « optimiser » les heures d'AESH en mettant tous les enfants en situation de handicap dans la même classe pour qu'il n'y ait qu'un seul moyen humain AESH CO d'attribué. « Si les parents râlent nous répète en boucle ce coordonnateur, vous pouvez toujours les laisser porter plainte. Maintenant les parents d'élèves notifiés AESH CO perdent régulièrement au tribunal . » C'est à ce moment que tombe une nouvelle notification. Louis mon petit TSA a obtenu une AESH individualisée 12 heures par semaine. Sa maman, heureuse de cette victoire vient me voir les larmes aux yeux. Je n'ose lui expliquer qu'il n'y aura personne pour Louis. Motus et bouche cousue a dit mon Inspecteur.

Période 4 mars/jusqu'à quand ? L'ambiance dans ma classe est détestable, les parents ne cessent de se plaindre. Je découvre que certains de mes élèves utilisent l'application Snapchat (interdite au moins de 13 ans) pour faire du cyberharcèlement. Les insultes pleuvent dans la cour et surtout sur le net. Il faut recevoir les parents pour leur expliquer qu'ils sont responsables de ce que leurs enfants diffusent sur Snapchat. La notification AESH individualisée de Louis embête bien le PIAL. D'autant plus, qu'un autre élève de la classe vient d'être notifié AESH CO et que sa maman est représentante des parents d'élève. Elle a du bagou et n'hésitera pas à faire du bruit. A la présence de Jacqueline nouvelle AESH de l'ULIS, l'après-midi s'ajoute donc 3 heures hebdomadaire, 1 heure 30 le mardi et 1h30 le jeudi. Une nouvelle AESH Véronique est recrutée pour remplacer les « heures » de Natacha. Mais son contrat n'est que de 9 h alors que Natacha avait 18 h. Véronique gère un peu Louis le matin. Officiellement, Véronique est donc l'AESH individualisée de Louis 3 heures par semaine mais aussi l'AESH CO de Marcus et Robin sur ce même temps plus du nouvel élève notifié à la mère pénible. C'est du moins ce qu'on me demande de communiquer auprès des familles. Parallèlement, je rencontre une difficulté supplémentaire en la personne d'une nouvelle élève venue de Mayotte. Francesca, redouble son CM1, n'est pas lectrice et a des troubles du comportement. Mais le psychologue scolaire « n'a plus de temps » pour la tester. Son planning est rempli jusqu'en juillet 2022 depuis décembre 2021.

Mes multidys Robin et Marcus s'investissent à fond. La différenciation fonctionne bien et leurs progrès me font chaud au cœur dans cette année bien pourrie. Louis aussi a bien progressé mais je sens qu'il prend sur lui. Il ressemble à une cocotte minute prête à exploser. J'appréhende l'entrée au collège. Antoine n'a toujours pas trouvé la place dans le groupe et veut quitter l'ULIS. Son niveau scolaire ne permettra cependant pas un retour en ordinaire et la famille n'a pas les armes suffisantes pour se battre. Pour Imran CM2 qui devait aller en 6^e ordinaire faute de place en IME, l'horizon s'éclaircit un peu. Une place en IME vient enfin d'être débloquée pour lui après 4 ans d'attente. Rien pour Barak, élève en CM1 qui devra rester un an de plus sur l'école.

L'ambiance de ma classe est définitivement fichue. Messages clairs, conseil des élèves rien n'y fait. « Il faut te préserver » me répète régulièrement ma directrice. Mais une bonne enseignante « vit » sa classe et il est difficile de cloisonner. Je suis très fatiguée. Fatiguée par mon combat de maman d'un enfant TSA de haut niveau et dysphasique pour qu'il reste scolarisé en « ordinaire ». Fatiguée de ne pas pouvoir exercer mon métier dans de bonnes conditions, d'accueillir chaque matin mes élèves dans des conditions indignes, d'édulcorer la réalité aux familles. Je commence toujours l'année scolaire en expliquant aux élèves la notion d' « équité ». Sur la porte de ma classe est écrite la devise « Liberté , équité, solidarité. » L'inclusion ce grand principe élaboré dans la loi de 2005 est bafoué au quotidien par l'absence de moyens. Liberté, équité, solidarité est devenu liberté, inégalité, individualisme.

(Anonyme)

« Bonjour je suis très mécontente de la MdpH 29 pour le traitement du dossier de notre fils depuis le 15 novembre 2021, toujours pas traité pour des frais de rééducation ... ».

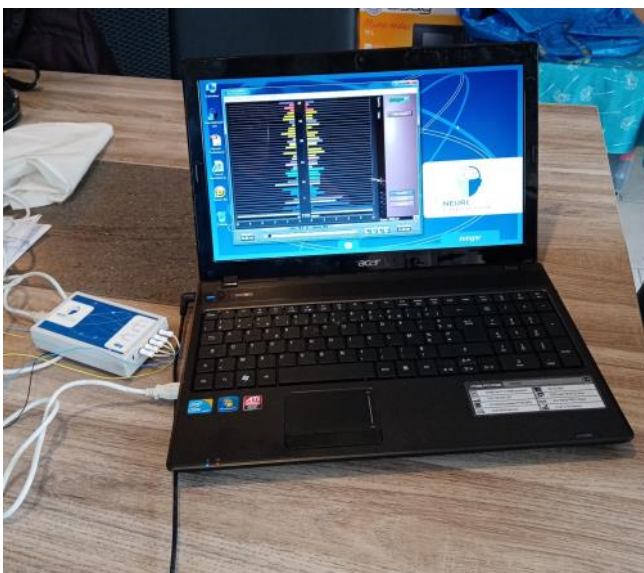
(Mme THOMERE Nelly)

À vendre :

Appareil de Neurofeedback avec un logiciel v2.0 automatisé professionnel et ordinateur Acer.

Prix **5000€**

Pour plus d'infos prendre contact avec Neuf de Coeur



Les enfants handicapés dans la guerre : les oubliés des convois humanitaires ?

Des enfants handicapés Ukrainiens réfugiés à Varsovie ont bénéficié d'une distribution gratuite de matériel adapté grâce à une petite association de parents Français, sans subvention et un collectif de parents.

Les témoignages sont effrayants. Toutes les familles nous racontent leur calvaire. D'abord les bombes, les heures et les nuits passées dans les sous-sols, les enfants portés et consolés pendant des heures, les médicaments oubliés dans l'affolement, le son assourdissant des sirènes qui épouvante ou sidère les enfants, la panique qui provoque des crises d'épilepsie à répétition... La guerre est intenable avec un enfant en situation de handicap... Alors les parents pensent à partir...Partir pour sauver leur enfant, partir car les familles qui sont confrontées au handicap se savent encore plus fragiles et démunies que les autres.

Partir loin des sirènes stridentes qui empêchaient le petit Alexander de manger, loin d'une vie underground insupportable à la petite Maria, partir pour que le cauchemar s'arrête enfin. Mais partir sans rien ou presque. Le fauteuil est le plus souvent resté dans l'appartement, les appareillages, souvent détruits sous les décombres... De toute façon pas le temps et pas de place pour les prendre... Tant pis on verra plus tard...

En quelques semaines, en voiture, en train, en bus... des dizaines de familles ukrainiennes se sont réfugiées à Varsovie avec leur enfant à roulette. Le centre **Olinek** de rééducation intensive croule sous les demandes et essaie de leur venir en aide comme il peut, leur offre des séances de thérapies, prête des poussettes. C'est mieux que rien. Ils n'ont rien d'autre...

Alors quand nous avons contacté le centre au nom du **Collectif Handi Actif France**, pour venir en convoi humanitaire livrer du matériel handi récolté auprès des familles françaises, vous imaginez leur accueil ! Nous connaissons une dizaine de centres de rééducation en Pologne qui accueille nos enfants français en séjour ponctuel de rééducation intensive. Nous leur devons bien cela ! Nos connections ont permis au projet de se monter rapidement. Restait à récolter le matériel auprès des familles donatrices... Très vite à Paris et en Isère auprès de l'association **Agir Ensemble Contre l'IMC**, à Mulhouse grâce au **Collectif des parents de l'IEM les Acacias**, des points de collecte se sont organisés. Les parents généreux y ont déposé une trentaine de fauteuils roulants, des sièges douche Flamingo, des bicyclettes adaptées, des sièges coques, des motilos, des verticalisateurs, des déambulateurs, des sièges auto adaptés et des protections... En tout, plus d'une tonne d'appareillages dorénavant trop petits pour les enfants auxquels ils appartenaient, représentant près de 180 000 euros de matériel !

Nous avons le matériel, nous savions où rejoindre les familles concernées, il fallait l'acheminement... Rien de plus simple, pensait-on : les journaux télévisés diffusent tous les jours des reportages sur des convois humanitaires d'entreprises philanthropiques ou d'associations subventionnées pour cela ! Et bien, nous nous trompions. Apparemment, la philanthropie et l'humanitaire s'arrêtent là où le handicap commence ... La Croix Rouge ? Ce n'est qu'au bout de plusieurs messages, qu'on nous rappelle. Mais l'association veut de l'argent et que de l'argent... Nos appareillages pour loulous à roulettes ?... La Croix-Rouge ne veut pas entendre parler. On a beau dire que cela coûte très cher et que sur place les familles ne pourront pas acheter le matériel et qu'il vaut mieux acheminer le matériel d'occasion en bon état de familles françaises

vers les familles Ukrainiennes concernées que nous savons où trouver... Nos suppliques restent lettres mortes...

Et Handicap international, alors ? ... là on va nous comprendre, pensait-on... Et bien on pensait mal. Même discours pas de matériel mais de l'argent...

Que faire ? Comme d'habitude, on se débrouille... seuls. Comment avons-nous pu penser une seconde qu'on allait nous aider ? Nous le savons, nous ne pouvons compter que sur nous-mêmes pour les rééducations et tout le reste... Alors pourquoi cela serait-il différent pour les Ukrainiens à roulette même sous les bombes ?



Un papa d'un enfant extraordinaire, routier, affrète alors un 3 tonnes et prend la route le dimanche 3 avril avec le camion, financé par l'association **Agir Ensemble Contre l'IMC**. En deux jours nous voilà à Varsovie. Et, une heure après notre arrivée, le matériel collecté est déchargé et entreposé dans une grande salle mise à notre disposition.



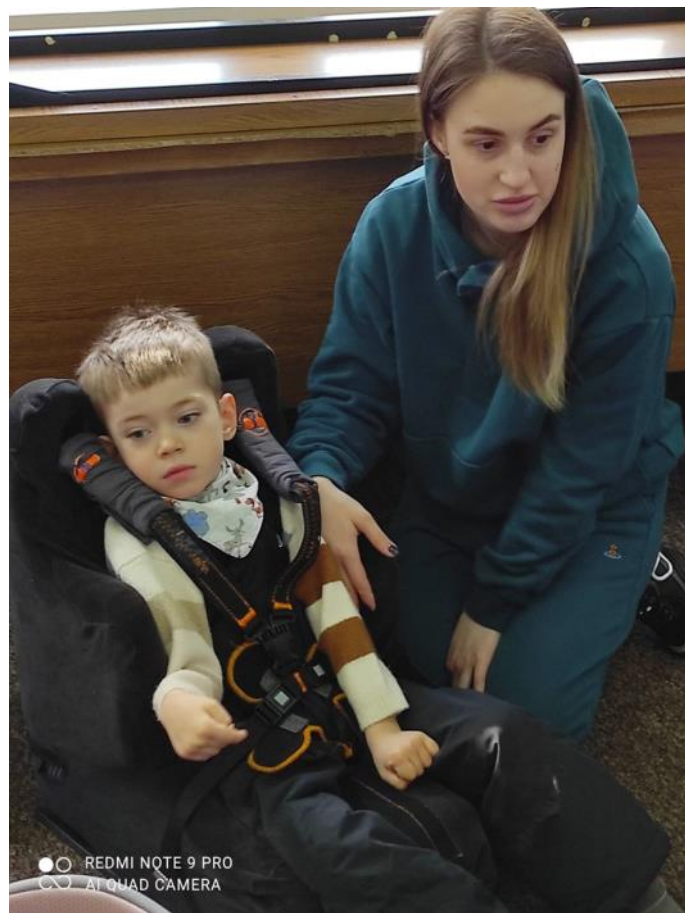
Le soir même Micha, le directeur du centre **Olinek** poste sur Facebook la nouvelle... Dans la nuit le post est partagé plus de ... 500 fois! Le lendemain, le matériel est distribué à plus de cinquante familles ukrainiennes.





Dans le calme et la dignité, chaque famille, souvent des femmes avec leurs enfants attendaient patiemment que l'on s'occupe d'elle. Avec l'aide bienveillante et bénévole des kinésithérapeutes du Center **Olinek**, chaque enfant a essayé qui un fauteuil, qui un vélo ou un motilo, un verticalisateur, un siège coque, un siège auto ou encore un déambulateur... Une lueur de joie et d'espoir traversait le regard triste des mamans à chaque fois qu'un enfant trouvait le matériel adapté à sa taille et à son handicap. Comme nous, les parents ukrainiens savent que sans rééducation, sans appareillage adapté, l'enfant risque les déformations osseuses, des régressions, des souffrances. Il suffisait de le vouloir pour tenter de leur éviter cela...

En une journée 70% du matériel apporté a été distribué, deux fauteuils sont même partis en Ukraine pour aider une famille coincée là-bas avec des jumelles atteintes de la maladie dégénérative Spina bifida.



Devant ce succès, les familles Ukrainiennes et Polonaises nous ont demandé de revenir. Le **Collectif Handi Actif France** et **Agir Ensemble Contre l'IMC** l'envisagent sérieusement. Mais le collectif n'ayant pas d'argent, l'association **Agir Ensemble Contre l'IMC**, association de parents qui organise des stages de thérapies novatrices en France et des voyages dans les centres en Pologne sans subvention publique, doit d'abord lever des fonds pour ne pas se mettre en danger financièrement. Si vous souhaitez nous aider à venir en aide aux familles dans la guerre, [vous pouvez souscrire ici](https://www.helloasso.com/associations/agir-ensemble-contre-l-imc/formulaires/6) :

<https://www.helloasso.com/associations/agir-ensemble-contre-l-imc/formulaires/6>



(Merci à Anne GAUTIER)

Merci d'avance aux donateurs, quel qu'il soit, il n'y a pas de petit don!



Vie pratique

Qu'est-ce que tu fais pour les vacances...?

Si ce n'est pas déjà fait, il est grand temps de penser aux vacances d'été!

Des séjours adaptés, un accueil temporaire ainsi que des astuces pour les financer sont proposés via des guides ou des sites.

Nous en avons sélectionné quelques uns...



Dans la collection « le petit futé », le guide **HANDITOURISME 2020** regroupe de nombreux conseils, organismes et adresses accueillant des personnes porteuses de handicap.

<https://www.petitfute.com/guides-thematiques/t13-handitourisme/n3014024-sports-et-loisirs-adaptes.html>

Disponible en version numérique ou en version papier.

le **RÉSEAU PASSERELLES** propose chaque été, des séjours familiaux de répit, combinant une offre de logement adapté et un espace d'accueil et de prise en charge de leur enfant, par une équipe professionnelle, sur leur lieu de séjour.

<https://www.reseau-passerelles.org/>



L'Ufcv organise depuis plus de 30 ans de véritables temps de vacances adaptés à tous les niveaux d'autonomie permettant chaque année à plus de 7000 personnes de partir en vacances.



<https://vacances-adaptees.ufcv.fr/trouver-un-sejour/>



SUPERNOVA propose un large choix de séjours adaptés à partir de 18 ans.

Tous les animateurs ont reçu une formation liée au handicap. En France ou à l'étranger, ils n'attendent que vous!

<https://www.sejours-adaptes.com/sejours-adaptes-ete>

Des centres de loisirs pour enfants de 3 à 13 ans, des espaces jeunes de 13 à 18 ans et des pôles ressources vous sont proposés par **LOISIR PLURIEL**.

<https://www.loisirs-pluriel.com/>



Vous trouverez un large choix de destinations pour vos vacances familiales.; 3600 villages vacances et camping dans toute la France avec des tarifs préférentiels.

<https://www.vacaf.org/>

BEHANDI propose plusieurs formules de séjours en individuel ou en groupe avec accompagnateurs ainsi que des week-ends répit. Prochainement des colonies de vacances pour les plus jeunes seront organisées.

<https://www.behandi.fr/>



RÉALISER VOS RÊVES,
NOTRE MÉTIER !



Organiser un séjour est souvent synonyme d'angoisse et de problème pour une personne à mobilité réduite. Chez **mobee travel**, nous vous accompagnons de A à Z, du transport jusqu'aux activités adaptés sur-place, pour que vous puissiez passer le séjour de votre rêve !

<https://www.mobee-travel.com>



Le village « répit – vacances » « **Les Bruyères** » est composé de 10 chalets permettant d'accueillir individuellement une personne seule, un couple ou des familles de deux à quatre ou de trois à six personnes suivant le type de chalet. Il est parfaitement adapté aux personnes handicapées accompagnées de leurs aidants ainsi qu'aux personnes handicapées déjà hébergées en structures, souhaitant bénéficier de vacances.

<http://lesbruyeres.centrederepit.org/>

VVF Villages s'engage dans l'accueil des personnes en situation de handicap. C'est pourquoi VVF Villages rend les vacances accessibles aux personnes en situation de handicap en leur proposant un accueil et des vacances de qualité.



[Évasion Handicap Famille \(vvf.fr\)](http://www.vvf.fr)



Un centre d'accueil chaleureux, pensé pour des vacances familiales « comme les autres, avec les autres, parmi les autres » au bénéfice de la personne en perte d'autonomie temporaire ou permanente.

<http://www.vsa-correze.com>

Créée en 2004, **A Chacun Ses Vacances** a pour objectif de développer des activités de loisirs et des séjours adaptées aux personnes en situation de handicap mental ou porteuses de troubles du spectre autistique.

Tout au long de l'année, cinq formules d'accueil sont proposées;

<https://achacunesvacances.fr/escapades>



🏠 Actualités Le GRATH Notre action L'Accueil Temporaire Services Professionnels

RECHERCHER SUR LE SITE 🔍

Vous êtes ici Accueil > L'Accueil Temporaire > Trouver une place > Les solutions en milieu ordinaire >
[Le guide Tout handicap](#)

Que vous recherchiez un centre de loisirs adaptés, un centre de répit...le GRATH est l'annuaire qui regroupe les coordonnées de chaque établissement susceptible de vous accueillir.

<https://www.accueil-temporaire.com/guide-solutions-en-milieu-ordinaire/loisirs-et-vacances-tout-handicap>

Les aides financières

De nombreux organismes peuvent verser des aides financières couvrant tout ou partie des frais de séjour.

Attention : vous devez les contacter directement et **fournir l'attestation de prise en charge financière au moment de l'inscription.**

Liste non exhaustive des organismes pouvant accorder des aides financières:

- ⇒ MDPH (Maison départementale des personnes handicapées)
- ⇒ CAF (Caisse d'Allocations Familiales)
- ⇒ Mutualité Sociale Agricole
- ⇒ Services sociaux de votre commune
- ⇒ Mutuelles et comités d'entreprise
- ⇒ Associations caritatives : Secours Populaire, Secours Catholique, etc.
- ⇒ Conseils régionaux ou départementaux, municipalités, etc.
- ⇒ L'ANCV



« 1 Chance sur 666 »

De Vanessa Arcos

Éd. Terre en ciel

€14.90

1 chance sur 666

C'est la probabilité qu'avait Vanessa d'accoucher d'un enfant porteur de trisomie 21, à trente-deux ans. Lorsque Valentine pointe le bout de son nez en juillet 2009, elle est effondrée. Sans qu'elle le sache alors, cet événement qui porte la robe de la tragédie est en fait le point de départ d'une nouvelle existence riche de sens. Se frotter à la singularité bouleverse les repères et fait prendre conscience que certains partis pris de notre société sont faux et réducteurs. L'homme ordinaire vit dans la tyrannie de la norme et de la perfection. Quelle est donc cette normalité ? La réussite d'une vie ne s'incarne-t-elle pas plutôt dans la joie et dans l'amour inconditionnel ? Ce livre est une bouffée d'amour, de vie, de réflexions que l'auteure sait si bien faire partager à ceux qui la suivront dans toutes les directions qu'elle emprunte. Une confrontation à la différence pour un chemin vers la résilience.

Le cri joyeux du violoncelle

Autiste Asperger, Claire ne parle pas. Tandis que son père Diégo plonge dans le passé des membres de la famille dans l'espoir de découvrir l'origine du mal de sa fille, les grands-parents tentent de trouver un moyen de communiquer. En vain. Jusqu'à ce qu'un violoncelle vienne se lover dans les bras de l'enfant. Oh ! la joie, les cris, la vie qui surgissent soudain sous l'archet ! Enfin, en mélodie, Claire raconte, pleure et rit ; enfin, grâce à la musique, Claire s'ouvre à la vie... Dans ce roman fort et touchant, ode à la différence, Patrick GF Rouxel dresse le portrait profond et réaliste d'une famille qui, malgré les épreuves – déportation, guerre d'Algérie, deuil –, n'a jamais laissé le sort, l'histoire ni le regard des autres dicter sa conduite.



« Le cri joyeux du violoncelle » de Patrick Rouxel

Éd. Jets d'Encre, €19.80

Famille de Neuf de Coeur, Florence REMAUD nous livre son poignant témoignage à travers un livre ...

Née en 1981, c'est à 30 ans que Florence REMAUD devient maman pour la première fois. Une grossesse gémellaire très attendue mais qui n'arrivera malheureusement pas à son terme. Elle va devoir affronter le deuil d'un de ses jumeaux et accompagner le second dans les affres de la grande prématurité.

Aujourd'hui, elle se livre sans retenue sur cet épisode très douloureux, qui a fait d'elle la personne qu'elle est devenue aujourd'hui. Une femme forte et déterminée qui mène le combat de sa vie pour faire progresser son fils Martin, devenu handicapé à la suite de cette naissance précoce.

Elle a également créé avec son conjoint l'association « Pas à Pas avec Martin » afin de lui offrir les meilleurs soins possibles et lui donner toutes les chances de progresser.

Martin, la vie plus forte que tout!



Après des années d'attente, Florence et Meddy vont enfin devenir parents ! C'est un immense bonheur pour eux, d'autant qu'ils attendent des jumeaux. Un rêve devenu réalité ! L'accouchement est prévu en janvier. Pourtant, c'est en octobre, trois mois avant la date prévue que Simon et Martin arriveront précipitamment au monde. Quand naissances riment avec souffrances, ce sont des mois de vicissitudes qu'aura à affronter cette famille, où joies et victoires s'entremêleront au deuil et au désespoir. Laissez-vous porter par ce témoignage bouleversant et émouvant décrivant le combat quotidien de Martin né grand prématuré. Il aura à mener un combat de longue haleine pour rester en vie, et ses parents devront désormais concilier avec la vie et la mort, deux mots qui n'auraient jamais dû se côtoyer...

(Disponible en ligne sur Amazon, Cultura, Fnac)

<https://www.facebook.com/floenceremaud.auteure>

https://www.instagram.com/florence_remaud_auteure/

Un inventeur fou a créé une machine extraordinaire pour donner du bonheur aux enfants.



Un levier "comptine", un curseur "théâtre", un bouton "chanson", et une multitude de connexions surprenantes transforment rapidement la salle de spectacle en un véritable parc d'attraction.

Un moment magique pour les petits qui chantent, dansent, et qui participent à un spectacle familial ludique et interactif avec des chorégraphies adaptées aux petits.

Théâtre drôle et musical pour les enfants !

Un spectacle familiale et interactif pour découvrir ou redécouvrir les comptines des enfants.

À partir de 2 ans.

Jusqu'au 25 juin 2022 au Théâtre La Comédie de Lille (59000)

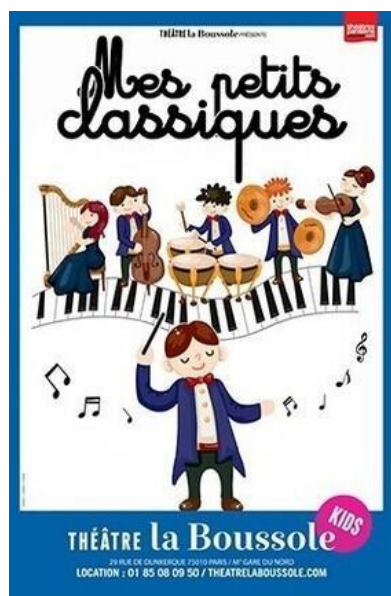
Le jour où Mouchette croise un Papillon pour la première fois, elle n'a plus qu'une seule idée en tête : En devenir un !

Enthousiaste et obstinée, Mouchette fera tout pour devenir un papillon, malgré les remarques des autres animaux. Avec la participation des enfants qui barderont ses ailes de mille couleurs, ils apprendront ensemble à mieux connaître la faune et la flore du pays de Mouchette. Et, en musique, ils découvriront que parfois, être soi-même est là tout ce qu'il faut pour être heureux !

À partir de 2 ans

Du 18 mai au 23 juillet 2022

À la folie Théâtre 75011 PARIS



Marcellin Clef de Sol, un célèbre chef d'orchestre voyageant dans le monde entier, arrive dans son atelier musical pour répéter un concert avec ses musiciens, mais il ne trouve personne car il s'est trompé de jour ! Pas d'importance ! Il va en profiter pour proposer aux enfants présents une initiation à la musique classique à travers les instruments de l'orchestre et les airs incontournables des plus grands compositeurs.

À partir de 5 ans

Jusqu'au 26 juin 2022 au théâtre de la Boussole (75010 Paris)



A table !

Gâteau végan à la vanille

Il vous faut pour un moule à manqué de 20 à 22 cm de diamètre :

- ⇒ **185 g de farine**
- ⇒ **150 g de sucre roux**
- ⇒ **1 cuillère à café rase de bicarbonate**
- ⇒ **1 pincée de sel**
- ⇒ **180 ml de lait de soja vanillé**
- ⇒ **60 ml d'huile + 1 cuillère à soupe pour huiler le moule**
- ⇒ **1 cuillère à café de vinaigre de cidre**
- ⇒ **1 gousse de vanille.**



Préchauffez le four à 180°C .

Huiler le moule à manqué anti-adhésif à l'aide d'un papier absorbant sur lequel vous versez de l'huile. Fendez la gousse de vanille en deux et à l'aide d'un couteau récupérez les graines. Mettez-les dans un saladier et ajoutez la farine tamisée, le bicarbonate de soude, le sucre et le sel. Mélangez. Gardez la gousse vidée de ses graines pour parfumer du sucre et faire votre sucre vanillé maison.

Ajoutez dans le saladier le lait de soja, l'huile et le vinaigre. Mélangez jusqu'à obtenir une préparation homogène puis versez la pâte obtenue dans le moule huilé. Enfouez pour environ 30 minutes de cuisson, toujours à 180°C, chaleur tournante.

Laissez tiédir légèrement avant de démouler et laissez refroidir complètement sur grille.

Si vous le souhaitez, vous pouvez le fendre en deux et le garnir de confitures, le garnir de cubes de pommes ou le saupoudrer de sucre glace.

Bon appétit !

Joyeux Anniversaires...!

Tasha (4ans), Mona, Nolan (5 ans), Maëlysse, Clara, Nouré (6 ans), Théophile (7 ans), Loue, Yasmine, Alice, Naël, Charles, Sanel (9 ans), Eva, Sacha, Elías (10 ans)

Anna (11 ans), Romane, Adrien (12 ans), Nayla, Fatoumata, Malo (13 ans), Marc Aron (14 ans), Alexandre, Yanis, Yoní (15 ans), Sam, Yacine (16 ans), David (17 ans), Chahid (18 ans), Ilyess (19 ans)



Marek (21 ans), Aurore, Laurine, Léo (22 ans), Julie, Ewan (23 ans), Alicia (24 ans), Paul (25 ans)

Figurent ici, seuls les moins de 26 ans, bon anniversaire aux autres !