

RAPPORT D'ACTIVITÉ 2024



SOMMAIRE

Édito : Mot de Jessica.....	2
Qui est LÉA ?.....	2
Sa gouvernance.....	3
Son équipe de salariées.....	4
Nos partenaires et donateurs.....	6
Témoignages de nos formidables partenaires.....	8
Nos partenaires sociaux.....	12
Nos missions.....	13
La Boîte à Outils des Aidants.....	14
Les permanences de LÉA.....	15
Handiprêt.....	16
Les Bulles d'oxygène de LÉA.....	19
Nouveautés 2024.....	24
Sortie du dictionnaire des acronymes.....	24
Lancement du guide et du dispositif 16-25.....	25
Création d'un film promotionnel pour l'association LÉA.....	26
LÉA auprès des hôpitaux et centres médico-sociaux.....	29
LÉA auprès des pouvoirs publics.....	33
Chiffres de performance.....	36
LÉA et la communication.....	38
Nos Événements 2024.....	42
Nouvelles antennes LÉA s'agrandit.....	50
LÉA engagée aux Journées Nationales des Aidants.....	51
CAP 2025.....	53

ÉDITO

LE MOT DE JESSICA



En 2012, j'ai mis au monde à Nice à cinq mois de grossesse, Léa et Calysta. Elles pesaient 800 g chacune. Nous avons monté l'association « Tous derrière Léa » pour suivre Léa, malade du cœur, dans ses opérations à Paris.

En 2013, elle va mieux et nous aidons d'autres familles ainsi que les hôpitaux.

Son petit cœur cesse de battre le 26 août 2015. J'ai décidé de mener ce combat en son nom pour tous les enfants, toutes les familles, quelque soit la maladie, le handicap ou les troubles.

Nous avons donc rebaptisé l'association « Léa » **puisqu'impossible n'est pas Léa.**

L'annonce d'une maladie ou d'un handicap projette les familles sur une planète dont ils ignorent les codes et la langue. LÉA est là pour les accompagner et les soutenir.



Jessica BABA
Directrice Fondatrice
Assistante sociale DE.

QUI SOMMES-NOUS ?



QUI SOMMES-NOUS L'association LÉA est un dispositif qui a pour objectif le soutien et l'appui à la parentalité des aidants des familles dont au moins un des enfant(s), entre 0 et 25 ans, est malade, porteur de troubles ou de handicap(s). Ses missions sont variées, elle propose :

- un soutien matériel grâce au réseau Handiprêt ;
- un soutien administratif grâce à des rendez-vous personnalisés avec l'équipe sociale LÉA ;
- un accompagnement psychologique ainsi que des journées de répit appelées « Bulles d'oxygène ». Elles permettent aux familles de souffler mais également de passer un temps de qualité avec la famille au complet. LÉA accompagne aussi les familles endeuillées par la perte de leur enfant. Enfin, l'association est force de proposition sur le plan législatif. Elle travaille avec les ministères et le parlement pour faire avancer les causes qui lui sont chères. Une formidable équipe salariée de l'association LÉA constitue le socle de notre engagement. Grâce à leur expertise et leur dévouement, nos salariés assurent le bon déroulement de nos projets et garantissent un accompagnement de qualité auprès des familles, des partenaires et des institutions. Leur professionnalisme est le moteur de notre impact quotidien.

L'ÉQUIPE DE LÉA

NOTRE GOUVERNANCE

Les membres du conseil d'administration et du bureau



MÉLANIE DEMANGE
PRÉSIDENTE



HÉLÈNE LOUVEL DE MONCEAUX
VICE PRÉSIDENTE



THIERRY MAINGRE
TRÉSORIER



ROLAND BABA
TRÉSORIER ADJOINT



VANINA SENECHAL
SECÉTAIRE DU CA



FLORENCE LEKIEFFRE
SECÉTAIRE ADJOINTE DU CA



RENAUD MULLER
MEMBRE DU CA



ADELINE BLONDIEAU
MEMBRE DU CA ET MARRAINE



KIM JAFREDO
MEMBRE DU CA



MANON SALICE
MEMBRE DU CA



LISA RON SIN
MEMBRE DU CA



SAMANTHA THOMMEREL
MEMBRE DU CA



MORGANE DURAND
MEMBRE DU CA



MONIA MILENT
MEMBRE DU CA



PATRICIA BLONDIAUX
MEMBRE DU CA



FRÉDÉRIC MARTZ
MEMBRE DU CA

L'ORGANIGRAMME SALARIÉS



JESSICA BABA
FONDATRICE, DIRECTION
ET ASSISTANTE SOCIALE

BACK OFFICE



ÉLÉONORE SEVERYNS
ASSISTANTE
ADMINISTRATIVE



ALYSON GUAGLIO
CHARGÉE
DE COMMUNICATION



LAETITIA LILLO
ASSISTANTE DE DIRECTION



NORA HADJ
CHARGÉE
DE MISSION

ÉQUIPE SOCIALE



AMANDINE LASSAGNE
CONSEILLÈRE SOCIALE



EMMA LODOLO
CONSEILLÈRE SOCIALE



LISA FABRE
ÉDUCATRICE SPÉCIALISÉE
RESPONSABLE
ANTENNE SUD OUEST



ELSA LEFORT
CONSEILLÈRE SOCIALE
RESPONSABLE ANTENNE
IDF PSYCHOLOGUE



DÉBORAH COSANDEY
CONSEILLÈRE SOCIALE
RESPONSABLE ANTENNE DE TOULOUSE

LÉA ACCOMPAGNE



418 500
familles aidées
depuis 2012



1
guide
administratif



1
guide
matériel
et thérapie



1
livret
de deuil
parental



1
guide
« S'alerter
ou pas »



1
guide
16-25 ans
et handicap



1
dictionnaire
des acronymes



10
salariées



20
professionnels
médico-sociaux



1
formation so-
ciale
pédiatrique



1
numéro vert
gratuit
du lundi au vendredi
de 9h à 17h

N° VERT 0805 950 874



**Matériel solidaire
pour enfants**



105 000

exemplaires du guide
administratif distribués depuis
2017 aux familles
et dans les centres de soins,
en France métropolitaine,
Corse et dans les DOM TOM



1
colloque
à l'Assemblée
nationale

1
colloque
sur la rééducation
pédiatrique



70
bénévoles



46
centres
de soins



20 000
livrets de jeux offerts
dans les services
pédiatriques



300
bâches de jeux



10
bureaux
en France



12 ans
d'existence



NOS PARTENAIRES ET DONATEURS

Depuis sa création, l'association LÉA s'appuie sur un réseau solide de partenaires engagés, issus du secteur public, privé et associatif. Ces collaborations nous permettent de mener à bien nos projets, d'élargir notre champ d'action et de répondre toujours mieux aux besoins des familles aidantes et des enfants en situation de handicap ou atteints de maladies graves.



UN PARTENARIAT GAGNANT - GAGNANT

POUR UNE ENTREPRISE, S'ENGAGER AUX CÔTÉS DE LÉA C'EST :

- Être une entreprise citoyenne et solidaire
- Participer à des projets d'aide aux familles sur l'ensemble du territoire.
- Fédérer ses collaborateurs autour d'un projet commun porteur de sens et d'une fierté d'appartenance à l'entreprise.
- Mettre son activité et ses compétences au service des besoins de l'association et partager un savoir-faire motivant.
- Faire connaître son engagement solidaire auprès du grand public.



- ▶ **Construire et développer ensemble votre politique RSE ;**
- ▶ Fédérer vos équipes sur des actions ponctuelles (journée sensibilisation ; épreuves sportives, corporatelle) ;
- ▶ Accompagner vos collaborateurs qui ont des enfants concernés ;
- ▶ Sensibilisation aux dons de vie* ;
- ▶ Sensibilisation aux handicaps*



- ▶ Mécénat de compétence/bénévolat :
 - Développement site internet ; • Recrutement ; • CRM ; • Vidéaste ; • Photographe ; • Juriste ; • Talents divers et variés ; • Savoir-faire...
- ▶ Dons en nature :
 - Prêt de salle ; • Hébergement ; • Véhicule ; • Dons de matériel ; • Denrées ; • Cosmétiques...
- ▶ Dons financier :
 - Dons ponctuels/récurrents ; • Sponsoring ; • Arrondi du salaire/en caisse ; • Évènements

Même avec un contexte sanitaire et économique délicat, de nouveaux partenaires nous ont fait confiance. Nous avons pu mener à bien nos projets pour les familles, avec les familles. Merci à tous pour votre confiance.

LE MÉCÉNAT DE COMPÉTENCES, UNE AIDE PRÉCIEUSE :

En 2024, le mécénat de compétences a été un véritable levier pour renforcer les actions de l'association. Grâce à l'engagement de professionnels qui ont mis leur savoir-faire au service de nos projets, nous avons pu mener à bien des initiatives ambitieuses et renforcer notre impact. Qu'est-ce que le mécénat de compétences ? Il s'agit d'une forme de bénévolat où des entreprises ou des particuliers offrent leur expertise professionnelle pour soutenir nos actions. Que ce soit pour des missions ponctuelles ou sur la durée, ces contributions représentent un apport essentiel à notre fonctionnement.

DES MISSIONS VARIÉES ET STRATÉGIQUES

En 2024, plusieurs mécènes se sont mobilisés pour répondre à nos besoins, contribuant ainsi à plusieurs missions.

VOICI QUELQUES EXEMPLES MARQUANTS :

- L'élaboration d'un cahier des charges pour l'application LÉA et l'application des bénévoles.
- La création de l'application LÉA.
- L'élaboration d'un cahier des charges pour le site internet handiprêt et pour la création d'un site de formations LÉA.
- La mise en place d'une application pour nos bénévoles.
- Etc.

UN ENGAGEMENT BÉNÉFIQUE POUR TOUS

Pour les entreprises mécènes, c'est l'occasion de donner du sens à leurs compétences tout en profitant d'avantages fiscaux et d'agir concrètement pour une cause qui leur tient à cœur. Pour nous, c'est l'opportunité de renforcer nos projets tout en créant des collaborations enrichissantes et porteuses de sens. Nous adressons un immense merci à tous ceux qui ont participé à ces missions en 2024 qui ont permis d'assurer 490 jours de mécénat de compétence soit 3430 heures. Pour 2025, nous espérons pouvoir accueillir encore plus de talents à travers le mécénat de compétences. Ensemble, continuons à avancer et à faire la différence.

TÉMOIGNAGES DE NOS FORMIDABLES PARTENAIRES



UNE BELLE RENCONTRE AVEC L'ASSOCIATION LÉA

L'histoire de notre collaboration avec l'association LÉA a commencé en mai 2024, lors de la Nuit du Bien Commun, où Bruno Sola, CDO Actual Group, a eu l'occasion de rencontrer Jessica Baba. Ce fut une rencontre marquante, pleine de belles énergies et de convictions partagées. Très vite, nous avons eu à cœur de soutenir LÉA et de contribuer à leur mission à notre échelle. En quelques mois, plusieurs projets ont vu le jour. Tout d'abord, nous avons eu le plaisir de rédiger un article dans *L'Opinion Indépendante*, une belle façon de faire connaître l'association en local à Toulouse, à l'occasion de l'ouverture de leur nouvelle antenne, ainsi que de souligner la pertinence de leur engagement. Nous avons aussi partagé notre expertise pour aider à l'organisation du séminaire des bénévoles, un moment important pour leur réseau de soutien. Une autre belle étape a été la mise en relation avec la Maison des Parents de Toulouse, créant ainsi de nouvelles opportunités de collaboration et renforçant l'impact des actions locales. Ce sont ces petits gestes et ces rencontres qui, au final, font toute la différence. Aujourd'hui, nous avons mis en place une communication régulière avec l'association, ce qui nous permet de suivre de près l'avancement des projets et de continuer à travailler ensemble dans la durée. En 2025, d'autres initiatives verront le jour, comme le développement d'une application avec les étudiants d'Holberton School, ou encore la mise à disposition d'une salle de réunion pour les permanences hebdomadaires de LEA au sein de notre nouveau siège toulousain. Ces projets sont le fruit d'une volonté commune de rendre l'action de l'association encore plus visible et accessible. Nous sommes heureux de pouvoir apporter notre pierre à l'édifice de LÉA et de voir cette belle collaboration se développer. C'est pour nous une vraie satisfaction de pouvoir contribuer à soutenir une association qui fait tant pour les autres.



LÉA DUCAMP - WEMANITY

«Découvrir l'association LEA a été, plus qu'une simple collaboration, une véritable rencontre humaine et inspirante. À travers les missions de mécénat de compétences des coopérateurs Wemanity, nous avons le plaisir de prêter main-forte au développement de l'application LÉA, un outil conçu pour faciliter le quotidien et les démarches des parents aidants. Cette expérience a été une source d'enrichissement mutuel, marquée par :

- La (re)découverte des enjeux d'inclusion portés par l'association, qui saisit l'opportunité de mettre la technologie au service de la diversité, de la solidarité, et de l'accessibilité
- Des échanges inspirants avec une équipe engagée, composée de salariés et bénévoles dynamiques, passionnés et profondément investis dans leur mission
- Un investissement collectif porteur de sens, à travers lequel nous contribuons à une cause qui nous tient particulièrement à cœur

Aux côtés de LÉA, nous faisons don de notre expertise grâce à nos coopérateurs, tout en nous engageant pour une cause qui nous est chère. Nous recommandons vivement cette expérience à celles et ceux qui souhaitent faire avancer la cause pour un monde plus juste. Ensemble, nous allons plus loin !» **En 2024 ce sont 120 jours et demi de mécénat de compétence réalisés avec LÉA.**



FLEUR PLANTELIN & DELPHINE BARROIS - FONDATION DELOITTE

Lors des oraux du Prix de la Fondation Deloitte, nous avons été touchés par le pitch de Jessica sur l'association Léa. Il nous a paru évident de l'intégrer à notre écosystème. Nous l'avons ensuite retrouvé sur de nombreuses formations que nous organisons, où elle a toujours partagé activement des bonnes pratiques à des porteurs de projet plus jeunes. Jessica intervient également régulièrement lors d'ateliers à destination des nouveaux collaborateurs de Deloitte. Merci pour cette riche collaboration qui conjugue nos valeurs communes et nos efforts, pour atteindre des objectifs porteurs de sens !



ACHILLE PELZER NYATT NYATT : UN CHEF DE PROJET AU TOP

«Bonjour à tous ! Je m'appelle Achille Pelzer Nyatt Nyatt, et j'aimerais témoigner de mon engagement sur le projet LÉA, qui consiste à développer une application mobile qui sera disponible sur Android et IOS. Cette application va permettre aux parents ayant un ou plusieurs enfants malades, porteur(s) de trouble(s) ou de handicap(s) d'avoir un suivi assez simple. Comme vous le savez, les parents ont très souvent du mal du côté administratif, mais aussi du côté psychologique à avoir un suivi pour le(s) enfant(s). Dans le futur, l'idéal de cette application est de pouvoir proposer aux parents tout ce qui est forum d'échanges, mais aussi d'avoir accès à des événements qui permettront aux parents et aux enfants de se voir à l'extérieur dans d'autres contextes. En plus de cela est pris en compte le cas de la génération de compte-rendu pour un ou plusieurs enfant(s). Cela inclut le recensement du nombre de crises que l'enfant pourrait avoir, ainsi que la possibilité de renseigner toute la documentation associée directement sur l'application.»



L'ÉQUIPE INTERMISSION SOLIDAIRE DE LA PLATEFORME VENDREDI - MARION FELINES ET SOPHIE DI PALMA

«Je trouve que nos échanges sont toujours très plaisants, fluides et réactifs. Les projets lancés ensemble sont ambitieux et innovants et démontrent de votre volonté de toujours mieux accompagner vos familles bénéficiaires. Les missions réalisées ont été très bien perçues et appréciées par les collaborateurs de nos entreprises partenaires. C'est un véritable plaisir de travailler ensemble et j'espère à l'avenir pouvoir continuer à accompagner nombreux autres de vos projets». En 2024 ce sont 415 jours de mécénat de compétence réalisés avec LÉA, ainsi que la possibilité de renseigner toute la documentation associée directement sur l'application.»



CHARLOTTE BONNET : UNE CHAMPIONNE AU SERVICE DES ENFANTS MALADES

En 2024, Charlotte Bonnet, nageuse olympique reconnue, a démontré que la solidarité et le sport peuvent aller de pair. Sensible aux causes portées par l'association LÉA, Charlotte a décidé de mettre en vente plusieurs de ses combinaisons de natation, symboles de ses exploits sportifs. Les fonds récoltés ont permis à Charlotte d'acheter et de distribuer des centaines de jeux et de cadeaux aux enfants hospitalisés dans le service d'oncologie pédiatrique de l'hôpital de l'Archet à Nice. En complément, elle a fait un don généreux à l'association LÉA, permettant ainsi de soutenir nos actions auprès des enfants malades et de leurs familles. L'association LÉA est profondément reconnaissante pour cet élan de générosité qui a apporté sourire et réconfort à de nombreux enfants, tout en contribuant à nos projets en faveur des familles.



AXA ATOUT CŒUR SE MOBILISE POUR L'ASSOCIATION LÉA À LA JURIS'CUP ET AU DÉFI KM FOR CHANGE

À l'occasion de la Juris'Cup, grand rendez-vous de la voile, du droit, et du défi KM for Change, AXA Atout Cœur a choisi de soutenir l'Association LÉA, engagée auprès des enfants malades et en situation de handicap.

Grâce à la mobilisation des collaborateurs d'AXA, chaque kilomètre parcouru a permis de collecter des fonds pour renforcer les actions de LÉA. Cette belle initiative montre une fois de plus que la solidarité et le sport peuvent se conjuguer pour une cause essentielle.

Un immense merci à AXA Atout Cœur et aux participants pour leur engagement et leur générosité !

IKEA VEDÈNE SE MOBILISE POUR LES ENFANTS ACCOMPAGNÉS PAR LÉA !

Un immense merci à IKEA Vedène et à ses clients pour leur générosité exceptionnelle ! Grâce à leur mobilisation, une belle collecte de jouets et de peluches a été réalisée pour apporter un peu de magie aux enfants malades et en situation de handicap.



NOS PARTENAIRES SOCIAUX 2024

L'association a pu tout au long de l'année développer son partenariat avec les institutions telles que les CAF, MDPH ou encore avec les assistantes sociales des Hôpitaux partenaires. Ces nouvelles relations plus étroites permettent d'offrir un accompagnement plus complet aux familles dans l'attente de leur notification. Le travail avec les assistantes sociales des Hôpitaux permet aussi de faire relais avec les familles au moment de la sortie d'hospitalisation des enfants.

Les institutions elles-mêmes sont demandeuses de ce travail en commun qui est bénéfique pour chacune des parties. Il permet un gain de temps mais aussi la réduction du stress pour les parents. Des relations apaisées avec les soignants ainsi qu'une meilleure compréhension du système.

Lors de la **Journée sur la Précarité et le Handicap organisée par la MDPH de l'Aude**, Jessica Baba, directrice de l'association LÉA, a présenté une intervention inspirante mettant en lumière les défis des familles d'enfants en situation de handicap confrontées à la précarité. En partageant des témoignages poignants et des solutions concrètes, elle a insisté sur l'importance de simplifier les démarches administratives et d'assurer un accès équitable aux droits pour tous. Un moment riche en échanges et en engagements pour des actions futures.



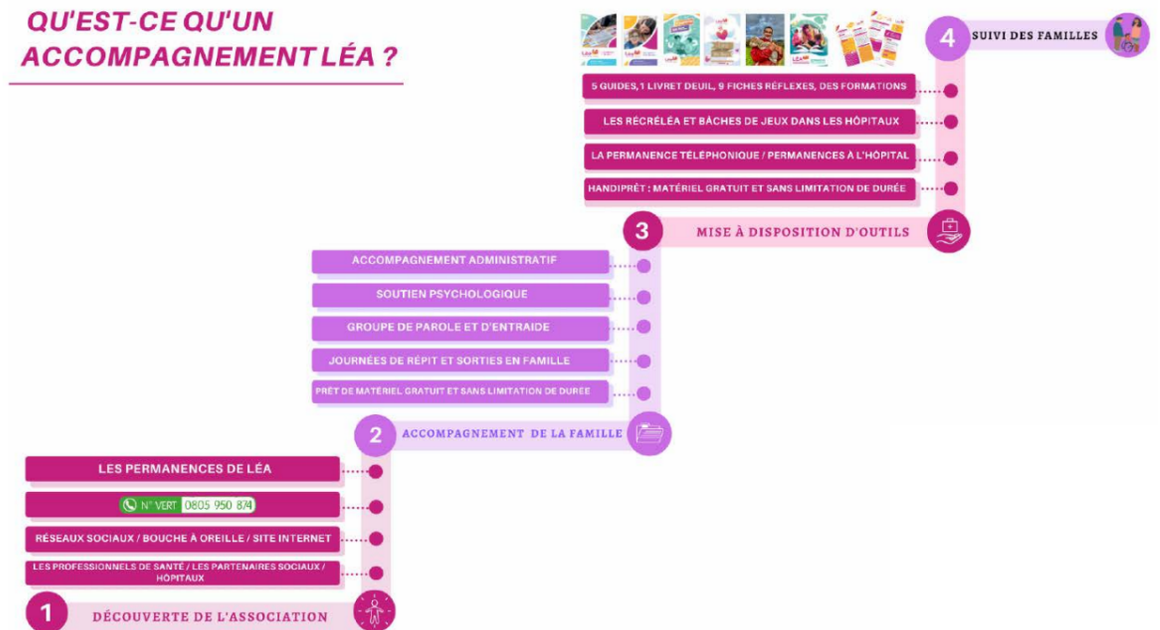
Tout au long de l'année, nos conseillères sociales travaillent en collaboration avec de nombreuses structures partenaires : les communautés 360, les réseaux, les centre médico-sociaux, les MDPH/MDA, les CAF, CPAM, les pôles ressources handicap... et bien d'autres. Le but est de créer du lien et ainsi renforcer notre capacité d'information et d'orientation. Faire connaître nos missions à ses partenaires est aussi important pour leur permettre à eux aussi de nous orienter leurs patients. C'est très souvent que nous participons à des réunions de réseaux, colloques de certaines associations ou encore réunions d'information de structures comme les maisons des associations, des solidarités, de l'éducation nationale...

UNE ASSOCIATION, NOS MISSIONS, 6 PROJETS

LÉA AUPRÈS DES FAMILLES

L'accompagnement des familles est au coeur de l'action de l'association LÉA. Qu'il s'agisse de soutien administratif, matériel, psychologique ou d'accès au répit, nous sommes présents à chaque étape de leur parcours pour les épauler face quotidien qu'impose la maladie ou le handicap.

QU'EST-CE QU'UN ACCOMPAGNEMENT LÉA ?



LES OUTILS QUE PROPOSENT LÉA

NOS ACTIONS AUPRÈS DES FAMILLES

- PERMANENCES PARENTS - PRO** (N° VERT 0805 950 874)
- GUIDE ET OUTILS**
- ACCOMPAGNEMENT ADMINISTRATIF SOCIAL ET PSYCHOLOGIQUE**
- GROUPE DE PAROLE**
- BULLES D'OXYGÈNE JOURNÉES DE RÉPIT - SORTIES FAMILLES**
- RÉSEAU Handi Pôlé**
- ESPACE SENSORIEL À DRAGUIGNAN**

LA BOÎTE À OUTILS DES AIDANTS

L'association LÉA met à disposition des aidants un ensemble de ressources et d'outils pratiques et accessibles pour les soutenir dans leur quotidien. Que ce soit via des guides, des checklists ou des outils spécifiques, cette boîte à outils répond aux besoins des familles confrontées à la maladie ou au handicap. Son objectif est de simplifier les démarches administratives, d'offrir des réponses claires et de permettre aux aidants de se concentrer sur l'essentiel : accompagner leurs proches. La boîte à outils consiste à accompagner les aidants via des outils concrets et gratuits comme notre permanence téléphonique, nos guides et livrets, nos rdv personnalisés avec nos conseillères sociales. Ce projet se décline sur la France entière ainsi que les Dom-Tom en visio ou par téléphone si aucune antenne LÉA n'est à proximité. Chaque famille est interrogée à la fin de son accompagnement, voici les résultats 2024 de ce questionnaire de satisfaction :

- ▶ **89,1 % des réponses** proviennent des mères,
- ▶ **67,3 % des répondants ont plus de 35 ans**,
- ▶ **54,5 % des familles** ont découvert l'association cette année,
- ▶ Le **bouche-à-oreille (40 %)** reste le canal principal de découverte de l'association,
- ▶ **76,4 % des familles** ont sollicité l'association pour la constitution de dossiers MDPH,
- ▶ **58,2 % des rendez-vous** ont été pris par téléphone,
- ▶ **58,2 % des demandes** ont été jugées urgentes
- ▶ **85,5 % des répondants** ont évalué le temps de réponse à 5/5,
- ▶ **92,7 % des familles** affirment que leur problématique a été résolue grâce à LÉA.
- ▶ **100 % des répondants** se déclarent satisfaits,
- ▶ **96,4 % des familles** recommanderaient l'association,
- ▶ La **checklist MDPH (56,4 %)** est l'outil le plus plébiscité, suivie par l'**accompagnement de l'assistante sociale (43,6 %)**.
- ▶ **38,2 % des familles** souhaitent des journées de répit,
- ▶ Les familles expriment une **amélioration notable de leur bien-être et de celui de leurs enfants**, grâce à l'écoute et au soutien de LÉA.

LES PERMANENCES DE LÉA

Les permanences de LÉA offrent un espace d'écoute et de soutien personnalisé aux familles. Ces rendez-vous disponibles en présentiel, par téléphone ou en visio, permettent de répondre aux questions administratives, psychologiques ou pratiques des aidants. Grâce à ces permanences, LÉA garantit un accompagnement de proximité et renforce son rôle auprès des familles en quête d'aide et de conseils. Les permanences de LÉA s'exportent partout dans les centres de soins, les cabinets pédiatriques, les villes, France Services... De nombreux centres médicaux sociaux sont aussi en demande de permanences. Nous avons expérimenté les permanences auprès de collègues. Nos conseillères sociales se rendent dans différents lieux partenaires sous convention dans l'objectif de pouvoir apporter un soutien aux familles. Lors de ces temps d'échange, elles peuvent les informer sur les démarches administratives et leurs droits. Il a été important pour nous de pouvoir offrir aux parents ces moments d'échanges. En 2024, nous avons étendu nos permanences dans les **centres sociaux et médico-sociaux mais aussi les collègues** ! Le succès des permanences est toujours d'actualité !!! Cette année nous avons reçu **231 familles lors de 109 permanences dans 12 départements** !

LES PERMANENCES LÉA PÉRENNISÉES EN 2025

Des rendez-vous individuels pour accompagner les familles : un soutien indispensable.

Chez LÉA, nous comprenons que l'annonce d'une maladie ou d'un handicap peut être un moment de bouleversement profond pour les familles. C'est pourquoi nous proposons des rendez-vous individuels, conçus pour apporter une aide concrète et bienveillante, non seulement après cette annonce, mais également au quotidien. Ces rendez-vous offrent :

- **UN SOUTIEN PERSONNALISÉ** : écoute, conseils et orientation adaptés à la situation spécifique de chaque famille.
- **UNE AIDE À LA COORDINATION** : gestion des démarches administratives, organisation des soins, coordination avec les professionnels de santé et éducatifs.
- **UN ACCOMPAGNEMENT DURABLE** : être présents à chaque étape, du choc de l'annonce aux difficultés du quotidien.



MATÉRIEL SOLIDAIRE POUR ENFANTS

Handiprêt est une initiative unique qui facilite le prêt de matériel médical et éducatif aux familles d'enfants en situation de handicap. Ce service permet aux familles d'accéder gratuitement à des équipements adaptés à leurs besoins, tout en évitant des dépenses souvent très lourdes. En soutenant l'autonomie et le bien-être des enfants, Handiprêt fait une différence concrète dans la vie quotidienne des familles.

Développement du réseau Handiprêt au service des familles

Porté par l'association LÉA et soutenu par une **constellation d'associations partenaires**, Handiprêt offre une solution simple et solidaire aux familles en quête de matériel adapté pour leurs enfants. Ce service repose sur un objectif clair : permettre à chaque enfant de bénéficier d'un matériel de qualité, sans contrainte financière. Handiprêt permet aux familles d'éviter d'acheter du matériel qui pourrait leur servir ponctuellement (vacances, sorties...) mais aussi de dépanner en attendant d'avoir leur propre matériel (délai de fabrication). Pour notre association, c'est un moyen également de s'impliquer dans le recyclage et ainsi penser plus à l'écologie.

Handiprêt.fr : un nouveau site pour faciliter le prêt de matériel pour enfants handicapés

L'association LÉA est fière de présenter son tout nouveau site internet : **Handiprêt.fr**, une plateforme dédiée au **prêt de matériel pour enfants en situation de handicap**, un service gratuit et unique en son genre.

Un site pour simplifier et se connecter

Avec Handiprêt.fr, nous avons voulu offrir un outil pratique et efficace pour :

- Trouver du matériel adapté : grâce à une recherche intuitive, les familles peuvent identifier rapidement le matériel disponible dans leur région.
- Faciliter l'engagement des associations : la plateforme permet aux partenaires de s'impliquer plus facilement dans le réseau en mettant à disposition leurs ressources.
- Gérer les prêts de manière fluide : tout est centralisé pour simplifier les démarches et éviter les pertes de temps inutiles.

Une plateforme collaborative

Handiprêt.fr incarne la force du **travail collectif**. Ce projet repose sur une collaboration étroite entre les associations partenaires, avec un objectif commun : répondre aux besoins des enfants et de leurs familles.

Pourquoi Handiprêt.fr est essentiel ?

- Il répond à un besoin urgent des familles souvent confrontées à des coûts élevés pour accéder à du matériel adapté.
- Il renforce la solidarité inter-associative, en créant un réseau d'entraide unique en son genre.
- Il simplifie l'accès aux ressources tout en mettant en avant la richesse et l'engagement du tissu associatif local et national.



Nous vous invitons à visiter le site Handiprêt.fr pour explorer ce nouveau service et découvrir comment, ensemble, nous pouvons faire une réelle différence pour les enfants en situation de handicap. Avec Handiprêt, l'association LÉA poursuit son engagement pour une société plus inclusive et solidaire. Ce réseau est aussi un moyen de faire persister le cercle vertueux du recyclage tout en alliant économies pour les familles et notre pays.

Un don exceptionnel pour Handiprêt : Leur d'Espoir pour Ayden soutient nos missions

À la fermeture de l'association **Lueur d'Espoir pour Ayden**, ce geste de générosité sans précédent a marqué la continuité de leur mission : un **énorme don de matériel spécialisé** a été fait au profit du service **Handiprêt** de l'association LÉA.

Des équipements précieux pour les familles : Ce don exceptionnel inclut une large gamme de matériel destiné à améliorer le quotidien des enfants en situation de handicap et à soutenir leurs familles :

- **Caissons hyperbares**, essentiels pour des thérapies spécifiques.
- **Fauteuil roulant et poussette spécialisée**, offrant confort et mobilité.
- **Baignoire adaptée**, pour faciliter les soins à domicile.
- **Gilets vibrants**, pour les besoins respiratoires ou thérapeutique.

DÉCOUVREZ HANDIPRÊT.FR DÈS AUJOURD'HUI !

- **Siège Firefly**, offrant un soutien postural essentiel.
- **Matériel Snoezelen et sensoriel**, pour stimuler les sens et créer des moments d'apaisement et de plaisir.

Un nouveau souffle pour Handiprêt

Grâce à ce don, Handiprêt peut enrichir son offre de matériel et répondre à des besoins encore plus spécifiques des familles. Ces équipements, souvent coûteux et difficiles à trouver, seront désormais disponibles en prêt gratuit, facilitant l'accès des familles à des solutions adaptées.

Un héritage qui perdure

Ce geste de l'association **Lueur d'Espoir pour Ayden** témoigne de leur volonté de poursuivre leur engagement à travers LÉA et Handiprêt. Nous sommes profondément reconnaissants pour leur confiance et leur générosité, qui permettront de soutenir des dizaines de familles à travers ce matériel essentiel. **Merci pour ce formidable élan de solidarité**



HIPPOCAMPE, ALLIÉ INCONTOURNABLE DU RÉSEAU HANDIPRET

L'association LÉA a récemment bénéficié d'un don précieux : un Hippocampe, fauteuil tout-terrain spécialement conçu pour les personnes en situation de handicap. Grâce à la générosité de nos partenaires, ce fauteuil a joué un rôle clé lors de notre dernier séjour au ski, offrant une expérience exceptionnelle aux familles que nous accompagnons.

UN FAUTEUIL TOUT-TERRAIN AU SERVICE DE L'INCLUSION

L'Hippocampe est bien plus qu'un simple équipement ; il est un véritable passeport pour l'accessibilité. Conçu pour les activités en plein air, il permet de parcourir la neige, le sable ou même les chemins accidentés. Lors de notre séjour au ski, il a permis à plusieurs participants de se promener en bas des pistes en toute sécurité, partageant des moments inoubliables en famille et avec leurs proches.



L'HIPPOCAMPE, UN ALLIÉ POUR NOS FUTURES ACTIVITÉS

Ce fauteuil continuera à être utilisé lors de nombreuses sorties organisées par l'association LÉA : balades en nature, plages, séjours sportifs et bien plus encore. Il incarne parfaitement notre engagement à offrir des moments de joie, de dépassement de soi et de partage à toutes les familles.

QUESTIONNAIRES AUX FAMILLES HANDIPRET 2024

- 85 % des répondants connaissent le service.
- 70 % des familles ayant connaissance de Handiprêt l'ont utilisé. Les équipements les plus demandés incluent les fauteuils roulants et le matériel sensoriel.
- 60 % des répondants ont découvert Handiprêt via le bouche-à-oreille ou par les réseaux sociaux de l'association.
- 98 % des utilisateurs déclarent être satisfaits ou très satisfaits de la qualité et de l'état du matériel fourni.
- La majorité des familles ont utilisé le matériel entre 1 et 3 mois.
- 95 % des répondants donnent une note de 4 ou 5 sur 5, confirmant l'excellence du service.
- 100 % des familles utilisatrices recommanderaient Handiprêt.
- Les besoins futurs identifiés incluent davantage de matériel pour l'autonomie et le loisir, tels que des outils éducatifs ou des équipements de sport adaptés.
- Les familles soulignent la réactivité de l'équipe, la qualité du suivi, et l'impact positif sur leur quotidien grâce à Handiprêt.

LES BULLES D'OXYGÈNE DE LÉA

Conçues pour offrir des moments de répit aux familles, les Bulles d'Oxygène de LÉA sont de véritables parenthèses bienveillantes dans un quotidien souvent éprouvant. Ces journées ou week-ends dédiés permettent aux aidants et aux enfants de se ressourcer, de partager des activités ludiques et de créer des souvenirs précieux. Ce projet met l'accent sur le bien-être et la santé mentale des familles.

Des bulles d'oxygène dans toute la France

Des séjours, des ateliers, des sorties... pour les familles. LÉA s'exporte avec des nouvelles journées dans de nouveaux départements... Cette année, pas moins de 12 départements ont eu la joie d'accueillir nos familles. Notre association est plus que toujours aux côtés des familles pour les accompagner sur le plan administratif et psychologique... L'année 2024 nous a montré que les sorties et le répit sont plus que nécessaires pour améliorer le quotidien de ces familles. C'est la raison pour laquelle nous comptons poursuivre et accroître ces nouvelles activités. Nous agissons ainsi de façon globale sur la prise en charge des familles. Nous tentons de mobiliser les papas à travers des sorties, des entrées pour des matchs et des journées de répit. Nos bénéficiaires sont régulièrement des mamans. Nous avons fait le constat que la place du père est parfois difficile à occuper. Nous travaillons avec nos partenaires à améliorer la relation intra familiale en incluant et en proposant des activités pour les papas.



Les petits aidants : une attention spéciale aux frères et soeurs des enfants en situation de handicap :

En 2024, l'association LÉA a lancé un projet novateur dédié aux petits aidants, ces frères et soeurs qui jouent un rôle essentiel aux côtés d'un enfant en situation de handicap. Ce projet vise à reconnaître et valoriser leur place au sein de la famille tout en leur offrant des moments de répit et de plaisir rien qu'à eux.

Dans le cadre de ses «Bulles d'Oxygène», LÉA a désormais intégré des temps spécialement pensés pour les petits aidants. Ces moments sont conçus pour :

- **Les valoriser** : en reconnaissant leur rôle unique et leur engagement au sein de leur famille.
- **Créer des instants de joie** : avec des activités ludiques et adaptées, où ils peuvent s'épanouir sans les responsabilités souvent associées à leur quotidien.
- **Favoriser les échanges** : en leur permettant de rencontrer d'autres enfants qui partagent leur réalité, pour briser l'isolement et se sentir compris.

Les frères et soeurs d'enfants en situation de handicap font souvent face à un quotidien uniquement rythmé par les besoins spécifiques de leur famille, des responsabilités importantes pour leur âge, et parfois un sentiment d'être moins prioritaire. Avec ce projet, LÉA souhaite leur offrir un espace où ils sont au centre de l'attention et peuvent se sentir soutenus et valorisés. Ce projet des petits aidants s'inscrit dans la continuité de l'engagement de LÉA pour accompagner toutes les dimensions de la vie familiale.



Les petits-déjeuners et apéros des aidants : un succès qui se prolonge en 2025 ! L'aventure des **petits-déjeuners des aidants** a débuté en février 2024, à la suite d'un constat simple mais essentiel : de nombreuses mamans, à la fin des journées «Bulles d'oxygène», exprimaient leur envie de se réunir plus souvent. Inspirés par cette demande, nous avons imaginé un format convivial et informel pour permettre à nos parents aidants de se retrouver, d'échanger et de souffler un peu. Pour s'adapter à l'ambiance estivale, les petits-déjeuners ont été temporairement transformés en **apéros des aidants** (sans alcool), une formule festive et rafraîchissante qui a permis de partager de beaux moments tout au long de l'été. C'est ainsi que nous avons pu organiser 6 petits-déjeuners/Apéro sur 2024 face à l'enthousiasme et à la participation grandissante. Nous avons décidé de **pérenniser ce rendez-vous en 2025**, en instaurant un **petit-déjeuner mensuel**. Ces instants de partage sont désormais devenus un repère chaleureux pour nos aidants, leur offrant une pause bien méritée dans un quotidien souvent exigeant.



Nous sommes fiers de contribuer à renforcer ces liens et remercions chaleureusement tous les participants pour leur énergie et leur fidélité. Rendez-vous chaque mois pour prolonger cette belle dynamique en 2025 !

Des séjours familles 2024 : repos, répit et partage

En 2024, l'association LÉA, en partenariat avec la Fondation des Familles du Groupe Pierre et Vacances Center Parcs, a offert 36 séjours inoubliables placés sous le signe du repos, du répit et du partage à 114 parents, enfants accompagnés par LÉA. Ces moments privilégiés ont permis aux familles de se ressourcer dans des cadres idylliques tout en tissant des liens avec d'autres familles partageant des réalités similaires.

Les destinations proposées

Cette année, les familles ont eu la chance de profiter de plusieurs lieux d'exception :

- 12 week-ends à Fort-Mahon (Belle Dune), où elles ont découvert le charme des plages de la Baie de Somme.
- 6 semaines à Pont Royal (Mallemort), entre nature provençale et activités ludiques.
- 6 semaines à Belmont (Les Arcs), au cœur des montagnes enneigées.
- 2 semaines au Gîte du Fa, un lieu chaleureux propice à la détente et à la reconnexion.
- 2 semaines à St Cyprien.
- 8 week-ends dans les Centers Parcs participants aux bulles d'oxygènes.

Un triple objectif : repos, répit et partage

Ces séjours ont été pensés pour offrir :

- Un temps de repos : loin du quotidien souvent éprouvant, les familles ont pu profiter d'activités relaxantes et de moments de calm.,
- Un espace de répit : ces escapades ont permis aux aidants familiaux de souffler et de se ressourcer.
- Des occasions de partage : les activités communes ont renforcé les liens entre familles, favorisant l'échange d'expériences et le soutien mutuel.



Un partenariat qui change des vies

Grâce au soutien de la Fondation des Familles du Groupe Pierre et Vacances Center Parcs, ces séjours ont été rendus accessibles gratuitement. Nous remercions chaleureusement notre partenaire pour leur générosité, ainsi que toutes les familles qui ont fait de ces moments des souvenirs précieux.

Un séjour magique pour les familles de LÉA grâce à des partenaires d'exception

En 2024, l'association LÉA a organisé un séjour mémorable aux Arcs 1800 pour les familles qu'elle accompagne. Cet événement, placé sous le signe de la solidarité, a été rendu possible grâce au soutien précieux de nombreux partenaires. Les familles ont pu profiter d'un programme riche en activités : ski, handiski, descente en luge, moments de détente et repas conviviaux. Ce séjour a offert une parenthèse de bonheur et de répit, permettant à chacun de se ressourcer dans un cadre enchanteur. Nous remercions chaleureusement Pierre & Vacances Résidence Le Belmont, l'Office de Tourisme des Arcs 1800, Skiset, L'ESF des Arcs, La Folie Douce, La piscine des Arcs, L'Igloo, ainsi que tous ceux qui ont contribué à faire de cet événement une réussite.



Rencontres Magiques : Les enfants et leur star préférée

L'association LÉA crée des moments inoubliables en organisant des rencontres entre les enfants malades ou en situation de handicap et leurs chanteurs préférés. Ces instants magiques, empreints d'émotion et de joie, offrent bien plus qu'un simple moment de divertissement. Ils permettent aux enfants de vivre une expérience exceptionnelle, de renforcer leur estime de soi et de s'évader d'un quotidien parfois difficile. Ces rencontres ont également un impact positif sur les familles, en leur offrant des souvenirs précieux à partager et en leur apportant une véritable bouffée d'espoir et de bonheur.



La Rencontre des Familles de LÉA avec Louane aux Arcs (83)

Grâce à la généreuse initiative de la mairie des Arcs, l'association LÉA a offert à plusieurs familles un moment inoubliable : une rencontre privilégiée avec la chanteuse Louane. Cet événement, empreint d'émotion et de chaleur, a permis aux enfants en situation de handicap ou atteints de maladies graves, ainsi qu'à leurs proches, de partager un moment de complicité et de joie avec une artiste au grand cœur. Louane, connue pour sa sensibilité et son engagement, a pris le temps d'échanger avec chaque famille, de poser pour des photos et de dédier quelques mots personnels. Ce moment hors du temps a apporté des sourires, des larmes de joie et une énergie positive à tous les participants. L'association LÉA remercie chaleureusement la mairie des Arcs pour son soutien et Louane pour sa générosité, qui ont permis de créer des souvenirs précieux pour ces familles extraordinaires.



La Rencontre des Familles de LÉA avec Nabilla et Thomas aux Arcs 1800

Lors du séjour à la neige organisé par l'association LÉA aux Arcs 1800, les familles ont vécu un moment exceptionnel en rencontrant Nabilla et son mari Thomas. Ce précieux échange, empreint de bienveillance et de générosité, a offert à chacun un souvenir inoubliable au cœur des montagnes enneigées. Nabilla et Thomas, avec une sincérité touchante, ont pris le temps d'écouter les histoires des familles, de partager des instants de complicité et de poser pour des photos qui resteront gravées dans les cœurs. Leur présence a illuminé ce séjour, apportant chaleur et réconfort aux participants. L'association LÉA remercie chaleureusement Nabilla, Thomas, et les organisateurs pour ce moment d'exception, qui a permis aux familles de repartir avec des souvenirs emplis de bonheur et de sérénité.



Fondation "Rêve de Minot"

Un rêve devenu réalité grâce à la fondation «Rêve de Minot» de l'Olympique de Marseille

Grâce au précieux soutien de la fondation «Rêve de Minot» de l'Olympique de Marseille, plusieurs enfants accompagnés par notre association ont eu la chance inoubliable d'assister à des matchs de leur équipe favorite.

Ce n'était pas qu'une simple rencontre sportive. Les enfants ont également vécu un moment unique en rencontrant leurs joueurs préférés. Entre échanges chaleureux, séances photos et éclats de rire, ces instants magiques ont permis de créer des souvenirs impérissables. Pour les familles, ce fut bien plus qu'une sortie : c'était une parenthèse enchantée où le handicap n'était plus un obstacle. Les enfants ont pu s'émerveiller, et les parents, souvent accaparés par



les soins et les thérapies, ont également pu savourer un moment de répit et de joie partagé. L'association tient à exprimer sa profonde gratitude envers la **fondation «Rêve de Minot»**, ainsi qu'aux joueurs de l'Olympique de Marseille pour leur disponibilité, leur bienveillance, et leur générosité. Ensemble, ils ont fait naître des étoiles dans les yeux de ces enfants et ont offert des instants d'émotion qui resteront gravés dans les cœurs.

Deux Arbres de Noël Magiques pour les Familles LÉA en 2024

En 2024, l'association LÉA a illuminé les fêtes de fin d'année avec deux arbres de Noël inoubliables : l'un à Draguignan le 8 décembre et l'autre à Paris le 14 décembre. Ces moments de joie et de partage ont été rendus possibles grâce à la générosité de nos partenaires, notamment le groupe Pierre et Vacances, Point P, Claire's, et le Leo Club de Draguignan, qui ont collecté des jouets pour nos familles. Ces événements festifs ont permis à de nombreux enfants de repartir les bras chargés de cadeaux et le cœur rempli de bonheur. Entre les rires, les animations, et la magie de Noël, ces instants sont une belle illustration de la solidarité et de l'engagement collectif qui entourent l'association LÉA. Un immense merci à nos partenaires et bénévoles pour avoir fait de ces journées des souvenirs inoubliables pour toutes les familles présentes.



Questionnaire de Satisfaction - Bulles d'Oxygène 2024

95% des familles ayant participé ont trouvé les Bulles d'Oxygène très satisfaisantes. **88%** ont souligné l'impact positif sur leur bien-être général et familial. **77%** des familles ont mentionné des points précis, tels que la convivialité et l'entraide entre participants, comme des atouts majeurs.

NOUVEAUTÉS 2024 !

SORTIE DU NOUVEAU DICTIONNAIRE DES ACRONYMES



Un outil essentiel pour mieux comprendre le handicap et l'inclusion. L'association LÉA est fière de vous présenter une nouvelle ressource incontournable : le dictionnaire des acronymes ! Ce guide pratique a été conçu pour aider les familles, professionnels et partenaires à mieux comprendre le langage souvent complexe utilisé dans le domaine du handicap, de la santé et de l'inclusion. Pourquoi ce dictionnaire ? Dans un contexte où les sigles et abréviations sont omniprésents, il peut être difficile de s'y retrouver. Ce dictionnaire vise à :

- **Faciliter** la compréhension des termes administratifs et médicaux.
- **Simplifier** les échanges entre les familles et les professionnels.
- **Rendre accessible** des notions parfois techniques et éloignées du quotidien des parents.

UN CONTENU RICHE ET ACCESSIBLE

Le dictionnaire regroupe des centaines d'acronymes classés par ordre alphabétique, avec des explications claires et des exemples d'utilisation. Vous y trouverez des sigles relatifs à :

- **L'accompagnement médical et social** (MDPH, PCH, AESH, etc.).
- **Les institutions et dispositifs éducatifs** (ULIS, PPS, IME, etc.).

UN OUTIL POUR TOUS

Que vous soyez parent, professionnel, bénévole ou simplement curieux d'en savoir plus sur l'univers du handicap, ce dictionnaire a été pensé pour être accessible à tous.

COMMENT SE LE PROCURER ?

Le dictionnaire des acronymes est disponible dès maintenant via notre site internet. Avec cet outil, LÉA poursuit sa mission de rendre l'information claire et accessible, pour accompagner au mieux les familles et favoriser une société plus inclusive. N'attendez plus pour découvrir ce précieux allié dans vos démarches et vos échanges !

LANCEMENT DU GUIDE ET DU DISPOSITIF 16-25



Un accompagnement sur-mesure pour les jeunes adultes. L'association LÉA est heureuse d'annoncer la sortie prochaine de son tout nouveau guide dédié aux jeunes de 16 à 25 ans. Ce guide, conçu comme une ressource complète et pratique, sera accompagné du lancement d'un dispositif spécifique visant à répondre aux besoins de cette tranche d'âge. Le passage de l'adolescence à l'âge adulte est une étape charnière, particulièrement pour les jeunes en situation de handicap. Ce guide a pour objectif de les aider à avancer durant cette période en leur fournissant des informations claires et utiles sur :

- **Les démarches administratives** : accès aux aides spécifiques, orientation vers les dispositifs adaptés.
- **Les études et l'emploi** : conseils pour l'insertion professionnelle et la poursuite des études.
- **La santé et le bien-être** : informations sur les suivis médicaux et psychologiques adaptés à cette tranche d'âge.
- **L'autonomie sociale** : droits, logement, mobilité, loisirs et vie quotidienne.

En complément du guide, l'association LÉA mettra en place un dispositif dédié aux jeunes adultes, qui comprendra :

- **Un parcours personnalisé d'accompagnement** : chaque jeune pourra bénéficier d'un suivi individualisé pour répondre à ses besoins spécifiques.
- **Des temps d'échange collectif** : groupes de parole et moments de convivialité pour briser l'isolement et favoriser les rencontres.
- **Un accompagnement vers les partenaires locaux** : mise en relation avec des structures spécialisées dans l'emploi, la formation et le logement.

POURQUOI CE PROJET ?

L'association LÉA s'engage depuis toujours à accompagner les jeunes en situation de handicap, mais nous savons que les 16-25 ans ont des besoins spécifiques, souvent insuffisamment pris en compte. Ce guide et ce dispositif viennent combler ce vide et offrir une réponse concrète à leurs aspirations d'autonomie et d'inclusion.

Le guide 16-25 sera disponible dans les prochaines semaines, en version papier et numérique. Quant au dispositif, il sera opérationnel dès mai 2025 !

Avec ces nouvelles initiatives, LÉA réaffirme son engagement d'accompagner chaque jeune vers un avenir riche de possibilités.

CRÉATION D'UN FILM PROMOTIONNEL POUR L'ASSOCIATION LÉA

UN PROJET AMBITIEUX POUR SENSIBILISER ET MOBILISER

En 2024, l'association LÉA s'est associée à OISX, une agence de publicité, qui a déniché une **équipe de tournage professionnelle, bienveillante et engagée**, pour produire un film promotionnel visant à mettre en lumière la réalité des familles que nous soutenons. Ce projet audiovisuel, tourné avec soin et passion, incarne notre mission : apporter du répit, du soutien et des solutions concrètes aux parents d'enfants en situation de handicap ou atteints de maladies graves.

Le film, intitulé **«La rentrée des classes»**, raconte avec émotion et authenticité l'histoire de Lisa, une petite fille de 9 ans. À travers son regard d'enfant, on découvre les nombreux rôles que sa mère doit endosser pour répondre aux besoins de son frère handicapé : **orthophoniste, psychologue, coach, kiné, et bien plus encore**. Cette narration simple mais puissante montre combien le quotidien des parents aidants est intense et complexe. Elle souligne également l'importance du rôle de **l'association LÉA** pour les accompagner dans ce parcours. Réalisé avec des professionnels du cinéma engagés, ce projet a été marqué par une ambiance de **collaboration** et de **bienveillance**. Chaque membre de l'équipe a contribué à créer un contenu de qualité, fidèle à l'esprit de LÉA.

OBJECTIFS : UNE DIFFUSION NATIONALE

Ce film promotionnel est conçu pour toucher un large public, avec un objectif clair : le diffuser sur des chaînes de télévision nationales afin de :

- **Sensibiliser aux enjeux du handicap et des familles aidantes.**
- **Mobiliser des soutiens financiers** pour renforcer nos dispositifs.
- **Encourager les spectateurs à agir**, en soutenant notre association via des dons ou un engagement bénévole.

UN GRAND MERCI AUX PARTENAIRES

Ce projet n'aurait pas été possible sans le soutien de nos donateurs et des membres de l'équipe de tournage. Grâce à vous, nous avons pu concrétiser ce rêve et donner une voix aux familles que nous soutenons.



NOUVEAU GROUPE DE PAROLE EN VISIO POUR SURMONTER LE DEUIL PARENTAL

L'association LÉA a initié un groupe de parole mensuel, un mercredi par mois, spécialement dédié aux parents endeuillés. Cet espace bienveillant permet aux participants de partager leur vécu, d'exprimer leurs émotions et de trouver du soutien auprès d'autres familles traversant des épreuves similaires. Encadré par des professionnels de l'écoute, ce rendez-vous offre un cadre sécurisant pour briser l'isolement, échanger des expériences et cheminer ensemble vers une forme de reconstruction. Ces rencontres incarnent l'engagement de LÉA à accompagner les familles dans toutes les étapes de leur parcours.

PREMIÈRE BULLE D'OXYGÈNE À GAP : UNE EXPÉRIENCE UNIQUE EN PARTENARIAT AVEC LA SOUFFLERIE.

L'association LÉA a marqué une nouvelle étape en organisant sa toute première Bulle d'Oxygène à Gap, en partenariat avec la Soufflerie. Ce moment inoubliable a permis aux familles de vivre une journée d'évasion et de découverte dans un cadre à la fois ludique et impressionnant. Les participants ont eu l'opportunité de s'initier au vol en soufflerie, une activité qui a fait naître des sourires, des éclats de rire et de précieux souvenirs. Cette journée, dédiée au répit et au partage, a renforcé les liens entre les familles et offert une pause bienvenue face aux défis du quotidien. Un immense merci à notre partenaire, la Soufflerie de Gap, pour leur accueil chaleureux et leur générosité, qui ont fait de cet événement une réussite. Une expérience qui, sans aucun doute, en appelle d'autres pour offrir encore plus de moments suspendus dans le temps.

DES BAPTÊMES DE L'AIR MAGIQUES POUR LES ENFANTS GRÂCE AUX KIWANIS D'ANTIBES

En 2024, l'association LÉA a eu l'immense plaisir de collaborer avec les Kiwanis d'Antibes pour offrir une expérience inoubliable aux enfants que nous accompagnons : des baptêmes de l'air. Organisés avec soin et passion, ces moments uniques ont permis à de nombreux jeunes de découvrir le frisson et la magie de voler pour la première fois. Au-delà du simple vol, cette initiative a été une véritable parenthèse de bonheur, d'évasion et d'émerveillement pour les enfants et leurs familles. Nous remercions chaleureusement les Kiwanis d'Antibes et les pilotes bénévoles pour leur engagement et leur générosité, qui ont permis de faire de ce projet un succès mémorable. Ces baptêmes de l'air resteront gravés dans le cœur des enfants comme un moment de légèreté et de rêve.

DES SÉANCES D'OSTÉOPATHIE AQUATIQUE :

Un moment de bien-être pour les familles. Depuis 2020, l'association LÉA a mis en place, en partenariat avec les Ostéos du Coeur et grâce à l'implication de l'ostéopathe Kim Jaffredo, des séances d'ostéopathie aquatique gratuites pour les enfants en situation de handicap et leurs familles. Organisées une fois par mois, ces séances offrent des instants précieux de détente, de soin et de bien-être.

QU'EST-CE QUE L'OSTÉOPATHIE AQUATIQUE ?

L'ostéopathie aquatique combine les bienfaits de l'eau avec des techniques ostéopathiques douces. Réalisées dans un bassin d'eau chaude, ces séances permettent :

- Un relâchement musculaire et articulaire profond, grâce à la flottabilité de l'eau.
- Une réduction des tensions physiques et du stress, tant pour les enfants que pour leurs parents.
- Un moment privilégié de connexion entre les familles et les professionnels.

UN PARTENARIAT SOLIDAIRE POUR LE BIEN-ÊTRE DES FAMILLES

- Des soins adaptés et individualisés aux enfants en situation de handicap.
- Un temps de répit pour les parents, qui ont également bénéficié de conseils et de moments d'écoute.

UN RENDEZ-VOUS MENSUEL ATTENDU

Ces séances mensuelles ont rencontré un véritable succès auprès des familles. En plus de leurs bienfaits physiques, elles ont permis de :



- Créer un espace de sérénité, loin du stress quotidien.
- Favoriser les échanges entre les familles partageant des réalités similaires.
- Soutenir les enfants dans leur développement et leur confort corporel.

UN GRAND MERCI À NOS PARTENAIRES

L'association LÉA tient à remercier chaleureusement Kim Jaffredo, les Ostéos du Coeur et tous les professionnels qui ont rendu ces séances possibles. Leur expertise et leur générosité ont offert des moments de soin inestimables pour les familles.

TÉMOIGNAGES :

“Ma fille Maé a eu la chance de participer aux séances d'ostéopathie dans l'eau proposées par l'association LÉA en collaboration avec des ostéopathes... C'était un moment très apaisant pour Maé où elle était en communion avec les thérapeutes. Suite aux séances on sentait Maé plus apaisée et mieux dans son corps. Un moment d'apaisement également pour nous parents voyant nos enfants si bien.” - Maman de Maé

“L'ostéopathie aquatique est un moment de détente et d'apaisement pour Lexie. Le fait d'être dans l'eau permet une meilleure relaxation. Elle adore y aller. Ça lui fait beaucoup de bien, c'est très bénéfique. C'est une autre approche du soin. Kim est très douce et très patiente avec les enfants. Nous la remercions énormément.” - Maman de Lexie

LÉA AUPRÈS DES HÔPITAUX ET CENTRES MÉDICO-SOCIAUX

En lien direct avec les hôpitaux et les centres médico-sociaux, l'association LÉA joue un rôle clé dans l'accompagnement des familles sur le terrain. Par des actions concrètes, des partenariats et des dons matériels, nous travaillons main dans la main avec les professionnels de santé pour offrir un soutien optimal aux enfants et à leurs familles.



Témoignages du personnel hospitalier du CHU de Marseille :

« L'ensemble des équipes de pédiatrie de l'hôpital Nord vous remercie pour les dons de jouets. Nous les avons partagés sur les 4 unités de l'hôpital Nord. Nous vous sommes très reconnaissants. »

« Encore un grand merci pour le don de jouets, nos patients sont ravis. »



LES RÉCRÉLÉA :

Des supports plébiscités par les enfants et les soignants

Le succès de nos supports ludiques et éducatifs destinés aux enfants s'est confirmé en 2024, témoignant de leur utilité et de leur impact.

- Les bâches illustrées continuent de transformer les murs des salles d'attente et de jeux des hôpitaux et centres de soins en espaces colorés et apaisants, offrant un environnement plus chaleureux aux enfants.
- Les livrets de jeux et les BD, toujours aussi populaires, remplissent leur double mission : distraire les jeunes patients et créer un pont de communication entre les soignants et les familles.
- Une demande en forte hausse : en 2023, le carnet de jeux 2.0 a été réimprimé à 10 000 exemplaires, preuve de son succès et de son importance pour les établissements partenaires.

Ces supports continuent d'apporter réconfort et divertissement aux enfants, tout en renforçant les liens au sein des équipes de soins et avec les familles. Ils illustrent parfaitement l'engagement de l'association LÉA à accompagner les enfants avec bienveillance et créativité.

L'association LÉA poursuit avec fierté son partenariat avec le centre pour adultes handicapés de Puget-sur-Argens pour l'assemblage des crayons de couleur et des carnets de jeux destinés aux enfants. Ce partenariat incarne des valeurs fortes d'inclusion et de solidarité, tout en permettant à chaque participant de contribuer activement à un projet porteur de sens. Grâce à ce travail collaboratif, les kits sont préparés avec soin et attention, apportant joie et divertissement aux enfants tout en valorisant les compétences des adultes du centre. Une belle alliance humaine et solidaire qui renforce l'engagement de l'association pour l'inclusion à tous les niveaux





BUDDY DOUX

En 2024, l'association LÉA a lancé **Buddy Doux**, une peluche éducative innovante conçue pour accompagner les enfants hospitalisés dans leur parcours de soins. Grâce à ses zones interactives, cette peluche en coton biologique permet de simuler des gestes médicaux tels que les injections, la pose de sondes ou encore le placement de pansements. En rendant les soins plus compréhensibles et moins intimidants, Buddy Doux joue un rôle apaisant pour les petits patients et facilite le dialogue entre soignants, enfants et familles. Ce projet novateur a été développé en collaboration avec les équipes de l'entreprise BD, apportant leur expertise dans le domaine des soins de santé.

En 2025, le projet se poursuit avec une campagne de distribution élargie de ces peluches dans les hôpitaux et centres médico-sociaux partenaires. Buddy Doux devient ainsi un allié précieux pour transformer les moments de soin en instants de réconfort et de pédagogie, contribuant à améliorer le bien-être des enfants et à renforcer leur confiance face aux soins médicaux.

LÉA, UN SOUTIEN GÉNÉREUX POUR LES HÔPITAUX ET CENTRES MÉDICO-SOCIAUX GRÂCE À LA GÉNÉROSITÉ DE NOS PARTENAIRES ET DONATEURS

En 2024, l'association **LÉA** poursuit son engagement en apportant un soutien concret aux hôpitaux et centres médico-sociaux. À travers des dons variés, nous avons contribué à améliorer l'environnement des enfants hospitalisés et à apporter un peu de réconfort à leurs familles.

Des dons pour réchauffer les coeurs et embellir les lieux

CETTE ANNÉE, LÉA A OFFERT :

- **Sapins et décorations de Noël** pour créer une ambiance festive dans les espaces de soins.
- **Peluches lions**, symboles de courage, pour apporter du réconfort aux enfants.
- **Bijoux et accessoires de coiffure**, pour offrir un moment de plaisir et de bien-être.
- **Mobilier pour bébé**, adapté aux besoins des tout-petits.
- **Chocolats**, pour des instants gourmands et chaleureux à partager.

UN IMPACT CONCRET SUR LE QUOTIDIEN

Ces dons ne sont pas simplement des gestes matériels. Ils incarnent notre mission d'accompagnement et de soutien en rendant les lieux de soins plus accueillants et moins stressants pour les enfants et leurs familles. Ils soutiennent également le travail des équipes médicales en créant des environnements propices à l'apaisement et à la relation.

UNE MOBILISATION COLLECTIVE

Ces actions n'auraient pas été possibles sans l'implication de nos donateurs, bénévoles et partenaires. Leur générosité permet à LÉA de continuer à transformer les espaces de soins en lieux de vie chaleureux et humains.



PARTAGE SOLIDAIRE DES DONS DE LÉA AVEC SES PARTENAIRES

L'association LÉA a eu à coeur de partager la générosité de ses donateurs avec d'autres structures engagées. Les chocolats, jouets Quick, ballons, et peluches Welcome Family ont bénéficié à plusieurs partenaires, dont l'UNAPEE, la FCPE, les Restos du Coeur du Muy, l'association Oyo Allons l'École, ainsi qu'aux mairies du Muy et de La Motte. Ces dons ont permis d'apporter joie et réconfort à de nombreuses familles et enfants, témoignant d'un élan de solidarité collectif porté par LÉA.



LÉA AUPRÈS DES POUVOIRS PUBLICS

LÉA s'engage activement auprès des décideurs publics pour faire avancer les droits des familles confrontées au handicap, à la maladie ou au deuil d'un enfant. Grâce à notre plaidoyer, nous participons à l'élaboration de politiques inclusives et à la défense des intérêts des familles aidantes.



Notre Directrice Jessica Baba, Vice-présidente de la Fédération Grandir sans cancer travaille depuis plusieurs années dans l'ombre et en étroite collaboration avec de nombreux Ministres, Sénateurs et député(e)s à l'amélioration des prises en charge des familles d'enfants malades, porteurs de handicap ou encore endeuillées. En 2024, ce sont plus de **32 réunions** qui ont permis d'**améliorer la vie des familles de façon concrète**.

Un colloque à l'Assemblée nationale : la Fédération Grandir Sans Cancer mobilise pour les familles

En février 2024, la **Fédération Grandir Sans Cancer** a organisé un colloque exceptionnel au sein de l'Assemblée nationale. Cet événement a rassemblé des élus, des professionnels, des associations et des familles, autour d'un objectif commun : faire avancer les droits et les conditions de vie des familles touchées par le cancer, la maladie ou le handicap.

Un programme riche et mobilisateur

Le colloque a abordé des thématiques

essentiels, avec des interventions variées et percutantes :

- **Des témoignages poignants** de familles, illustrant les défis du quotidien face à la maladie ou au handicap, mais aussi leur résilience et leurs besoins.
- **Des présentations d'experts** sur les avancées scientifiques, sociales et éducatives en faveur des enfants malades ou en situation de handicap.
- **Des échanges avec les élus**, qui ont exprimé leur engagement à soutenir des initiatives législatives concrètes pour améliorer la vie des familles.

Un événement marquant pour les politiques publiques

Le colloque a permis de :

- Mettre en lumière les lacunes actuelles dans l'accompagnement des familles, notamment sur le plan administratif, financier et psychologique.
- Proposer des solutions concrètes pour pallier ces difficultés, avec un focus sur les priorités législatives comme la **proposition de loi 2024-277**.
- Renforcer les liens entre les associations et les institutions, pour une collaboration durable et efficace.

LÉA, fière d'être partenaire

L'association LÉA a participé activement à ce colloque, en relayant la voix des familles que nous accompagnons. Ce moment a été une occasion précieuse de contribuer aux débats et de défendre nos propositions pour une société plus inclusive.

Un élan pour l'avenir

Ce colloque s'inscrit dans une mobilisation nationale en faveur des enfants malades et de leurs familles. L'impact de cet événement dépasse les murs de l'Assemblée nationale, en inspirant des actions concrètes dans les mois et années à venir. L'association LÉA continuera à collaborer avec la Fédération Grandir Sans Cancer pour transformer ces échanges en réalités tangibles pour toutes les familles.

Victoire historique :

La loi 2024-277 adoptée à l'unanimité à l'Assemblée nationale ! Le mercredi 4 décembre 2024 restera gravé comme une date majeure pour les familles touchées par le cancer, la maladie ou le handicap. La proposition de loi n°277, portée par le député Vincent Thiébaud, a été votée à l'unanimité à l'Assemblée nationale. Ce texte ambitieux vise à renforcer les droits et la protection des familles confrontées à ces épreuves.

Une avancée attendue depuis des années

Ce projet de loi est le fruit d'un travail collectif de longue haleine, nourri par :

- Les témoignages poignants des familles, qui ont partagé leur réalité quotidienne.
- Les contributions des professionnels et des associations adhérentes de la Fédération Grandir Sans Cancer, qui ont oeuvré sans relâche pour faire entendre la voix de ceux qui en ont le plus besoin.

L'adoption de cette loi est une reconnaissance des difficultés auxquelles ces familles font face et une promesse d'un avenir plus juste et solidaire.

Un travail collectif salué

Nous tenons à remercier chaleureusement :

- Les députés engagés, et en particulier Charlotte Goetschy-Bolognese et Vincent Thiébaud, pour leur soutien indéfectible.
- Le ministre des solidarités du moment, Paul Christophe, pour son implication précieuse.

Grâce à cette union de forces, les familles touchées par le cancer, la maladie ou le handicap verront leurs besoins enfin mieux reconnus par la loi.

Et maintenant ?

Bien que cette adoption soit une immense victoire, le chemin n'est pas terminé. Nous restons mobilisés pour assurer un passage rapide et sans encombre au Sénat, afin que les mesures de cette loi soient rapidement mises en oeuvre.

Découvrez le texte complet de la proposition de loi ici : https://www.assemblee-nationale.fr/dyn/17/textes/l17b0277_proposition-loi

Une avancée pour toutes les familles

L'association LÉA est fière d'avoir contribué à ce projet et continuera à accompagner les familles pour garantir que les promesses de cette loi se traduisent en actions concrètes.

- Ensemble, restons mobilisés pour transformer cette victoire législative en changements réels pour toutes les familles.

Des enfants malades à l'Assemblée nationale : un moment inoubliable organisé par la Fédération Grandir Sans Cancer

En 2024, la Fédération Grandir Sans Cancer a offert à plusieurs enfants malades une journée exceptionnelle à l'Assemblée nationale. Ce moment unique a permis à ces jeunes de découvrir le coeur de la démocratie française, de rencontrer des députés engagés et de comprendre le rôle crucial des institutions dans l'amélioration de leur quotidien.

UNE JOURNÉE RICHE EN DÉCOUVERTES ET EN ESPOIR

Lors de cette visite, les enfants ont pu :

- Explorer les lieux emblématiques de l'Assemblée nationale, comme l'hémicycle et les salons historiques.
- Échanger avec des députés sensibles à leur cause, qui ont pris le temps d'écouter leurs témoignages et leurs rêves.
- Découvrir le fonctionnement de la République et l'importance des lois votées pour protéger et accompagner les familles confrontées au handicap ou à la maladie. Ce moment a été chargé en émotion, rappelant à tous les participants la nécessité de continuer à mobiliser les institutions pour soutenir ces enfants et leurs familles.



LÉA PRÉPARE UNE VISITE DU SÉNAT EN FÉVRIER 2025

Fort de ce succès, l'association LÉA souhaite prolonger cette dynamique en organisant une visite du Sénat en février 2025. Cette initiative permettra à un nouveau groupe d'enfants et de familles accompagnées par LÉA de découvrir une autre institution essentielle de notre démocratie.

L'objectif est double :

- Offrir une expérience éducative et enrichissante aux enfants.
- Sensibiliser les sénateurs aux réalités vécues par ces jeunes et leurs familles.

UN ENGAGEMENT POUR L'AVENIR

Ces visites symbolisent l'importance de donner une voix aux enfants malades et de placer leurs besoins au coeur des débats publics. L'association LÉA reste engagée à créer des opportunités pour faire entendre leur message et à défendre leurs droits dans toutes les sphères de la société. Rendez-vous le 15 février 2025 pour cette nouvelle étape au Sénat, où les enfants et leurs familles continueront de porter haut les couleurs de l'inclusion et de la solidarité.

CHIFFRES DE PERFORMANCE

Notre bilan d'activités auprès des familles est très concluant cette année encore

68826 FAMILLES accompagnées, soutenues en 2024

grâce à **7344** APPELS sur notre permanence téléphonique,

109 permanences de LÉA, soit **231** familles reçues et accompagnées

6765 familles orientées et informées

5306 familles reçues en rendez-vous pour une information, une orientation ou encore un suivi personnalisé, accompagnement administratif ou psychologique,

174000 via les réseaux sociaux

189474 vues de nos lives sur les réseaux sociaux

377000 via les visites de notre site internet

ainsi que **308** demandes de contact de familles

2335 envois de nos outils et nos produits

(envoi de fiches réflexes, d'autocollants voiture handicap...)

422 demandes de contacts sur notre site internet

49 journées bulles d'oxygène dans **16** départements soit **1250** personnes

3 ateliers petits aidants soit **43** petits aidants accompagnés.

24 aidants reçus lors de nos **6** petits déjeuners.

36 enfants soutenus grâce à nos séances d'ostéopathie aquatique offertes.

506 rendez-vous partenaires pour nos conseillères sociales en 2024

36 séjours organisés et OFFERTS pour **114** personnes

20 ateliers organisés soit **60** familles, **60** événements proposés et **150** familles bénéficiaires.

88 formations dispensées par LÉA

162 accompagnements psychologique des familles en deuil,

1 groupe de parole mensuel en visio ajouté soit **13** en 2024

122673 jeux, jouets, visites, ateliers... dans les hôpitaux et centres médico sociaux offerts

52 conventions signées en 2024 pour notre dispositif Handiprêt,



Nous avons soutenu et accompagné énormément de familles grâce à nos guides et livrets.

23601 consultations en ligne de nos guides pour cette année. Ils sont aussi envoyés au domicile.

Les professionnels de santé, les partenaires sociaux (CAF, CPAM, MDPH...), les centres hospitaliers ou encore les centres médicaux sociaux passent commandes de nos guides et livrets en ligne. Cette année

c'est plus de **12150** guides et livrets qui ont parcouru la France et le Dom-Tom commandés directement par les familles. **2335** commandes de guides et d'outils de la part des familles.

68826 familles bénéficiaires du soutien de LÉA en 2024, de quoi leur donner le sourire.

Le chiffre de l'année 2024 est **487326** familles accompagnées depuis 12 ans

NOS DERNIERS AVIS GOOGLE :

Mélody PACE
Avis de Google

5/5 · il y a 5 jours NOUVEAU

Super association, investie, active dans les combats, les démarches et auprès des adhérents familles. Vous êtes super !

Visité en décembre

Virginie Vivi
Avis de Google

5/5 · il y a un an

Bonjour

Je remerciais jamais assez l'association LEA pour son dévouement. À fin que notre quotidien soit moins difficile au fils du temps merci 🙏

michelpugliesi
Avis de Google

5/5 · il y a un an

Une association hors normes : écoute...bienveillance...aide...soutien...conseils...efficacité...de grands professionnels au grand coeur

Thi Bich Phan
Avis de Google

5/5 · il y a un an

Merci pour votre accompagnement, votre professionnalisme, votre humanité et vos informations précieuses dans nos démarches administratives parfois laborieuses.

charlotte letexier
Avis de Google

5/5 · il y a un an

Merci beaucoup pour tout les renseignements je conseille à toute personne de vous contactez vous êtes super

Tianono 10
Avis de Google

5/5 · il y a 14 heures NOUVEAU

Accueil parfait ,conseils et orientations excellent.....indispensable pour les enfants et parents en questionnement .

En 2024, ce sont 78 bénévoles sur toute la France qui ont été actifs dont 65 sur les bulles d'oxygène et stand LÉA. Cela représente de façon annuelle sur tous les projets un total de **1975 heures de bénévolat**. Nos bénévoles passent par un **processus de recrutement strict** et reçoivent des **formations, un suivi très poussé** avec des **supervisions mensuelles (18 en 2024 et un séminaire annuel de formations)** et des **entretiens réguliers avec nos coordinatrices**. Cette année 126 nouvelles demandes de bénévolat ont été reçues.



LÉA ET LA COMMUNICATION

Pour renforcer notre impact et toucher un large public, l'association LÉA s'appuie sur des outils de communication variés et performants. De nos supports imprimés aux plateformes numériques, chaque outil est conçu pour informer, sensibiliser, mobiliser et accompagner au mieux les familles, les bénévoles et nos partenaires.»



LÉA DÉVOILE SON NOUVEAU LOGO : une identité visuelle renouvelée pour un engagement inchangé

L'association LÉA est fière de vous présenter son nouveau logo. Une évolution graphique qui reflète notre dynamisme, notre modernité et notre engagement profond envers les jeunes en situation de handicap et leurs familles.

Après plusieurs années avec notre ancien logo, nous avons souhaité adopter une identité visuelle qui incarnait notre mission : accompagner avec bienveillance et expertise les familles confrontées au handicap tout en représentant nos valeurs : inclusion, solidarité, innovation et espoir.

Nous voulions que notre logo reste reconnaissable et impactant dans un monde où la communication visuelle joue un rôle essentiel.

Le nouveau logo de LÉA a été conçu pour refléter aussi le handicap invisible ou encore la fratrie grâce à l'enfant ajouté à droite et debout.

Nous remercions chaleureusement Florence Lekieffre, notre secrétaire adjointe et talentueuse infographiste qui a créé notre logo de base ainsi que ce nouveau logo (et tous nos guides et outils :).

LÉA ET LA PRESSE

En 2024, l'association LÉA a su mobiliser les médias pour sensibiliser à la cause des enfants malades ou en situation de handicap et de leurs familles. Grâce à une couverture presse variée et des campagnes percutantes, nous avons partagé des témoignages, mis en lumière nos initiatives et élargi notre réseau de soutien. La presse est un partenaire essentiel pour amplifier notre impact et faire entendre la voix des aidants.

Chaque année, LÉA accompagne entre 40.000 et 60.000 parents à travers ses antennes réparties dans plusieurs villes de France : Draguignan, Paris, Toulouse, Rouen, Bordeaux, Nice, Marseille, Bollène, Monbahus ou encore Le Muy.

Un appui essentiel. Avec une antenne à Toulouse, comme dans de nombreuses autres villes en France, l'association LÉA accompagne et soutient les familles d'enfants malades et/ou en situation de handicap, toutes pathologies et handicaps confondus.



Une vie, un combat

L'association LÉA trouve ses origines dans l'histoire personnelle de la famille BABA. Créée en 2012 dans le Var et d'abord nommée "Tous Derrière Léa", elle a vu le jour après la naissance de Léa, une petite fille malade du cœur, et de sa sœur jumelle Calysta, nées prématurées (à quatre mois avant terme). Pendant trois ans, les parents de Léa, Jessica et Roland, luttent sans relâche pour lui offrir les soins nécessaires et tenter de lui sauver la vie. Malheureusement, elle décède le 26 août 2015.

Toutefois, ses parents décident de poursuivre le combat, afin de soutenir d'autres familles confrontées à des situations similaires. L'association deviendra par la suite LÉA - Lutter Ensemble Autrement.

« Après la mort de ma fille, j'ai choisi de vivre. J'ai choisi d'être cette mère porteuse d'espoir et de solutions concrètes pour toutes les familles confrontées au deuil, à la maladie ou le handicap », confie la fondatrice de LÉA.

Pour renforcer son engagement, Jessica valide par une VAE (Validation des Acquis de l'Expérience) son diplôme d'assistante sociale, poursuivant ainsi son aide aux "familles confrontées à la maladie, au handicap ou au deuil parental".

Ouverture de l'antenne de l'association LÉA à Toulouse

Les familles peuvent prendre contact avec l'antenne de Toulouse pour fixer un rendez-vous ou obtenir davantage d'informations sur les actions de l'association. Il est possible de le faire via le site internet www.asso-lea.org ou en appelant leur numéro vert au 0805 950 874. Le bureau de l'association est situé dans l'immeuble La Bouillonnante, 24 Rue du Général Ferrié, 31500 Toulouse.

« En établissant cette antenne à Toulouse, l'association LÉA s'engage à devenir un espace d'écoute et de soutien pour toutes les familles concernées. L'ouverture de cette nouvelle antenne est rendue possible grâce au soutien des mécènes présents lors de la soirée de levée de don "La nuit du Bien Commun", confie Jessica Baba.

Des permanences mensuelles

L'association LÉA propose également des permanences mensuelles dans divers lieux tels que les hôpitaux, les établissements scolaires (écoles, collèges), les centres sociaux, France Services et les centres de soins.

Ces interventions délocalisées visent à briser l'isolement, à assurer une continuité des soins pour les parents, à faciliter la réintégration des enfants dans le milieu scolaire, tout en "réduisant les inégalités et en améliorant la qualité de vie des familles".

uminations de façades, live de témoignages, de chercheurs, stands d'infos... L'association "acénoise Léa frappe un grand coup pour sensibiliser au cancer.

Article réservé aux abonnés
André Chaudhari
Date de publication: 24/08/2024 à 11:50. Mis à jour le 24/08/2024 à 11:50.



Le coup d'envoi sera donné le mardi 3 septembre avec l'illumination de la mairie de Draguignan, à 15 h, d'une belle couleur dorée. Photo S.Ch



Le Media Positif



Var-Matin

LÉA SUR LES RÉSEAUX SOCIAUX



Visite profil instagram	18 900
Nombre de like instagram	7 600
Abonnés instagram LÉA	7700
Abonnés instagram HANDIPRÊT	460
Visites sur facebook	84 400
Abonnés facebook LÉA	163 600
Abonnés facebook HANDIPRÊT	1300
Abonnés facebook page deuil	47000
Nombre de lives	23
Nombre de vues des lives	189474
Abonnés twitter	493
Abonnés linkedin	1062
Like page facebook HANDIPRÊT	7913
Abonnés instagram HANDIPRÊT	1300
Visite de notre site internet	377000
dont nouvelles visites	53000
Parents sur nos communautés Whatsapp	523

L'IMPACT DES LIVES LÉA SUR LES RÉSEAUX SOCIAUX

Des lives impactants : LÉA engage la communauté en ligne avec succès. En 2024, l'association LÉA a renforcé sa présence digitale grâce à une série de **lives interactifs** organisés ou animés en tant qu'invités sur différentes thématiques liées au handicap, au soutien familial et à l'inclusion. Ces événements en ligne ont rencontré un grand succès, avec une audience cumulative impressionnante de **plus de 160 533 vues** sur tous les réseaux sociaux confondus.

• Moments forts de nos lives :

- **Témoignages de familles :** des parents et jeunes ont partagé leur quotidien avec authenticité, sensibilisant un large public aux défis et aux besoins des familles touchées par le handicap.
- **Interventions d'experts :** psychologues, éducateurs spécialisés et partenaires ont apporté des éclairages précieux sur des sujets variés comme l'accompagnement psychologique, les démarches administratives et l'inclusion scolaire.
- **Sessions participatives :** des espaces d'échange en direct où les spectateurs ont posé leurs questions, partageant leurs expériences et soutenant la communauté.

Nos lives ont généré une forte mobilisation sur **Facebook, Instagram, YouTube** et **LinkedIn**, avec :

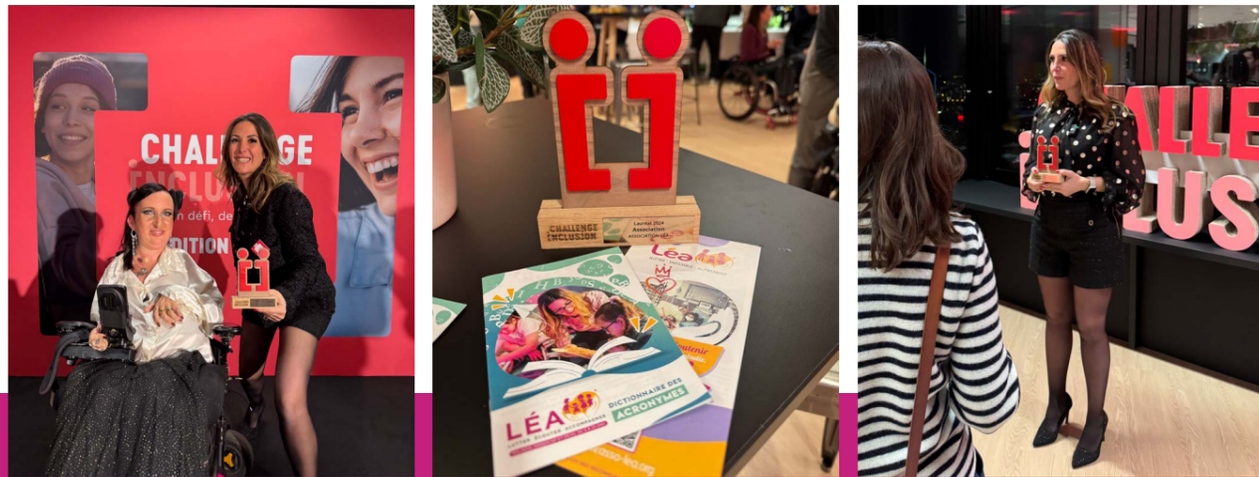
- **49 196 vues sur FACEBOOK,**
- **128 587 vues sur INSTAGRAM,**
- **6779 vues sur YOUTUBE,**
- **4 912 vues sur LINKEDIN.**

Ces événements en ligne reflètent notre volonté de toucher un public toujours plus large, d'informer et de mobiliser autour de notre mission. Nous remercions chaleureusement toutes les familles, experts et spectateurs qui ont rendu ces moments possibles et enrichissants. Restez connectés, d'autres lives sont à venir en 2025 pour continuer à partager, sensibiliser et agir ensemble ! Un live régulier est prévu les lundis pour répondre aux questions sur les dossiers administratifs.



NOS ÉVÉNEMENTS 2024

En 2024, l'association LÉA a intensifié ses actions pour sensibiliser, mobiliser et collecter des fonds en faveur des familles touchées par la maladie, le handicap ou le deuil. À travers des campagnes de sensibilisation, des stands informatifs, des événements sportifs solidaires, et des initiatives de levée de fonds, LÉA a su fédérer un large public autour de ses valeurs. Ces événements, à la fois dynamiques et émouvants, ont permis de renforcer notre impact auprès des familles et de consolider les partenariats avec les acteurs locaux et nationaux. Une année marquée par l'engagement et la solidarité, au service de notre mission.



LÉA LAURÉATE DU CHALLENGE INCLUSION DU GROUPE APICIL

Victoire de LÉA au Challenge Inclusion APICIL : une reconnaissance pour notre engagement !

Cette année, l'association LÉA a eu l'immense honneur de remporter le Prix Challenge Inclusion APICIL dans la catégorie association. Cette prestigieuse distinction, décernée par la Fondation APICIL, met en lumière notre engagement quotidien pour soutenir les jeunes de 0 à 25 ans en situation de handicap et leurs familles.

Ce prix est une reconnaissance des valeurs que nous portons : inclusion, solidarité et accompagnement. Il reflète également le travail acharné de nos équipes, bénévoles et partenaires, ainsi que la confiance que nous accordent les familles que nous aidons. Le Challenge Inclusion APICIL récompense des initiatives qui contribuent à construire une société plus inclusive. Cette victoire est une source de fierté pour LÉA, mais surtout un encouragement à aller encore plus loin pour répondre aux besoins des familles :

- En **développant** nos dispositifs de soutien psychologique et administratif
- En **renforçant** nos activités inclusives pour les jeunes aidants
- En **continuant** à faire entendre la voix des familles touchées par le handicap

Nous remercions chaleureusement la Fondation APICIL pour cette belle reconnaissance, ainsi que toutes les personnes qui nous soutiennent : donateurs, partenaires, bénévoles et bien sûr, les familles qui nous inspirent chaque jour. Ce prix, c'est avant tout le vôtre, car c'est ensemble que nous faisons avancer l'inclusion.

UN DÎNER CARITATIF EXCEPTIONNEL AU PROFIT DE L'ASSOCIATION LÉA



Le 13 juin dernier, un événement d'exception s'est tenu dans les Alpes-Maritimes : un dîner caritatif organisé par le Fonds Jacques Martel, en soutien à l'association LÉA. Cet événement chaleureux et solidaire a rassemblé des donateurs, partenaires et amis engagés autour d'une cause qui nous tient à cœur : accompagner les jeunes de 0 à 25 ans en situation de handicap et leurs familles. La soirée, marquée par des moments de partage

et d'émotion, a permis de récolter des fonds essentiels pour continuer à développer nos actions :

- Soutien psychologique et aide administrative pour les familles
- Activités inclusives pour les jeunes
- Développement de nouveaux projets visant à renforcer l'inclusion

Nous remercions sincèrement le Fonds Jacques Martel, la famille Martel et Stéphanie pour cette initiative et pour leur générosité, ainsi que tous les participants qui ont fait de cette soirée un véritable succès. Votre mobilisation nous touche profondément et nous motive à aller encore plus loin dans notre mission. Grâce à vous, nous continuons à faire la différence !

DEUX COMPÉTITIONS DE GOLF EN 2024 AU PROFIT DE L'ASSOCIATION LÉA



En 2024, l'association LÉA a eu le plaisir d'être bénéficiaire de deux compétitions de golf exceptionnelles réunissant passionnés, partenaires et donateurs autour d'un même objectif : soutenir les jeunes de 0 à 20 ans en situation de handicap et leurs familles.

Ces événements sportifs et solidaires ont permis de :

- Récolter des fonds pour financer nos actions d'accompagnement et de soutien.
- Sensibiliser les participants à notre mission pour une société plus inclusive.
- Créer des moments conviviaux où sport et solidarité se sont rencontrés.



Nous adressons un immense merci aux golfeurs, sponsors et bénévoles qui ont contribué au succès de ces journées. Votre soutien nous permet de continuer à développer des projets qui changent la vie des familles accompagnées par LÉA. Rendez-vous sur le green l'année prochaine pour d'autres moments de partage et de générosité !

«SEPTEMBRE EN OR 2024» :

Un mois d'engagement pour sensibiliser au handicap. En septembre 2024, l'association LÉA a fièrement organisé «Septembre en Or», un mois dédié à la sensibilisation autour du handicap et au soutien des jeunes de 0 à 25 ans ainsi que leurs familles. Ce grand rendez-vous annuel a permis de mobiliser un large public grâce à une série d'actions fortes :

- Live témoignages : Des parents, des professionnels et des jeunes ont partagé leurs expériences et leurs parcours pour mettre en lumière les défis quotidiens et les réussites dans le domaine du handicap.
- Campagne d'affichage : Des visuels marquants ont été diffusés dans des lieux publics, relayant notre message d'inclusion et de solidarité. Une très belle mise en lumières des bâtiments publics en doré a été mise en place dans plusieurs villes.
- Hashtag dédié : Grâce au hashtag #SeptembreEnOr, nous avons créé un mouvement sur les réseaux sociaux, incitant chacun à partager, à s'informer et à s'engager.
- Couverture presse : Des articles et des interviews dans les médias locaux et nationaux ont amplifié notre voix, donnant une visibilité accrue à notre cause. Cette mobilisation collective a permis de sensibiliser davantage de personnes à la réalité du combat des enfants et de leur famille. Nous remercions chaleureusement tous les participants, partenaires et bénévoles qui ont contribué à faire de «Septembre en Or» 2024 une véritable réussite. Ensemble, continuons à faire briller le combat des enfants toute l'année !



ANTIBES ET DRAGUIGNAN S'ILLUMINENT EN DORÉ POUR SEPTEMBRE EN OR

Le 3 septembre dernier, les mairies d'Antibes et de Draguignan se sont parées d'un éclat doré pour célébrer Septembre en Or, mois dédié à la sensibilisation aux cancers pédiatriques. Cette initiative, en partenariat avec l'association LÉA, a permis de mettre en lumière la cause des enfants malades et le soutien essentiel apporté à leurs familles.

Cet événement symbolique, largement relayé par le Var Matin, a touché de nombreux habitants, rappelant l'importance de l'unité et de la solidarité face à la maladie. L'association LÉA remercie chaleureusement la mairie de Draguignan et tous les partenaires pour leur engagement dans cette campagne de sensibilisation, qui a permis de briller pour une cause si précieuse.



CANNES S'ENGAGE POUR SEPTEMBRE EN OR AVEC LÉA

En septembre dernier, la ville de Cannes a montré son soutien à Septembre en Or, mois dédié à la lutte contre les cancers pédiatriques, en affichant cette cause sur les panneaux d'affichage de la ville. Grâce à ce partenariat avec l'association LÉA, les Cannois ont pu découvrir une campagne marquante, mêlant sensibilisation et solidarité envers les enfants malades et leurs familles.

SENSIBILISER AUX DONNS DE VIE :

L'Engagement des Bénévoles de LÉA au coeur de son action, l'association LÉA porte un message fort : sensibiliser le public à l'importance des dons de vie. Chaque année, nos bénévoles se mobilisent pour informer sur les différents types de dons - sang, plasma, organes, moelle osseuse - essentiels pour sauver des vies, notamment celles des enfants malades ou en situation de handicap. À travers des stands, des ateliers éducatifs et des témoignages bouleversants, nos bénévoles expliquent les démarches simples mais impactantes pour devenir donneur. En partageant des histoires réelles, ils inspirent et encouragent chacun à faire ce geste généreux. Cet engagement ne se limite pas à l'information : nos équipes agissent aussi en soutien logistique lors des collectes organisées avec nos partenaires. Grâce à leur dévouement, nous sensibilisons chaque année des centaines de personnes et renforçons une chaîne solidaire vitale. Ensemble, nous pouvons faire la différence et offrir une seconde chance à ceux qui en ont besoin.



COLLOQUE SUR LA RÉÉDUCATION PÉDIATRIQUE CERGY MAI 2024

Un colloque à Cergy en mai 2024 : LÉA réunit plus de 600 participants autour de la rééducation pluridisciplinaire pédiatrique.

En mai 2024, l'association LÉA a organisé un colloque exceptionnel à Cergy, consacré à la rééducation pluridisciplinaire pédiatrique. Cet événement a rassemblé plus de 600 participants, professionnels de santé, chercheurs, associations, familles et étudiants, venus échanger sur les bonnes pratiques et les innovations dans l'accompagnement des enfants en situation de handicap.

Au programme :

- Conférences de haut niveau avec des experts en rééducation, psychomotricité, orthophonie et autres disciplines.
- Témoignages poignants de parents et de jeunes ayant bénéficié d'un accompagnement pluridisciplinaire.
- Ateliers pratiques pour approfondir les techniques et approches innovantes.
- Espaces d'échange permettant de créer des ponts entre les différents acteurs de la rééducation
- Des stands partenaires «Un espace dédié pour nos partenaires, où échanges, découvertes et collaborations prennent vie au service des familles et des professionnels engagés.

Cet événement a été une formidable opportunité de sensibiliser, d'informer et de fédérer autour de l'importance d'une approche globale et coordonnée pour les enfants en situation de handicap. Nous remercions chaleureusement tous les intervenants, participants, bénévoles et partenaires qui ont contribué à la réussite de ce colloque. Votre engagement nous permet de poursuivre notre mission et d'enrichir les pratiques pour un accompagnement toujours plus adapté aux besoins des familles. Rendez-vous les **12 et 13 juin 2025** pour une nouvelle édition à Cergy !



UN SÉMINAIRE EN OCTOBRE 2024 :

Renforcer l'engagement des bénévoles de LÉA.

En octobre 2024, l'association LÉA a organisé un séminaire dédié à tous ses bénévoles, 2 journées riches en apprentissages et en échanges. Ce moment clé de l'année a permis de rassembler nos forces vives autour de notre mission et de renforcer leurs compétences pour un accompagnement toujours plus impactant.

Au programme :

- **Sessions de formation** : des experts sont intervenus pour approfondir les connaissances des bénévoles sur l'accompagnement au handicap, les besoins des familles et la gestion des situations délicates.
- **Ateliers participatifs** : des espaces de réflexion et de co-construction pour échanger sur les expériences de terrain et partager les bonnes pratiques.
- **Moments conviviaux** : un temps de détente et de célébration pour remercier nos bénévoles de leur engagement au quotidien.

Ce séminaire a renforcé la cohésion au sein de notre équipe bénévole et permis de préparer ensemble les actions futures de LÉA.

Un immense merci à tous nos bénévoles pour leur temps, leur énergie et leur dévouement ! Vous êtes le cœur de notre association et la clé de notre impact auprès des familles.

LÉA, LAURÉATE DE LA NUIT DU BIEN COMMUN À TOULOUSE !

C'est avec une immense fierté que l'association LÉA a été lauréate lors de la Nuit du Bien Commun à Toulouse. Cet événement rassemble des acteurs engagés pour soutenir des initiatives porteuses de sens et d'impact social. Notre projet, centré sur l'accompagnement des jeunes de 0 à 20 ans en situation de handicap et leurs familles, a touché le cœur du public et des donateurs. Nous tenons à remercier chaleureusement les organisateurs de la Nuit du Bien Commun, les donateurs, ainsi que toutes les personnes présentes lors de cet événement pour leur confiance et leur générosité. Cette soirée nous permet d'ouvrir l'antenne de Toulouse pour répondre aux besoins des familles que nous accompagnons.



DES DÉFIS SPORTIFS SOLIDAIRES AU PROFIT DE L'ASSOCIATION LÉA :

Courir, rouler, grimper... autant de défis relevés par les parents et bénévoles engagés pour soutenir l'Association LÉA ! Tout au long de l'année, ils participent à des courses, trails, randonnées cyclistes et autres exploits sportifs pour lever des fonds et sensibiliser au handicap et aux maladies pédiatriques.

Chaque kilomètre parcouru est une victoire pour les enfants et familles que nous accompagnons. Ces défis sont bien plus que du sport : ils sont un élan de solidarité et d'espoir !



UN GRAND QUIZ DE NOËL POUR SOUTENIR LÉA

Le 15 décembre dernier, l'association LÉA, en collaboration avec Drôle de Formation, a organisé un événement festif et solidaire : le Grand Quiz de Noël. Une soirée remplie de rires, de défis et de bonne humeur, où familles, amis et soutiens de l'association se sont réunis pour tester leurs connaissances tout en partageant l'esprit des fêtes.

Les participants ont pu profiter d'un moment convivial et ludique, entre questions surprises, anecdotes de Noël et défis interactifs. Les fonds récoltés lors de cet événement seront intégralement dédiés aux projets de LÉA en faveur des enfants malades et de leurs familles. Un immense merci à tous les participants et à l'équipe de Drôle de Formation pour leur engagement et leur créativité, qui ont fait de cette soirée un véritable succès solidaire !

LES RAIDS DINGUE DE LÉA :

Quand Solidarité et Dépassement de Soi se Rencontrent

Les Raids Dingue de LÉA incarnent l'esprit d'engagement et de dépassement de soi au service des enfants et familles accompagnés par l'association. Ces défis sportifs, mêlant endurance, aventure et solidarité, réunissent des participants motivés à allier performance physique et cause humanitaire.

En 2024, les équipes des Raids Dingue de LÉA se sont illustrées à travers plusieurs événements marquants, permettant de collecter des fonds essentiels pour financer nos actions. Ces raids sont bien plus que des compétitions : ils symbolisent la force du collectif, la persévérance, et la volonté de transformer chaque effort en soutien concret pour les enfants malades ou en situation de handicap. Merci à tous les participants, sponsors et bénévoles qui rendent ces moments inoubliables et porteurs d'espoir !



UN STAND SOLIDAIRE CHEZ NOCIBÉ CHARTRES GRÂCE À NOS FORMIDABLES BÉNÉVOLES

Cette année encore, la magie de Noël s'est mêlée à la solidarité grâce à l'engagement de nos bénévoles. L'association LÉA a tenu un stand d'emballage cadeau dans la boutique Nocibé de Chartres, permettant aux clients de faire emballer leurs présents tout en soutenant notre cause.

Grâce à la mobilisation et à la bonne humeur de nos bénévoles, ce stand est devenu bien plus qu'un service pratique : un véritable espace d'échange et de sensibilisation à notre mission. Un grand merci à Nocibé Chartres pour leur confiance et leur soutien, ainsi qu'à tous les bénévoles qui ont donné de leur temps pour faire de cette initiative un succès. Votre énergie et votre générosité font toute la différence !



OUVERTURE D'UNE SALLE SENSORIELLE DANS LES BUREAUX DE DRAGUIGNAN

En 2024, l'association LÉA a ouvert une salle Snoezelen à Draguignan, offrant un espace multi sensoriel unique pour les enfants en situation de handicap, atteints de maladies chroniques ou confrontés à des besoins spécifiques.

Conçue pour stimuler les sens tout en procurant un apaisement profond, cette salle est équipée de matériel adapté, comme des colonnes à bulles, des fibres optiques lumineuses et des diffuseurs d'arômes. Accessible aux familles, aux soignants et aux thérapeutes, cet espace a pour objectif de favoriser la relaxation, de réduire l'anxiété et de renforcer le bien-être des enfants, tout en créant un environnement inclusif et bienveillant.

SOUTIEN INDÉFACTIBLE DES CLUBS SERVICES !



LÉA À L'HONNEUR LORS DE L'ÉVÉNEMENT NATIONAL DES KIWANIS À ANTIBES

En 2024, l'association LÉA a eu l'immense privilège d'être invitée par les Kiwanis d'Antibes à leur grand événement annuel. Cet événement, réunissant des membres Kiwanis venus de toute la France, a été une occasion exceptionnelle de présenter nos actions et projets sur un stand dédié.

Cette journée riche en rencontres a permis à l'association de tisser des liens précieux avec les différents clubs présents, de renforcer notre visibilité et de partager nos initiatives en faveur des enfants malades ou en situation de handicap. Nous remercions chaleureusement les Kiwanis d'Antibes pour leur accueil bienveillant et leur soutien, qui nous encouragent à poursuivre notre mission avec toujours plus de détermination et d'espoir.



LA TABLE RONDE DE BORDEAUX SE MOBILISE POUR LÉA AU MARCHÉ DE NOËL

Cette année, la Table Ronde de Bordeaux a choisi de soutenir l'Association LÉA à travers son Marché de Noël, un bel élan de générosité au profit des enfants malades et en situation de handicap.

Grâce à leur engagement et à la mobilisation de leurs membres, des fonds précieux ont été récoltés pour financer nos actions auprès des familles. Un immense merci à la Table Ronde pour son soutien et son esprit solidaire !



SOUTIEN DU LIONS CLUB DOYEN DE DRAGUIGNAN

Le Lions Club Doyen de Draguignan a apporté un soutien exceptionnel à l'association LÉA grâce à un magnifique spectacle de danse organisé en collaboration avec les écoles Studio 3 du Muy et HDS de Draguignan. Cet événement artistique a permis de rassembler un large public autour de notre cause tout en récoltant des fonds essentiels pour accompagner les familles. Un immense merci aux organisateurs, aux danseurs, et au Lions Club pour leur générosité et leur engagement !

CONTRIBUTION DES KIWANIS DE BANDOL POUR L'ACHAT DE L'HIPPOCAMPE

Grâce au soutien précieux des Kiwanis de Bandol, l'association LÉA a pu acquérir un fauteuil de type Hippocampe, spécialement conçu pour faciliter les déplacements des enfants en situation de handicap, notamment sur des terrains difficiles comme la plage, le ski ou les sentiers. Ce geste généreux améliore considérablement l'accessibilité des loisirs pour les familles accompagnées par Handiprêt via LÉA, créant ainsi des moments de partage et de liberté inestimables. Un grand merci aux Kiwanis pour leur engagement à nos côtés !

SOUTIEN DU LADIES' CLUB DE CARCASSONNE

Le Ladies' Club de Carcassonne a généreusement soutenu l'association LÉA en 2024, témoignant d'une solidarité exemplaire envers les familles touchées par la maladie ou le handicap. Grâce à leur engagement, des fonds précieux ont été récoltés pour renforcer nos actions, offrant un soutien concret et durable à ceux qui en ont le plus besoin. Nous leur exprimons notre gratitude pour leur générosité et leur mobilisation.

SOUTIEN DES AGORAS DE CARCASSONNE

Les Agoras de Carcassonne se sont mobilisés en faveur de l'association LÉA, apportant un appui financier et logistique à nos projets. Leur engagement permet de faire avancer notre mission d'accompagnement auprès des familles et d'envisager l'ouverture d'une antenne Audoise prochainement. Merci à ce groupe dynamique pour leur solidarité et leur confiance en nos actions.

SOUTIEN DE LA TABLE RONDE DE DRAGUIGNAN

La Table Ronde de Draguignan s'est distinguée par son soutien chaleureux envers l'association LÉA en 2024. Par le biais de leurs initiatives locales, ils ont permis de collecter des fonds qui contribueront directement à nos projets pour les familles. Un immense merci à eux pour leur engagement et leur volonté d'aider à faire une différence dans notre communauté.



SOUTIEN DU CLUB AGORA DE HYÈRES

Le Club Agora de Hyères a apporté un précieux soutien à l'association LÉA en 2024, témoignant d'un engagement profond envers les familles touchées par la maladie ou le handicap. Grâce à leurs actions solidaires et à leur mobilisation, ils ont contribué à renforcer nos initiatives, offrant une véritable bouffée d'oxygène à ceux qui en ont le plus besoin. Un grand merci à cette équipe engagée et bienveillante pour leur générosité et leur implication dans notre cause.

NOUVELLES ANTENNES LÉA S'AGRANDIT :

OUVERTURE DES ANTENNES À BORDEAUX ET TOULOUSE EN 2024

En 2024, l'association LÉA a franchi une nouvelle étape importante dans son développement avec l'ouverture de deux antennes à Bordeaux et Toulouse. Ces nouvelles implantations marquent notre volonté de nous rapprocher des familles et de renforcer notre présence au plus près de leurs besoins.

TOULOUSE : UNE ANTENNE EN PLEIN ESSOR

À Toulouse, l'association dispose désormais d'un local accueillant, véritable point de rencontre pour les familles et les partenaires. L'antenne toulousaine bénéficie d'un bel élan grâce à :

- Une visibilité médiatique accrue : un article dédié dans un journal local a permis de faire connaître notre mission.
- Des partenariats locaux solides : de nombreux acteurs locaux se sont déjà mobilisés pour soutenir nos actions.

Ces premiers mois prometteurs témoignent d'un fort intérêt pour les services que nous proposons et confirment l'importance de notre présence dans cette région.

BORDEAUX : UN ANCRAGE DYNAMIQUE

À Bordeaux, l'antenne est située rue Tauzia, un emplacement stratégique pour être au plus près des familles. Depuis son ouverture, elle connaît un véritable succès grâce à :

- Des permanences à la Cité Municipale toujours complètes, preuve du besoin important d'accompagnement dans la région.
- Les journées «Bulles d'Oxygène» : des sorties familiales inclusives comme la visite au zoo de Pessac, qui a rassemblé plus de 53 participants, renforçant les liens entre les familles et créant des moments de répit et de partage.

UN PAS DE PLUS VERS L'INCLUSION

Ces deux nouvelles antennes illustrent notre engagement à offrir un **accompagnement de proximité** aux familles, tout en sensibilisant les acteurs locaux aux enjeux du handicap. Nous remercions chaleureusement toutes les personnes qui ont contribué à rendre ce projet possible : la Nuit du Bien commun, les partenaires, bénévoles et donateurs.

Bienvenue à Toulouse et Bordeaux dans la grande famille LÉA !

LÉA ENGAGÉE AUX JOURNÉES NATIONALES DES AIDANTS



En 2024, l'association LÉA a renouvelé son engagement en participant activement à toutes les **Journées Nationales des Aidants**. Ces événements, dédiés à la reconnaissance et au soutien des aidants familiaux sont l'occasion de mettre en lumière leur rôle essentiel et de leur offrir des ressources concrètes pour les accompagner dans leur quotidien. Des actions diversifiées pour répondre aux besoins des aidants, lors de ces journées, LÉA a proposé une série d'initiatives adaptées aux défis spécifiques des aidants familiaux :

- **Ateliers thématiques** : des sessions pour aborder des sujets clés comme la gestion du stress, les démarches administratives, ou encore les aides disponibles pour les familles.
- **Groupes de parole** : des espaces d'écoute et de partage où les aidants peuvent échanger leurs expériences, briser l'isolement et se sentir soutenus.
- **Mise à disposition de guides pratiques** : des supports pédagogiques, comme les guides et livrets LÉA, pour leur offrir des outils concrets au quotidien.
- **Activités bien-être** : des moments de détente et de répit pour permettre aux aidants de prendre soin d'eux, avec des ateliers relaxation, yoga.

UNE MOBILISATION POUR SENSIBILISER ET AGIR

Outre le soutien direct aux aidants, LÉA a profité de ces journées pour :

- **Sensibiliser le grand public** à leur rôle souvent méconnu mais indispensable.
- **Collaborer avec les acteurs locaux et nationaux** comme les mairies, associations, entreprises et même cabinet du 1er Ministre en 2024 pour renforcer les dispositifs d'accompagnement.
- **Plaider pour une meilleure reconnaissance institutionnelle des aidants** dans les politiques publiques.

LES AIDANTS AU COEUR DES PRIORITÉS DE LÉA

Les aidants familiaux sont souvent des piliers invisibles, supportant des responsabilités considérables. Avec sa participation aux Journées Nationales des Aidants, LÉA réaffirme son engagement à soutenir ces héros du quotidien et à promouvoir une société plus solidaire et inclusive.

UNE PRÉSENCE MARQUANTE POUR LÉA

L'association LÉA a eu l'honneur de participer à la Journée Nationale des Aidants (JNA) organisée au Cabinet du Premier Ministre. Invités par notre précieux partenaire **Ma Boussole Aidants**, nous avons pu échanger sur les défis des aidants familiaux et présenter nos solutions concrètes pour les accompagner. Ce moment d'écoute et de partage témoigne de l'importance croissante accordée à cette cause essentielle. Merci à tous les participants pour leur engagement !



Merci à tous les aidants pour leur courage et leur dévouement. Vous pouvez compter sur LÉA pour continuer à vous accompagner et vous valoriser.

LÉA SUR LES PISTES DU RALLYE AÏCHA DES GAZELLES 2024

En 2024, une équipe exceptionnelle a porté haut les couleurs de l'association LÉA en participant au mytique **Rallye Aïcha des Gazelles**. Cet événement sportif et solidaire, réservé aux femmes, traverse les magnifiques paysages du désert marocain tout en prônant des valeurs de dépassement de soi, de solidarité et de respect de l'environnement.

L'équipe représentant LÉA, composée de Nadège et Laurence, a brillamment combiné performance et engagement. À bord de leur véhicule électrique, elles ont parcouru les dunes et les plaines désertiques avec un objectif clair : mettre en lumière les actions de l'association en faveur des jeunes de 0 à 25 ans en situation de handicap et de leurs familles.

Au-delà de l'aspect compétitif, leur participation a permis de **sensibiliser un large public** à la mission de LÉA à travers une visibilité accrue lors des étapes du rallye.

Nous adressons nos plus chaleureux remerciements à l'équipe qui a représenté LÉA avec passion et détermination. Leur aventure illustre parfaitement l'esprit de l'association : **avancer ensemble, avec courage et solidarité, pour surmonter tous les obstacles**. Bravo pour cette aventure inspirante et merci à tous ceux qui ont soutenu cette belle initiative et **bienvenue à nos Raids baroudeuses qui s'engagent pour le Rallye 2025**.



CAP 2025

IMPOSSIBLE N'EST PAS LÉA ET L'ÉQUIPE CONTINUE DE LE PROUVER CHAQUE JOUR

UN DISPOSITIF POUR LES 16-25 ANS : ACCOMPAGNER LA TRANSITION VERS L'AUTONOMIE

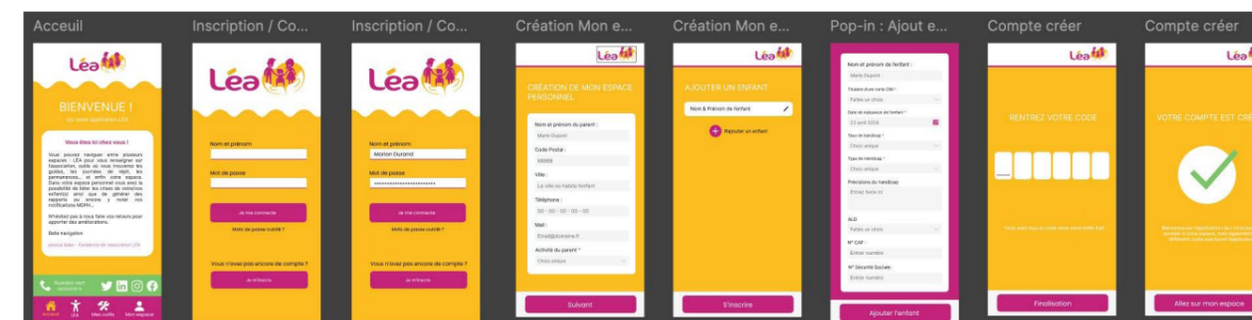
En 2024, l'association LÉA a lancé un **dispositif spécialement dédié aux jeunes de 16 à 25 ans**. Cette nouvelle initiative répond à un besoin souvent sous-estimé : accompagner les jeunes adultes en situation de handicap dans cette phase clé de leur vie.

Le dispositif 16-25 se distingue par :

- **Un accompagnement personnalisé** : des parcours adaptés à chaque jeune pour répondre à leurs besoins spécifiques.

- **Des ateliers pratiques** : insertion professionnelle, préparation à l'autonomie, gestion des démarches administratives, etc.
- **Un soutien collectif** : groupes de parole pour briser l'isolement et moments conviviaux pour créer des liens solides. Ce programme permet aux jeunes adultes de mieux se préparer à l'avenir tout en bénéficiant d'un accompagnement concret et bienveillant.

UNE APPLICATION MOBILE LÉA : DES OUTILS NUMÉRIQUES AU SERVICE DES FAMILLES



En complément de ses actions sur le terrain, LÉA innove en lançant sa nouvelle application mobile. Cet outil gratuit a été conçu pour répondre aux besoins spécifiques des familles accompagnant un enfant en situation de handicap.

Les fonctionnalités clé :

- **Gestion des rendez-vous médicaux** : Enregistrement, modification et rappels personnalisés pour chaque consultation.
- **Agenda santé de l'enfant** : Suivi des traitements, ajout de documents médicaux et programmation des rappels pour les renouvellements.
- **Accès aux guides pratiques** : Consultation interactive des guides de LÉA (administratif, matériel, deuil, etc.).
- **Espace communautaire** : Forums de discussion et messagerie privée pour échanger entre familles, partager des expériences et trouver du soutien.
- **Carte des professionnels** : Géolocalisation et annuaire des professionnels de santé inscrits sur la plateforme.

- **Inscription aux événements** : Possibilité de réserver des places pour les rendez-vous et ateliers organisés par LÉA, comme les **Bulles d'Oxygène**.

Cette application est une réponse directe aux demandes des familles : centraliser les informations pour un suivi optimal, alléger la charge administrative et renforcer le lien entre familles.

Un projet pour les familles, conçu avec elles

L'application LÉA est le fruit de nombreuses remontées des familles accompagnées, qui ont exprimé leurs besoins en termes de gestion et d'entraide.

Impact attendu :

- **Une meilleure organisation** pour alléger la charge mentale des aidants.
- **Des échanges facilités** entre les familles et les professionnels.
- **Une inclusion renforcée** grâce à un accès simplifié à toutes les ressources et à une communauté solidaire.



COLLOQUE 2025 À CERGY

L'association LÉA est fière d'annoncer l'organisation de son nouveau colloque à Cergy les 12 et 13 juin prochains. Cet événement réunira des experts, des familles, et des professionnels autour de thématiques clés liées au handicap et à la rééducation pédiatrique. Conférences, ateliers interactifs et échanges enrichissants seront au cœur de ces deux journées. Un rendez-vous essentiel pour avancer ensemble vers une société plus inclusive et mieux outillée pour accompagner les familles et les jeunes en situation de handicap.

PERMANENCES LÉA : ÉTENDRE NOTRE PRÉSENCE SUR LE TERRITOIRE

Face aux besoins croissants des familles, LÉA prévoit en 2025 d'élargir ses permanences :

- Dans les centres sociaux et médico-sociaux : pour être au plus près des familles dans des lieux de vie et d'accompagnement.
- Dans des lieux non médicalisés, tels que des maisons des aidants ou des espaces adaptés, afin d'éviter que le parent ne doive se rendre une fois de plus dans un centre médical.

Ces initiatives visent à renforcer notre présence de terrain et à offrir un accès facilité à nos services, au moment où les familles en ont le plus besoin.

Un soutien qui fait la différence

Grâce à ces rendez-vous individuels et à l'élargissement de nos permanences, nous espérons continuer à apporter des solutions concrètes et un soutien moral essentiel à toutes les familles touchées par la maladie ou le handicap. Ensemble faisons de chaque défi une opportunité d'inclusion et de résilience.

LA LÉA MOBILE : DES PERMANENCES PARTOUT, TOUT LE TEMPS...

L'association LÉA a récemment acquis un camion spécialement adapté pour accueillir les familles, y compris celles en fauteuil roulant, dans un bureau mobile moderne. Équipé d'une porte latérale avec marchepied et pensé pour garantir l'accessibilité, ce bureau itinérant permettra de proposer des rendez-vous directement sur le terrain, partout où les familles en ont besoin. Ce projet incarne notre engagement à rendre nos services accessibles à tous, en créant des espaces d'écoute et de soutien au plus près des réalités des familles.



UN NOUVEAU SITE DE FORMATION LÉA

L'association LÉA ambitionne de créer une plateforme dédiée à la formation des aidants familiaux et du personnel médico-social. Cet espace innovant proposera des contenus variés, comme des cours interactifs, des MOOC et des ressources éducatives, pour répondre aux besoins spécifiques de chacun. En centralisant ces outils, LÉA souhaite faciliter l'accès à des formations adaptées et renforcer les compétences des acteurs clés qui accompagnent les familles touchées par le handicap ou la maladie. Le nouveau catalogue de formation de l'association LÉA pour 2024-2025 met l'accent sur des programmes variés et ciblés, adaptés aux professionnels de la santé, du médico-social et aux aidants familiaux. Il propose une pédagogie sur mesure, combinant apports théoriques et mises en situation pratiques pour une efficacité maximale.

LANCEMENT DE LA CHAÎNE DE PODCASTS DE L'ASSOCIATION LÉA, UNE NOUVELLE VOIX POUR ACCOMPAGNER LES FAMILLES ET SENSIBILISER LE PUBLIC

En 2025, l'association LÉA se tourne vers un format innovant et accessible pour élargir son accompagnement : la création d'une chaîne de podcasts. Ce projet s'inscrit dans notre volonté de moderniser nos outils tout en renforçant les liens avec les familles et notre communauté.

Les objectifs de ce projet

1. Rendre nos guides accessibles à tous : Les guides pratiques de l'association, destinés à aider les familles dans leurs démarches administratives, psychologiques et sociales, seront disponibles en version audio. Ce format permettra à chacun de les écouter à son rythme, où qu'il se trouve.

2. Revivre nos lives en version podcast : Les enregistrements de nos lives, riches en témoignages et interventions d'experts, seront réédités et intégrés à cette chaîne. Cela permettra aux familles et au public de redécouvrir ces moments forts

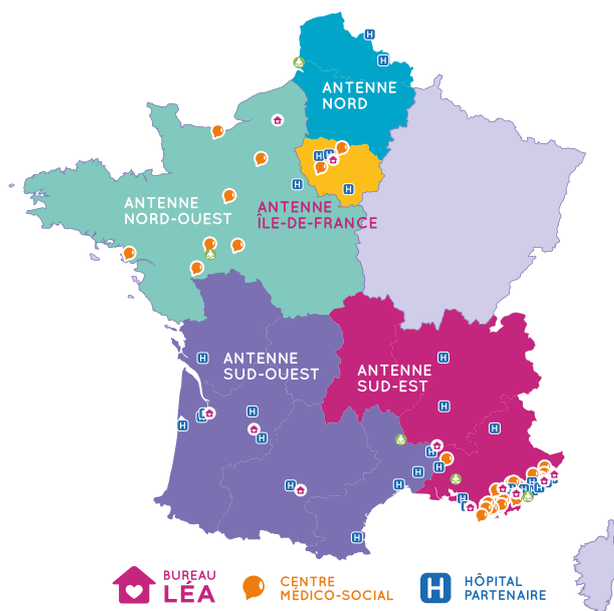


BUDDY DOUX DANS LES HÔPITAUX EN 2025 !

En 2024, l'association LÉA a lancé Buddy Doux, une peluche éducative innovante conçue pour accompagner les enfants hospitalisés dans leur parcours de soins. Grâce à ses zones interactives, cette peluche en coton biologique permet de simuler des gestes médicaux tels que les injections, la pose de sondes ou encore le placement de pansements. En rendant les soins plus compréhensibles et moins intimidants, Buddy Doux joue un rôle apaisant pour les petits patients et facilite le dialogue entre soignants, enfants et familles. Ce projet novateur a été développé en collaboration avec les équipes de l'entreprise BD, apportant leur expertise dans le domaine des soins de santé.

En 2025, le projet se poursuit avec une campagne de distribution élargie de ces peluches dans les hôpitaux et centres médico-sociaux partenaires. Buddy Doux devient ainsi un allié précieux pour transformer les moments de soin en instants de réconfort et de pédagogie, contribuant à améliorer le bien-être des enfants et à renforcer leur confiance face aux soins médicaux.

C'EST POURQUOI NOUS AVONS BESOIN DE VOUS



BUREAU LÉA
 83300 DRAGUIGNAN
 75007 PARIS
 06000 NICE
 98000 MONACO
 76000 ROUEN
 84500 BOLLÈNE
 47290 MONBAHUS
 83490 LE MUY
 13000 MARSEILLE
 33000 BORDEAUX
 31000 TOULOUSE

CENTRE MÉDICO-SOCIAL

HÔPITAL PARTENAIRE

LIEU DES JOURNÉES DE RÉPIT



LUTTER ÉCOUTER ACCOMPAGNER

MALADIE, HANDICAP ET DEUIL DE 0 À 25 ANS



Permanence téléphonique familles de 9h à 17h

N° VERT 0805 950 874

**508 av. du Général de Gaulle
 83300 DRAGUIGNAN**

info@asso-lea.org



Tous derrière Léa @Association_Lea association_lea Association Léa ASSOCIATION LÉA association_lea