

Bonjour à tous,

Une lettre d'information pour le début de 2024, 2 sorties ski pour le moment, et c'est bien au vu des conditions climatiques ;-)

- Sortie APF à Peyragudes (31)

5 personnes en situation, 4 pilotes, 3 tandems, 3 bénévoles, et de bonnes conditions ! Que du bonheur pour tous ... (même la manifestation de la FNSEA ne nous a pas retardé de trop ... 😊)



- Semaine à Aussois (73)

Un accueil de haut rang, des gens aidants passionnés ont permis de palier le relatif manque de neige ... Heureusement que l'association fromage / vin blanc, crêpe au chocolat en altitude ont permis de combler le manteau blanc !





- Caravane se joint à tout le monde associatif qui a été soutenu par le [Calendrier des Petits Fouque](#) depuis 20 ans, et souhaite un joyeux anniversaire à l'équipe du calendrier !

Et plein de bonnes choses pour la suite à Mireille  et Daniel 

Association reconnue d'intérêt général
 Depuis 2004, l'association Le Calendrier des Petits Fouque soutient les enfants en situation de handicap ou atteint de maladie rare, ainsi que leur famille ou leur association en leur reversant la totalité de la vente de notre Calendrier.

ASSOCIATION KANOÉ
 L'association KANOÉ a été cofondée par deux Educatrices de Jeunes Enfants et une Educatrice Spécialisée et la volonté de chaque membre du Bureau de soutenir ce projet « Audacieux ». C'est par leurs expériences de terrain que la volonté de venir soutenir de manière préventive est née aussi bien auprès des familles que des professionnels afin de les sensibiliser sur les prémices des troubles à la relation chez le jeune enfant.
 Soutenue par les différentes recherches notamment par le Rapport des 1000 premiers jours, les bénévoles visent à proposer des ateliers parents/enfants, des groupes de paroles aux familles et des espaces de formation aux professionnels de la Petite Enfance, du Handicap et de la Jeunesse. Le cœur de projet ? Soutenir et accompagner les familles ayant un enfant en situation de handicap dans les multiples et trop nombreuses démarches administratives.
 Tout ceci dans l'objectif de permettre aux enfants d'être les meilleurs adultes possible de demain !
 « Il faut tout un village pour élever un enfant » Proverbe Africain

TIMÉO
 Timéo 16 ans, est atteint d'un syndrome génétique rare, le Syndrome Prader Willi qui occasionne une hyperphagie, de troubles du comportement, du sommeil, des apprentissages, psychiatriques...
 À ce jour les fugues, très nombreuses, sont notre plus gros soucis. Timéo se met en danger nous vivons presque reclus pour éviter qu'il ne s'échappe.
 Il nécessite une surveillance 24h/24h.
 Grâce à la générosité des Calendriers des Petits Fouques nous pourrions sécuriser davantage notre domicile. Il pourra également avoir un suivi psychologique plus spécifique et adapté, être accompagné pour faire des sorties et des activités.
 Merci sincèrement à vous qui allez grandement améliorer notre quotidien et le sien.

SALMA ET MALAK
 Mes filles Salma 19 ans et Malak 13 ans sont toutes les deux atteintes du syndrome de Rogey depuis toute petite. Cette maladie est très rare très peu de cas dans le monde.
 Depuis septembre 2022 mes filles Salma et Malak vivent avec moi, elles sont toutes les deux avec des implants auditifs car elles n'entendent pas, parlent avec difficultés surtout Salma, diabète insulinodépendant, anémie mais aussi complications épilepsie pour Salma et problème du comportement pour Malak.
 Les médecins ne connaissant pas très bien cette maladie étant rare et dont l'évolution est incertaine. Pour le moment Malak ne peut plus être scolarisée et Salma en attente d'être placée en IME.

Le Calendrier des Petits Fouque 2024
 Remise du chèque samedi 13 avril 2024
 La Provence
 Le calendrier est en vente sur [heloasso](#)
<https://www.heloasso.com/associations/association-le-calendrier-des-petits-fouque/boutiques/calendriers-2024>

MATHIS
 Je m'appelle Mathis, j'ai 21 ans et je suis tétraplégique en C3-C4. L'année dernière, alors que j'étais en forêt, un arbre est tombé près de moi et m'a blessé. Je suis resté 5 mois en rééducation puis 1 an au centre de rééducation.
 Je bouge ma tête et lève mes épaules, je mange parle ris grâce à la rééducation. Je me déplace en fauteuil électrique avec une commande au menton et je cherche à l'heure actuelle à récupérer au maximum, à être le plus autonome possible par des adaptations. Je prépare un retour à domicile à la suite de travaux chez mes grands parents arlésiens.

HUGO
 Hugo à 8 ans s'est un grand prématuré (32 semaines) de 12kg. Il est atteint du Syndrome Prader Willi avec disomie du chromosome 15. Les conséquences de ce syndrome sont les suivantes : pas de satiété, retard d'apprentissage, ne parle pas, trouble relationnel, hypotonie, crises de frustration et un comportement autistique qui s'avère être très présent. Malgré ce handicap, Hugo est très affectueux, curieux et joyeux. Il aime découvrir de nouveaux lieux.
 Il aime particulièrement écouter la musique et les chansons, la nature, sentir les feuilles et fleurs en les manipulant.
 Grâce à l'aide des calendriers des petits Fouque, Hugo pourra pratiquer de l'équithérapie et de la musicothérapie.

ENZO - TREIZE'OR DES PI'LION
 Enzo est un petit garçon de 9 ans atteint d'une trisomie partielle 13-1, cas unique en France. Il ne parle pas, ne marche pas, ne voit pas. Il est épileptique.
 Mais il est plein de vie et très souriant. Vu la rareté de son cas les prises en charges sont minimes. Il a besoin de votre aide pour être le plus confortable possible dans son quotidien malgré son lourd handicap.
 Pour ne rien oublier, merci aux personnes qui ont aidé.

D'ici là, on fait le plein d'ondes positives, et à bientôt pour de nouvelles aventures ...

L'équipe de Caravane

ps : Concernant le vol de notre remorque, merci pour vos messages de soutien, la plainte a été déposée. Suite au prochain épisode ...
 Olivier