



Témoignages

■ Notre petit homme est né le 11 octobre 2002 à

16h20, nous savions que Quentin avait une malformation cardiaque (Tétralogie de Fallot) mais il avait en plus une maladie orpheline, le Syndrome de Marfan. A la sortie de la maternité, pavillon Mère et Enfant au C.H.U, où j'ai passé un agréable séjour malgré les circonstances, on nous a remis un courrier de l'Association Charline nous expliquant le but de l'Association, et bien sûr nous laissant le choix de téléphoner ou pas. Au bout de quelques jours, j'ai téléphoné à Sylvie qui avec toute sa gentillesse s'est occupée de nous, elle est venue à la maison et nous avons longuement discuté; elle a gardé Quentin à plusieurs reprises afin que je puisse me reposer. Au bout de quelques semaines, je me suis rendue compte que nous n'étions pas seuls, que notre fils n'était pas seul à souffrir d'une pathologie cardiaque.

Ensuite, je suis allée au groupe de parents et là j'ai rencontré d'autres mamans qui étaient dans la même "galère" que nous: annonce de la maladie, intervention sur Paris etc...

Petit à petit je me suis investie dans cette Association au grand cœur dans laquelle je me sens bien. A mon tour, je viens en aide à des parents, j'accompagne les enfants en sortie (un vrai bonheur de les voir avec le sourire) etc... Je fais de mon mieux pour AIDER. L'Association Charline m'a permis de rencontrer des personnes extraordinaires, que jamais je n'aurais rencontrées, Quentin est pris en charge par des médecins, des infirmières, des aide-soignantes... qui font un travail magnifique, je n'oublie pas Chantal (kiné en pédiatrie à la naissance de

Quentin) qui nous a beaucoup soutenue.

Je pense que nous formons une bonne équipe, que chacun respecte l'autre et que tous ces bénévoles font le maximum pour apporter du bonheur aux enfants comme aux parents.

Ce que nous vivons au quotidien est très lourd, mais il faut continuer à se battre, essayer de faire avancer les choses, et surtout améliorer la vie de nos enfants et leur apporter beaucoup de BONHEUR.

Un grand merci à tous les bénévoles.

Véronique, maman de Quentin.

Et maintenant, si vous nous faisiez part de vos témoignages ?

- Comment avez-vous vécu l'hospitalisation de votre enfant dans le service néonatal ?
- Quelles sont les difficultés que vous avez rencontrées ?
- Quelles sont les solutions que vous avez trouvées ?

Témoignages



■ Bonjour à tous, Nous vous remercions pour le soutien que vous nous avez apporté durant l'hospitalisation de notre fille Héloïse. Vous avez su trouver les mots pour nous expliquer ce qui nous tombait sur la tête. Vous avez anticipé nos questions pour que tout soit clair dans notre esprit brouillé par les larmes et le chagrin.

Aujourd'hui, Héloïse a 2 mois et elle va beaucoup mieux. Elle est très souriante et elle sait déjà ce qu'elle veut !

Elle nous comble de joie et de bonheur mais elle nous angoisse aussi beaucoup. Nous savons qu'il faudra du temps pour que notre regard sur elle change. Au moindre pleur ou cri, nous nous posons les mêmes questions: qu'est-ce qu'elle a? Elle a mal? Toujours la peur que quelque chose réapparaisse... Avec les années, cela passera nous a t-on dit mais ça n'effacera jamais ce que nous avons vécu.

Nous remercions également l'association Charline qui m'a si gentiment accueillie à Paris. Cela m'a permis de ne pas me sentir seule, même loin de ma famille. Cet accompagnement est tellement important pour les familles qui sont souvent en détresse. Sans oublier le soutien financier qui nous aide à avoir l'esprit plus tranquille et à nous concentrer sur l'essentiel: notre enfant.

Lorsque j'étais dans le service K3 à Marie Lannelongue, j'ai pensé qu'Héloïse avait beaucoup de chance, si l'on peut dire, de n'avoir qu'une coarctation de l'aorte. Il y avait tant d'autres enfants atteints d'une cardiopathie plus délicate avec des opérations plus complexes et un rétablissement beaucoup plus long.

Après Paris, notre retour au CHU de Rouen nous a permis de reprendre un peu confiance en nous, grâce à votre soutien et votre gentillesse.

Héloïse est sortie du service bleu fragile, mais en bonne santé. C'était à nous de faire en sorte qu'elle reprenne des forces. C'est chose faite, elle a bien repris du poids! Elle a même de bonnes joues et de bonnes cuisses. Je l'allaiterai toujours pour lui donner ce qu'il faut pour bien grandir.

Je voulais vous écrire avant, mais j'ai mis du temps car je n'étais pas prête à revenir en arrière et revivre ces moments. Aujourd'hui, nous avons accepté la maladie de notre fille et je pense que c'est le premier pas pour le bien-être de toute la famille.

Encore merci pour tout et à tous.

Amélie, Michaël, Baptiste, Quentin et Héloïse



■ Un grand merci pour le joli doudou reçu trois jours avant le départ pour Necker.
Merci également pour votre aide financière.

Isaure et Guillaume, parents de Vianney (18 Mars 2010)



Témoignages

■ Notre fils Samuel est né le 14 Mars 2010. Il a été opéré d'une coarctation de l'aorte une semaine après au CH Marie Lannelongue.

Nos premiers jours de parents ont été très difficiles ...

Nous remercions, tous les trois, l'Association Charline et ses bénévoles pour leur soutien, leur présence, leur écoute et les cadeaux pour Samuel.

Aujourd'hui, nous prenons l'heureux rythme de la vie à 3. Samuel se porte bien.
Amicalement,

Magalie, Fabien, Samuel



Notre petite fille est née le 22/02/10 à l'hôpital Necker. Elle a été opérée dès le 24 février dans l'après-midi du fait de sa malformation cardiaque (...)
L'aide que vous nous avez apporté est un grand soulagement pour nous car les frais de déplacement sont importants (je suis suivie à Necker depuis le 04/02).

Dès que nous le pourrons, nous souhaitons adhérer à votre association et vous rejoindre de manière régulière pour œuvrer au sein de l'association. Il est important pour nous d'aider les futurs parents dont les enfants risquent de rencontrer les mêmes soucis que notre petite fille.

Merci à tous pour ce geste.

Christelle et Vincent, parents de Léa



Merci pour vos attentions
Eloïse va bien et a repris l'école ...



Témoignages

■ Bonjour, Merci!! un grand merci!!

Je ne savais pas ce qu'était une association, je l'ai découvert avec l'association Charline.

Merci pour vos témoignages et votre écoute. Merci à Thérèse qui est passée à CCML le jour de notre arrivée; elle avait un présent pour Leilani qui l'a suivi pendant tout son séjour, d'ailleurs elle le nomme Charline! Avoir des personnes qui nous écoutent et nous comprennent nous permet de nous sentir moins seuls face à la maladie.

Voilà un mois et demi que Leilani a été opérée et elle est en pleine forme (...) Elle a pu reprendre le chemin de l'école et continue d'être la chipie qu'on connaît! Elle montre à qui le veut avec fierté sa cicatrice.

Le séjour à l'hôpital s'est très bien passé. Nous avons eu la chance de la voir le jour même de l'opération car elle a été transférée à l'hôpital Bicêtre pour manque de place. Elle s'est bien battue, le lendemain nous étions de retour au CCML et 3 jours après elle courait dans les couloirs. C'est très déroutant d'ailleurs de la voir se remettre si vite, même si ce n'est que du positif!

De retour à la maison, elle nous a beaucoup parlé de "bibli au cœur", elle a fait des dessins, même à sa maîtresse. Cela commence à lui passer.

En ce qui nous concerne, mon mari est soulagé maintenant, une page est tournée. Quant à moi, j'avoue que j'angoisse dès qu'elle a un petit truc; et les rendez-vous avec le docteur Durand me stressent, même s'il s'agit juste de faire des contrôles. J'ai l'impression que d'autres choses vont nous tomber dessus; cela passera avec le temps (...) il faut juste que j'arrive à évacuer cela.

(...)
Encore un grand merci,
Amicalement,

Dorothée et Ludovic, parents de Leilani et Gabin



■ Bonne fête de fin d'année à l'Association Charline
D'énormes pensées envers vous tous,

Jérôme, Isabelle & Gabriel

Nous vous remercions du soutien que vous nous avez apporté lors de l'opération de Noah, ainsi que de la petite visite au Plessis Robinson.

Noah est de retour après son opération pour quelques jours au CHU de Rouen pour son suivi. Il se réaligne mieux ces derniers jours.

Sincères salutations,

Parents de Noah

L'atout coeur, au quotidien ou en cas de besoin



Quoi de neuf à l'association SPARADRAP ?

48, Rue de la Plaine
75020 Paris
Tel: 01 43 48 11 80

■ POUR guider les enfants dans le monde de la santé

■ Créée en 1993 par des parents et des professionnels de la santé, l'association sparadrap aide les parents à mieux préparer les enfants à un soin, un examen de santé, une visite médicale ou encore une hospitalisation.

Michel CYMES, médecin spécialiste dans un hôpital parisien, et journaliste santé pour la télévision, est le parrain de l'association.

Sparadrap s'adresse autant aux parents, qu'aux enfants ou encore aux professionnels de la santé. Sur le site internet <http://www.sparadrap.org>, vous trouverez:

→ Pour les parents :

- ★ des réponses aux questions que vous vous posez en fonction de la situation de votre enfant
- ★ des témoignages
- ★ des textes de référence

→ Pour les enfants :

- ★ des supports pour informer votre enfant et échanger avec lui.
- ★ Des fiches pratiques à télécharger
- ★ Un espace dédié à l'enfant grâce auquel il pourra trouver seul des informations (dans le dico de la santé) et découvrir le monde de l'hôpital en jouant.
- ★ Un espace « boîte aux lettres » dans lequel il/ elle trouvera des témoignages et pourra laisser le sien.



Site Internet



www.associationcharline.fr



N'hésitez pas à nous contacter pour nous faire part de vos commentaires

contact@associationcharline.fr

Le coin des Reporters...

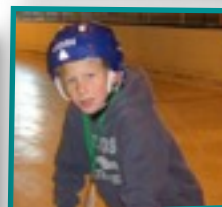
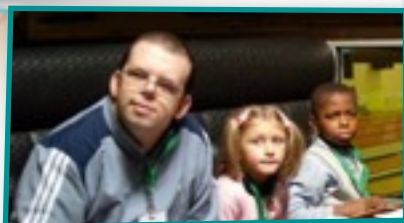
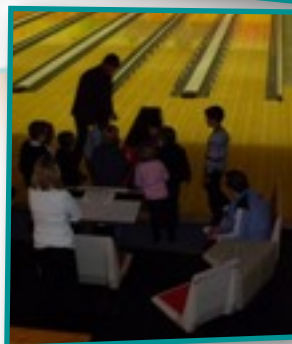
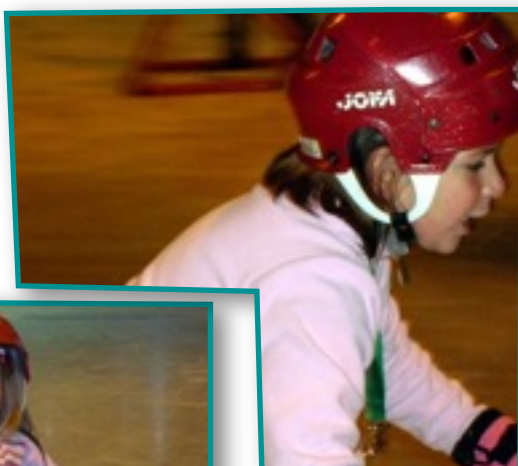
■ Mercredi 24 février: Patinoire de Louviers

« Nous sommes partis en car vers 9h, direction Louviers pour la patinoire. Deux heures sur la glace à s'amuser! Les plus grands poussent les plus petits sur des chariots. Anne-Marie et une dame de la patinoire nous donnent des conseils bien utiles pour mieux patiner.

Seulement, deux heures ça passe très vite! Il faut aller manger pour prendre des forces: direction le restaurant de la patinoire. Après un repas apprécié de tous, il faut déjà repartir. Dans le car qui nous ramène, nous ne cessons de repenser à cette sortie inoubliable »

Marie-Eloïse

Cette année, les enfants ont même eu droit à faire une partie de bowling !





Merci du fond du Coeur ...

■ Un concert au profit de l'Association Charline a eu lieu le 19 Novembre 2010 dans la grande salle du Conservatoire de Rouen.

Ce concert a été offert par M. Axel Salmona, musicien et papa d'un enfant cardiaque.

■ Comme tous les ans, le Père Noël a rendu visite aux enfants du service Néonatalogie et a fait sa distribution de cadeaux

■ Les 16 et 17 octobre 2010, un repas en soirée et un loto ont été organisés au profit de l'association à la salle polyvalente de Roumare.

■ Le Club des Kiwanis a offert un baptême de l'air à plusieurs enfants cardiaques. Enfants et parents accompagnants sont redescendus sur terre des étoiles pleins les yeux.



■ Le 17 Juin 2010, le Rotary Club de Rouen forêt verte a été reçu par les membres du conseil et a remis à l'association un chèque de 2400 € !. Merci à tous ses membres pour leur générosité et leur fidélité

■ Le même jour, Mr Mertens a remis un chèque de 400€ à l'association de la part du Lyons Club du Havre. Merci à eux pour leur bienveillance.



Merci à tous !!!

■ Mercredi 14 avril:
journée au club hippique près du Neubourg



A la découverte du cheval,

Les enfants ont pu goûter aux joies de l'équitation au centre équestre de Epegard.

«Les animateurs nous ont accueillis, nous ont divisés en quatre groupes et nous ont proposés quatre ateliers. Dans mon groupe, nous avons commencé par le soin des poneys, nous avons appris comment utiliser les différentes brosses et comment nettoyer les sabots



du poney avec le cure-pied. Ensuite, nous sommes partis faire une balade en charrette tirée par des chevaux; j'ai appris que cette charrette s'appelle une hippomobile. Après nous avons fait une longue pause pour pique-niquer et une fois le ventre plein nous sommes repartis...

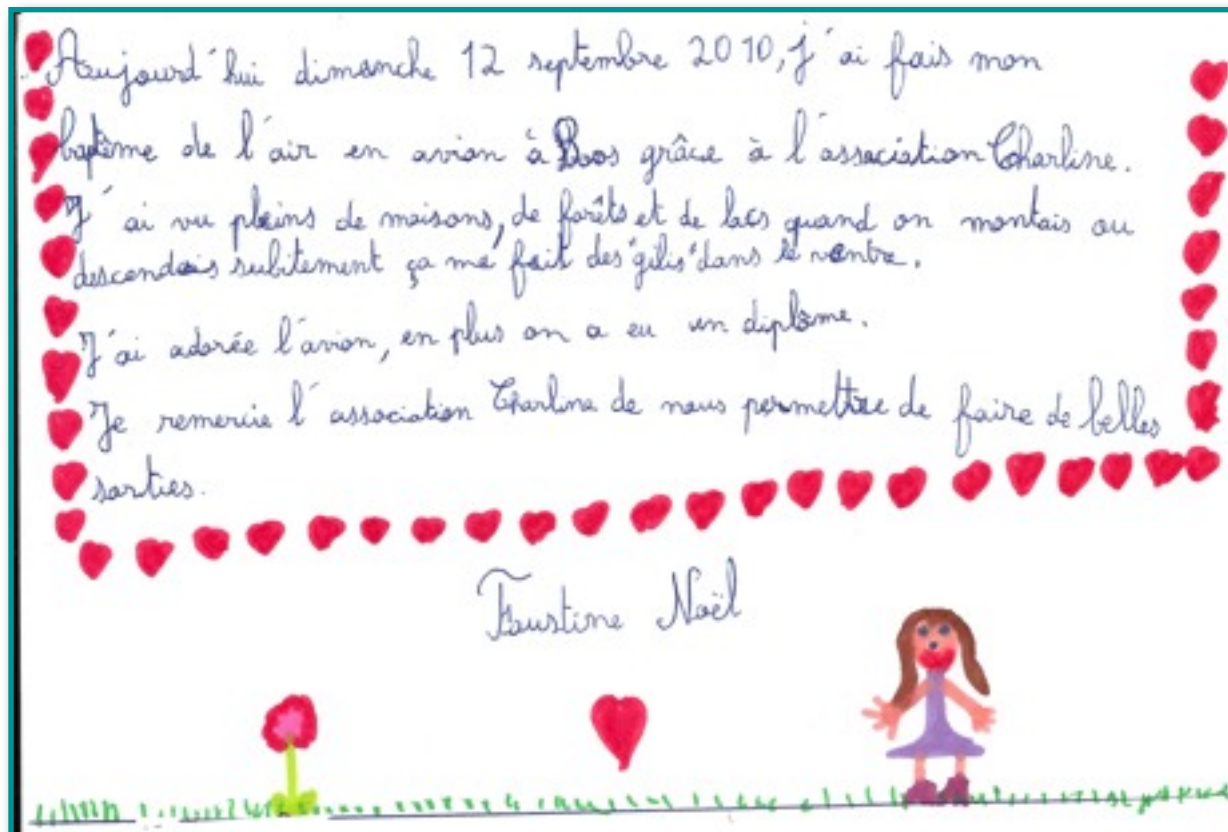
L'après-midi, j'ai appris pleins de choses sur le cheval. Une animatrice nous a expliqué les différentes parties du cheval et aussi les différentes parties de la selle. Puis, nous sommes allés faire de la voltige. Nous avons appris à faire des figures sur un cheval; par exemple, j'ai appris comment me mettre debout et comment faire le moulin. Enfin, nous sommes repartis en balade à cheval et nous avons appris à faire du trot.

Après le goûter, nous avons remercié les animateurs et avons repris le car pour rentrer.

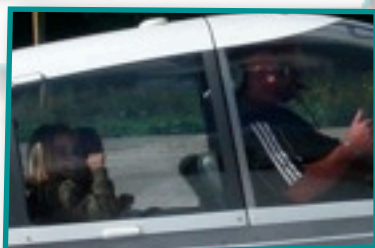
Nous remercions tous les animateurs du centre équestre et les accompagnateurs pour cette sortie»

Marie-Eloïse,

■ Dimanche 12 septembre:
Baptême de l'air à Boos
offert par le club KIWANIS



Les pilotes ...



Les maux et les mots:



■ Frère, Soeur et Coeur ...

Dans cet article, nous avons souhaité nous intéresser de plus près à la fratrie de nos cardiaques, petits et grands. Pas toujours facile d'avoir un frère ou une soeur cardiaque, de lire l'inquiétude sur le visage de maman, papa, de tout le reste de la famille!

« Et moi, dans tout ça, je n'intéresse personne? Je suis pas malade, d'accord, mais j'aimerais bien quand même qu'on s'occupe de moi! Et ce petit frère, je l'aime fort, j'espère qu'il va aller mieux pour toujours, mais parfois il m'énerve... c'est pas ma faute à moi si je suis pas cardiaque! Et maman et papa, ils m'aiment autant que lui ou un peu moins? »

Pas si facile de prendre en compte tout ce petit monde, de trouver des moments privilégiés pour chacun, de s'assurer que tout le monde trouve sa place, se sent aimé et protégé.

■ La fratrie et le handicap (quel qu'il soit)

Régine SCelles, , observe que les parents sont souvent moins disponibles pour leur(s) enfant(s) en bonne santé dès l'annonce du handicap chez un de leurs enfants, car ils sont fréquemment envahis par la tristesse et le désarroi. Ce manque d'attention peut être mal vécu par certains enfants, qui se sentent alors oubliés et n'ont personne avec qui parler de l'évènement qui touche la famille. De cette mise à l'écart (même si elle est presque toujours involontaire de la part des parents) peut parfois résulter frustration et jalousie. Les résultats scolaires peuvent aussi se dégrader et la déprime peut parfois s'installer.

Régine SCelles est psychologue clinicienne , professeur de psychopathologie à l'université de Rouen.

Présentation de l'éditeur

L'identité, les relations sociales, la vie affective des adultes portant l'empreinte de leurs affections et haine fraternelles, que se passe-t-il quand un de ces enfants de la fratrie est porteur d'un handicap ? Régine Scelles expose comment le handicap qui touche une personne affecte aussi chacun de ses frères et soeurs. Dans une perspective de prévention, elle montre la nécessité d'offrir aux frères et aux soeurs, dès leur plus jeune âge, la possibilité de parler : de leur difficulté à gérer cette situation sur la scène sociale et familiale, de leur honte et de leur culpabilité



■ L'enfant face à sa cardiopathie

Du fait de l'évolution de la chirurgie infantile, les cas de cardiopathie congénitale sont dépistés très tôt après la naissance et souvent même avant la naissance. Certains bébés porteurs de ce type d'anomalie sont opérés également très tôt.

Le fait que les nouveaux-nés cardiaques soient souvent séparés de leur mère n'est pas sans créer de problèmes; et que dire lorsque le bébé malade a un jumeau ou une jumelle?

Jusqu'ici, les chercheurs se sont principalement intéressés aux risques psychopathologiques des séparations précoces, mais avec le nombre croissant d'enfants cardiaques pouvant être aidés par la chirurgie, l'attention commence à se porter davantage sur les éventuels problèmes psychologiques de l'enfant malade.

Mais qu'en est-il des parents qui doivent faire face dans un premier temps à l'annonce de la maladie, puis rapidement au deuil de l'enfant parfait, celui qu'ils ont imaginé, rêvé pendant le grossesse?

■ La fratrie face à la cardiopathie

Beaucoup de questions sont posées, mais malheureusement il n'y a pour le moment que peu de réponses.

Comment, par exemple, le coeur est-il perçu par l'enfant cardiaque et l'ensemble de la fratrie? Car cet organe, bien que mal formé, est invisible aux yeux de tous! Et une fois ce coeur réparé, l'enfant redevient-il un enfant « normal » ou reste t-il le frère ou la soeur malade? Et si ce coeur devait de nouveau nous faire faux bond? Et s'il s'arrêtait?

La malformation cardiaque, même réparée, a t-elle une influence dans le domaine de l'affectivité et de l'amour? Est ce qu'on peut aimé autant avec un coeur réparé? Est ce qu'on peut aimé autant un frère ou une soeur dont le coeur a été réparé?

Il ressort néanmoins des différentes études menées qu'une malformation cardiaque, même si elle a été corrigée, constitue souvent un handicap pour la fratrie.

Source :

★ Mohammad A. N. Irfan OOZEERALLY, mémoire de recherche sur « la fratrie à l'épreuve de la cardiopathie »

★ Régine SCelles, « Fratrie et handicap, l'influence du handicap d'une personne sur ses frères et soeurs » (2000), 240 pages, éditions L'Harmattan

La fratrie de la cardiopathie congénitale peut par exemple être comparée à la fratrie du cancer. Il existe des similarités dans le fonctionnement psychologique des fratries atteintes.

Il ressort également des études menées que le terme de maladie cardiaque est un terme qu'il faut utiliser avec beaucoup de précautions et le plus grand soin doit être pris de ce qui est dit en présence du tout petit enfant, qui comprend plus que ce que l'on croit et qui, étant donné son jeune âge, peut aussi parfois mal interprété ce qu'il a entendu.



Comment nous apporter votre soutien ?

- Vous pouvez le faire de différentes manières :
 - ☞ En faisant connaître l'Association Charline autour de vous; C'est très important pour que les familles sollicitent notre aide au plus tôt.
 - ☞ En rejoignant de manière ponctuelle ou régulière l'équipe de bénévoles qui œuvre au sein de l'association.
 - ☞ En adhérant à l'association pour la soutenir financièrement et être représenté à son assemblée générale.
 - ☞ En faisant un don (Déductible des impôts).

Le coin des jeux...



Coeur mêlé ...

AORTE
ARTERE
BATTEMENT
CANAL
CARDIAQUE
CARDIOLOGIE
CIRCULATION
FÉMORAL
MUSCLE
OREILLETTE
POUL
PRESSION
PULSATION
RYTHME
SANG
SOUFFLE
VAISSEAU
VALVE
VEINE
VENTRICULE

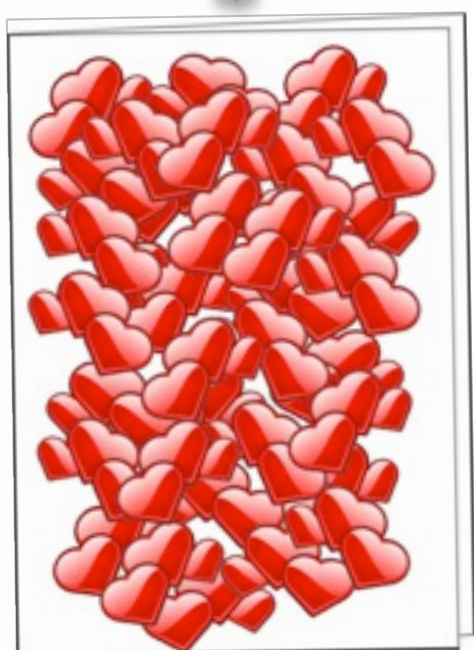
S C T B V T B L G X C L V T N
S A T E E U Q A I D R A C Y G
T R N P N E Q S F T O R N X F
C D V G T Z R X H R P O Q A D
I I M E R E C E T J I M U X L
P O R E I L L E T T E É Y E S
P L N C C N K C A R J F P W P
O O F V U A E S S I A V S N M
O G U A L L L C I U J A O U P
X I D L E U A T B W M L O Z Y
Q E G X P R Y T H M E V L R Y
W S M R G A N O I S S E R P M
E P A S E L F F U O S D B N U
J E H B A T T E M E N T O J S
E H X A S V L H J L W L W H N

S U D C
E U R

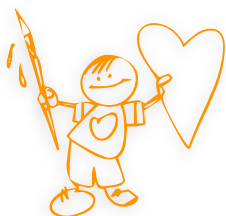
♥ Difficulté

H		A				E		C
	R		H		E		N	
E	I		N		C			R
		H	C	N	L	I		
	L						C	
		N	I	E	R	A		
N			R		I		A	L
	A		E		H		♥	
R		L				H		I

Les chiffres de 1 à 9 sont remplacés par les lettres **CHARLINE** ♥



Combien y a t-il de
coeurs sur cette carte
de St Valentin ?



Les écrits du Cœur

■ Pour les Enfants

« Ces choses qui font battre le cœur », de Catherine GRIVE et Carole BELLAICHE. 45 pages, éditions Albin Michel (2009), 12,50€

Arriver la nuit dans une maison qu'on ne connaît pas. Sauver une coccinelle. Confier un secret. Réciter un poème qu'on a soi-même écrit. Un inventaire joyeux de phrases et de photos sensibles pour évoquer des émotions, des souvenirs d'enfance. Et s'offrir de délicieux battements de cœur...

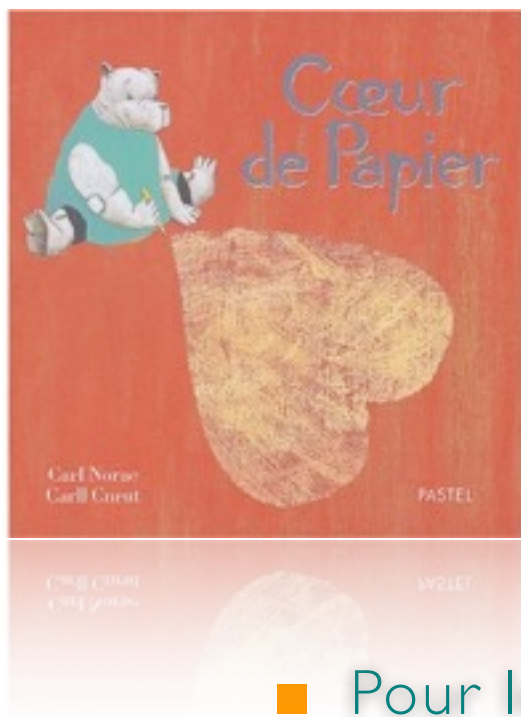


« Cœur de papier », texte de Carl NORAC et illustrations de Carl CNEUT - 30 pages, éditions L'Ecole des loisirs (2004), 13,50€

Sur une feuille de papier, l'ours Thomas a dessiné un cœur magnifique. Il le découpe et se met à courir pour montrer son chef-d'œuvre à tout le monde.

Mais un coup de vent le surprend. Le dessin s'envole. "Attrapez mon cœur !" crie Thomas en se lançant à la poursuite de son cœur de papier, si plein d'amour, qui s'envole dans la tempête jusqu'au magicien.

Cet album est plein de tendresse. Les couleurs sont chaudes, les traits de crayon rappellent les dessins d'enfants. Comme dans un rêve, l'histoire est magique et le défilé d'animaux caricaturés prête à sourire. L'angoisse de l'enfant qui perd un "doudou" est bien ressentie. De même la fin de ce long voyage est rassurante et mérite bien un câlin.



■ Pour les Ados

« Le cœur de l'autre », de Irène Cohen
broché, 201 pages, éditions du Rouergue (2006), 9,50€

Alors que tout va pour le mieux dans la famille d'Héloïse depuis que son père a été greffé du cœur, une jeune femme vêtue d'un imperméable blanc semble faire le guet devant la maison depuis plusieurs jours de suite. Personne ne l'a remarquée, sauf Héloïse. Elle paraît si étrange et si triste ! En rentrant du lycée, un soir, Héloïse n'hésite plus. Pourquoi les épie-t-elle. Lorsque la jeune femme, Anna, révèle ce qu'elle veut, l'adolescente est entraînée dans une histoire à la fois douloureuse et magnifique. Quand Anna repart, Héloïse hérite d'un carnet noir, le carnet d'amour pour un jeune homme qui aimait trop la vitesse.

Dans le cœur de l'autre, on retrouve les personnages de L'autre cœur, précédent roman d'Irène Cohen-Janca. Elle est aussi l'auteur dans la collection Ado de : *Fils de Zeppelin*, *L'Etoile de Kostia* et *Fashion Victim*.



« Alice au royaume de cœur », Tome I de Soumei Hoshino et QuinRose
broché, 185 pages, éditions KI-oon (2010), 7,50€



 Alice Liddell somnole dans son jardin quand un lapin blanc l'entraîne bien malgré elle dans un étrange tunnel. De l'autre côté du miroir, la voilà au centre d'un jeu intrigant et secret : tous les garçons du royaume de Cour cherchent par tous les moyens à la séduire... quand ils n'essaient pas de la tuer ! Vous pensiez connaître Alice au pays des merveilles ? Ici le lapin blanc est un kidnappeur, le chapelier toqué l'énigmatique chef de la mafia locale et le lièvre de mars un garde du corps à la gâchette facile.

■ Pour les Parents

« Cœur sur papier », paroles et dessins de guérison de Renée PELLETIER
broché, 221 pages, éditions Médiapaul Canada, 15,60€



Présentation de l'éditeur

 Dans un moment de grande anxiété et dans l'immense solitude d'une salle d'attente d'hôpital est né, de quelques traits de crayon, un petit personnage d'à peine trois centimètres. Depuis ce jour, Renée-Emmanuelle a toujours été présente; c'est mon enfant intérieur. Renée-Emmanuelle aime jouer avec les mots et les images. Ebranlée par des sentiments parfois très difficiles à vivre, elle ose balancer le temps, bercer son cœur et le mettre aux soins intensifs. Cœur sur papier, c'est une grande mosaïque de paroles et de dessins de guérison moulés à la réalité de ce que j'ai vécu depuis 1998. La force du mot et la symbolique de l'illustration caractérisent ces pages. Cœur sur papier veut parler au cœur de l'enfant en nous, au cœur qui ose et qui accueille le doute, le questionnement, l'ouverture de la conscience et la vie. J'ai voulu traduire une pluie de sentiments en arc-en-ciel puis en ruisseau de guérison et de vie dans lequel chacun pourra s'abreuver et se rafraîchir le cœur. Cœur sur papier s'inscrit en œuvre inachevée que le lecteur poursuivra au rythme de son cœur et aux couleurs de la créativité de son âme. Cœur sur papier est une histoire qui continue de se vivre à chaque jour.

 Renée Pelletier a d'abord pratiqué la médecine en Afrique comme coopérante. Elle a poursuivi son engagement en santé internationale au Québec, tout en travaillant en gériatrie. Elle a ensuite orienté sa pratique médicale auprès des réfugiés. Un vécu personnel de cancer l'a amenée à utiliser différents outils de communication pour démystifier la réalité de la maladie et de la souffrance: conférences, animation de groupes et d'ateliers, série de émissions radiophoniques, publications diverses dont Avant de tourner la page (2002) et Tomber en vie (2003) chez Médiapaul.

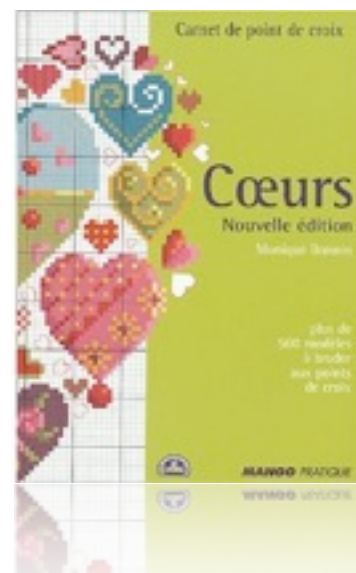
■ Pour les mamans aux doigts de fées

«Cœurs», de Monique BONNIN, broché, 95 pages, éditions Mango pratique (2004)

Présentation de l'éditeur

 Véritable carnet de croquis à emporter partout avec soi, ce livre, facile à manipuler, fourmille de suggestions pour broder ses propres créations. Cœur de fleurs, cœur en patchwork, cœur pour les jeunes mariés, cœur en dentelles... petits ou grands, blancs ou en couleurs, simples ou plus compliqués, romantiques ou amusants... Retrouvez dans cette nouvelle édition, augmentée d'une centaine de motifs, 500 bonnes raisons de broder ce symbole éternel. En fin d'ouvrage, un chapitre est consacré aux conseils techniques, aux points, aux toiles, aux fils, et à tout ce qu'il faut savoir sur la broderie aux points comptés.

Mesdames, donnez-vous en à cœur joie !



Le Repas des familles ...

■ Dimanche
25 Avril 2010

Les familles sont arrivées...



la fête peut commencer !



Et si on repartait à vélo ?



Certaines sont venues déguisées,
d'autres accompagnés.



Alors, ils sont où les crocodiles ?



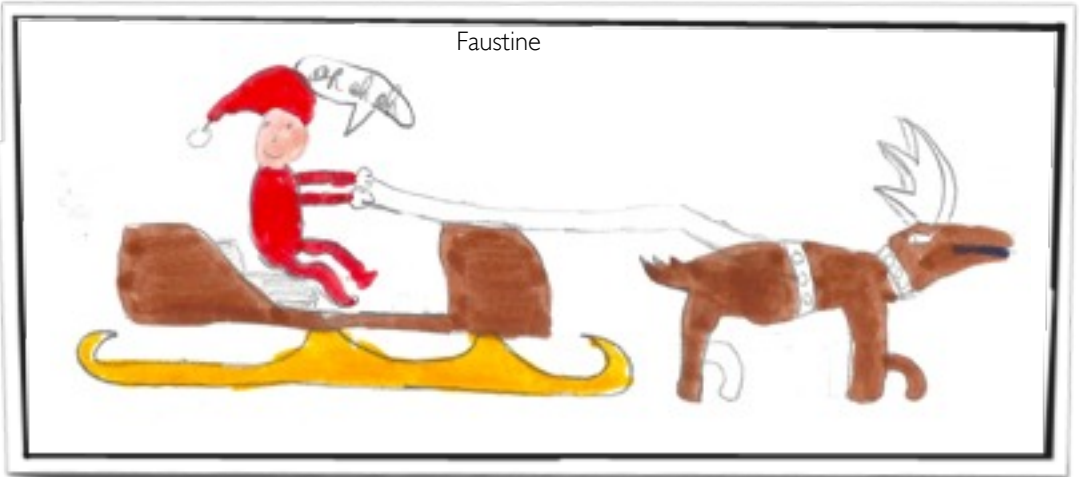
Un collier, un bracelet, une paire de boucles
d'oreilles ... pour soi, pour celle qu'on aime,
pour offrir !!!!! le tout, c'est de choisir !





Le Coin des Enfants...

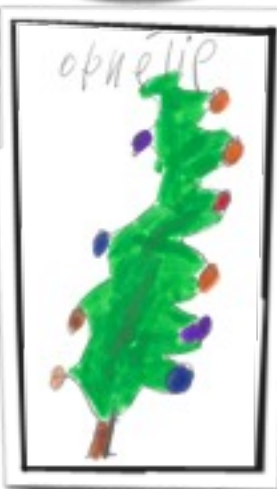
Faustine



Manuel



Opheélie

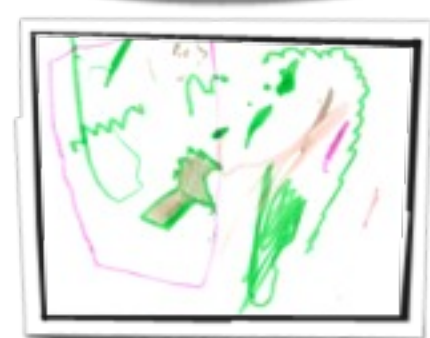
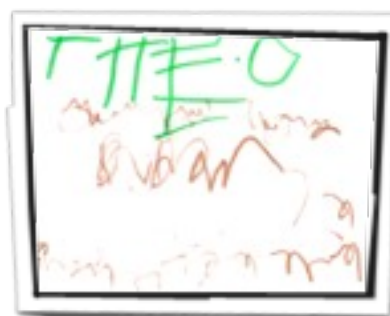
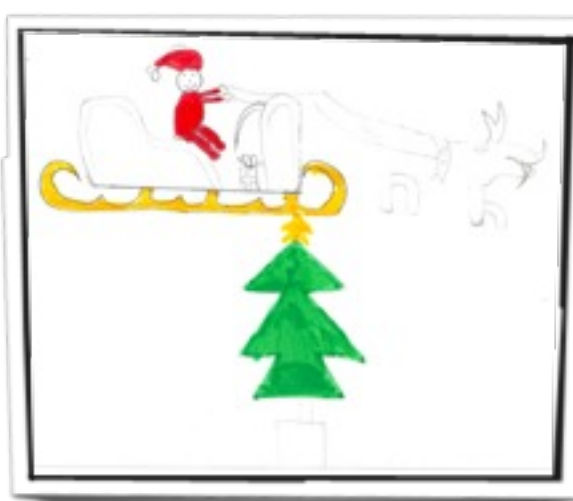


Simon



Opheélie







■ Après-midi récréative
pour Noël, à Saint Martin
du Vivier



BULLETIN D'ADHESION

« Le bien - être et l'épanouissement des enfants atteints de pathologie cardiaque, au sein de leur famille et des collectivités.»

☐ Je verse mon adhésion pour 2011 : 10 €
(Cette adhésion est nominative et donne droit à une voix à l'assemblée générale)

☐ Je fais un don de ☐ 20 € ☐ 30 € ☐ 50 € ☐ Autre : €
(Ce don fait l'objet d'un reçu fiscal et ouvre droit à réduction d'impôts)

Nom

Prénom :

Adresse :

CP..... Ville.....

N° Tel:.....N° portable:

Courriel:

Date :Signature :

Association Charline
Pavillon de pédiatrie 3^{ème} étage
Hôpital Charles Nicolle
1, rue de Germont
76031 Rouen cedex

Téléphone à l'hôpital au 02 32 88 87 55
ou chez la secrétaire, Mme Grindel au 02 35 59 13 46

Réponse du SudoCoeur page 13

H	N	A	L	R	♥	E	I	C
L	R	C	H	I	E	♥	N	A
E	I	♥	N	A	C	L	H	R
A	E	H	C	N	L	I	R	♥
I	L	R	♥	H	A	N	C	E
♥	C	N	I	E	R	A	L	H
N	H	E	R	♥	I	C	A	L
C	A	I	E	L	H	R	♥	N
R	♥	L	A	C	N	H	E	I



Nous Contacter:

ASSOCIATION CHARLINE

Pavillon de pédiatrie

Hôpital Charles Nicolle

1, rue de Germont

76031 Rouen Cedex

Tel: 02 32 88 87 55

Tel/fax: 02 35 59 13 46

www.associationcharline.fr

contact@associationcharline.fr

Ecoutez votre cœur et
renouvelez dès aujourd'hui
votre adhésion

