



# NOUVELLES De Décembre 2018

## SYNERGIES POUR UN ENFANT

Association loi 1901

**Siège social : 14 rue des Pinsons, Lescar, 64230**

: Blandine et Jean-Claude HAMON

Tel : (33) 06 64 51 43 35

Email : [synergiesenfant@aol.com](mailto:synergiesenfant@aol.com)

Site : [www.synergiesenfant.org](http://www.synergiesenfant.org)

**Chers parrains, marraines, donateurs et sympathisants de Synergies pour un enfant :**

**Nous sommes heureux de vous montrer, en images, l'évolution récente de nos projets, au Cameroun et au Gabon, avec de nouvelles perspectives d'élargissement d'acteurs et de partenaires au Nord comme au Sud.**

## Au Gabon, à Port Gentil:

L'antenne de Rééducation a été fermée du 15 Juillet au 15 septembre, beaucoup d'enfants étant absents de Port Gentil durant les vacances scolaires.

Le contexte économique et politique est très compliqué actuellement au Gabon (baisse importante des revenus liés au pétrole avec fermetures d'entreprises petites et grandes depuis 3 ans), ce qui entraîne une précarité plus importante des familles et cela complique beaucoup leur suivi et leur accompagnement. On ne peut que saluer le dynamisme et l'investissement de nos agents de Santé communautaire (Marietta et Amy Diane) malgré les difficultés existantes.

*Photo ci-contre : Dans la salle d'accueil et de rééducation de l'antenne : Olga (kiné de l'ONG) lors d'un bilan préliminaire avec un enfant.*

*Photo ci-dessous : Amy Diane, en plus de l'accueil des familles, réalise le secrétariat de l'antenne, le suivi individuel informatique des enfants et assure aussi les relations administratives externes auprès des Affaires sociales et des écoles).*



L'équipe de Synergies Enfants Gabon a été remaniée. Pierre est parti vers une structure annexe (l'Association des handicapés adultes). Henry s'occupe donc seul du petit appareillage. Malgré cela, depuis Juin, il a pu réaliser trois chaises adaptées pour enfants porteurs d'IMC et en a perfectionné d'autres. Il a également adapté les orthèses fabriquées pour Asnath en France en suivant les recommandations du Dr Moulai (chirurgien orthopédique de Port Gentil) et de la kinésithérapeute Olga.

Olga a déménagé sur Libreville durant l'été mais Patricia, l'une de ses collègues récemment affectée à un nouveau poste créé à l'Hôpital de Port Gentil, a pris le relais en venant une fois par mois à l'antenne examiner les enfants avec Marietta et Amy Diane pour leur

donner les recommandations de gestes simples de rééducation à faire avec les familles des enfants.

Marietta et Amy Diane ont accueilli 23 enfants ces deux dernières semaines à l'antenne et elles poursuivent les visites au quartier qui se doublent actuellement de visites dans les écoles. En effet nous avons postulé à un projet « Total collaborateurs » et obtenu un financement partiel pour développer la socialisation/scolarisation de certains des enfants handicapés que nous accompagnons. En ce début de trimestre, les écoles pouvant recevoir certains enfants (écoles inclusives) sont donc approchées pour analyser les conditions d'accueil. Actuellement quelques enfants sont maintenant scolarisés (Marvin, Asnath, Zoé ; Beny ....) Nous espérons pouvoir en scolariser d'autres.

*Photo ci-contre : des familles venant consulter le samedi matin*



*Photo ci-contre : Au sein de l'antenne, Marietta accueillant un enfant*

Olga est maintenant sur Libreville mais est toujours très engagée dans l'ONG locale. Elle reste en contact régulier, par téléphone et mailing, avec l'équipe de l'antenne et la kiné locale et effectue quelques missions ponctuelles à Port Gentil.

Rodrigue le nouveau Président habite aussi Libreville. Il est également très investi dans les démarches liées à la pérennisation de l'ONG. Une vitrine de l'ONG pourrait se développer dans la capitale grâce à eux deux.

Le rapport de KDM (suite à la mission d'avril) préconise d'ailleurs cette élargissement de la visibilité de ce « projet pilote » de Rééducation à Base Communautaire (RBC) que nous avons construit depuis 16 ans. Jean Claude repart d'ailleurs au Gabon du 28 Novembre au 13 décembre afin de soutenir cet objectif.

La formation de nouvelles recrues pour l'ONG locale (au niveau du staff comme au niveau des agents de Santé communautaire) va être renforcée. Un premier cursus est prévu en Décembre.

Il est prévu d'élargir les contacts avec de grosses structures existantes, auparavant contactées : UNICEF, Secours Catholique, CARITAS...

Trois thérapeutes du Gabon, personnes très humaines et très compétentes dans leur domaine : Olga, le Dr MOULAI (chirurgien orthopédique) et le Dr Madiou DIALO (pédiatre de Lambaréné), venus rejoindre le comité médico-social de l'ONG en 2018, s'investissent particulièrement dans cette ouverture, ce qui nous donne beaucoup d'espoir de pérennisation de notre structure.



### **Quelques nouvelles des enfants suivis : Asnath, 9 ans, un exemple particulier (photo ci-contre)**



Une première opération chirurgicale pour luxation de sa hanche avait été réalisée avec succès en septembre 2017 par notre chirurgien orthopédique local. Depuis, Asnath a suivi des séances régulières de rééducation et porte des orthèses pour l'aide à la marche, réalisées en France puis adaptées par Henri, le technicien de l'atelier.

Merci à tous les donateurs qui ont permis ces premiers gestes. Il reste à opérer Asnath pour ses 2 pieds bots. Un crowdfunding vient d'être lancé pour obtenir les 5000€ nécessaires. La famille de cette petite fille est très impliquée et participe activement à la rééducation de l'enfant.



Asnath est parrainée sur le plan médical et scolaire depuis quatre ans. Sa scolarité avait été suspendue, pendant un an, pour réaliser le premier geste chirurgical et la rééducation. Asnath a pu reprendre sa scolarité courant septembre en classe de CE1 (photo ci-contre)

Les interventions pour les pieds devraient démarrer lors de l'été 2019.

Lors de la mission exploratoire de KDM (Kinés du Monde) à Port Gentil en avril 2018 un petit questionnaire d'enquête a été rempli par chacune des familles afin de mieux cerner leurs besoins et leurs attentes. Un grand nombre d'enfants qui arrivent à l'antenne n'ont pas encore acquis la marche, et certains ne parviennent pas encore à se tenir assis sans aide. Ils sont majoritairement très dépendants de l'aide de leur mère pour la toilette, l'habillage et tous les actes de la vie quotidienne. La plupart d'entre eux sont incontinents ou ont besoin d'aide pour aller aux toilettes. De nombreuses mères signalent également des difficultés dans les interactions avec leur enfant par la parole et le jeu.

Mais les retours de ces familles par rapport à l'aide apportée sont très encourageants :

La majorité d'entre elles ont exprimé leur grande satisfaction et leur soulagement d'avoir pu trouver un lieu où leur enfant handicapé peut bénéficier gratuitement de soins et de conseils adaptés à son état et à ses besoins avec des aides techniques au positionnement assis, à la verticalisation, à la marche (chaussures orthopédiques et/ou des attelles de membres inférieurs).

Les mères apprécient également dans cette antenne l'espace de parole et d'échange et la dynamique d'entraide que ces rencontres génèrent, ce qui leur procure un soutien moral important renforcé par la satisfaction de voir leur enfant progresser et parfois même être scolarisé. Elles se sentent moins isolées et mieux informées pour affronter les difficultés de leur quotidien. D'où un fort sentiment de reconnaissance envers l'association SEG.



Leurs priorités exprimées sont, dans l'ordre :

- D'apprendre comment améliorer l'autonomie de leur enfant dans la vie quotidienne.
- D'être informées sur les aides techniques et les installations qui diminueraient la charge de travail de la famille.
- D'être mieux informées sur les pathologies de leurs enfants.
- D'apprendre à mieux communiquer avec eux.
- D'apprendre à mieux installer leur enfant et à le transporter plus facilement.



Un de leurs problèmes majeurs reste le transport des enfants jusqu'à l'antenne, notamment lorsque l'enfant grandit et devient lourd car leur mère doit le porter au moins jusqu'à la route pour prendre un taxi, ce qui peut parfois représenter une marche de 20 minutes dans le sable, faute de parvenir à y rouler le fauteuil ou la poussette ... que les chauffeurs de taxi refusent d'ailleurs fréquemment de charger dans leur coffre !

Le manque de ressources impacte également la santé des enfants et la malnutrition est un problème récurrent évoqué par la majorité des familles.

## Au Cameroun à Yaoundé

**Partenariat avec PROM HANDICAM** : notre partenaire depuis 2006

Nous sommes partenaires de PROM HANDICAM avec deux ONG internationale : CBM (Allemagne) et la Fondation Liliane (Pays Bas).

La reprise des activités avec la rentrée scolaire 2018-2019 s'est faite normalement en septembre. Toute l'équipe est bien en place : enseignants comme thérapeutes.

Nous finançons toujours 3 des 22 emplois salariés de la structure : le poste de **Stéphanie** (kinésithérapeute à 100%) ; celui d'**Eric** (psychomotricien à 75 %) et de **Siméon** (enseignant à 80 %).

En termes d'effectifs il y a 350 élèves inscrits dont 108 au Centre d'éducation spécialisé et 242 élèves à l'école maternelle et primaire inclusive (25 enfants déficients visuels, 33 enfants ayant une déficience intellectuelle, 4 enfants porteurs d'Infirmité Motrice Cérébrale).



*Photo de gauche: Séance de stimulation psychomotrice en salle kiné avec Stéphanie*



*Photo de droite: Séance de rééducation avec une stagiaire kiné française.*

**Au niveau de la rééducation**, les kinés et le psychomotricien sont tous en poste sur place. Ils prennent en soin les enfants du centre 3 fois/semaine, les lundis, mardis et vendredis. Le Dr NGUENE, Stéphanie (kiné) et Jeanne d'Arc (agent de Santé) s'occupent de la prise en charge des enfants porteurs de pieds bots, chaque lundi après-midi. Bernadette (seconde kiné) met les plâtres de correction des genoux, tous les lundis et vendredis.



*Séance de plâtrage avec le chirurgien orthopédique*



*Joseph, le technicien, dans l'atelier d'appareillage avec un enfant bénéficiant d'attelles de rééducation.*

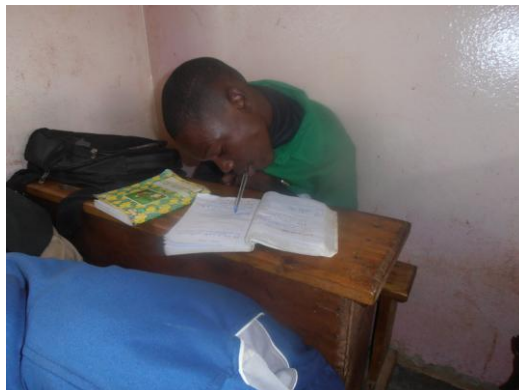
**Pour cette année scolaire 2018/2019, nous prévoyons la prise en charge complète de cinq enfants** (scolarité, transport, soins kiné, matériel de rééducation et suivi à domicile).

Il s'agit toujours de **Gloire, Landry, Zeith, Joseph et Emmanuel**.



**Gloire a beaucoup évolué** : il s'exprime déjà, bien qu'à voix basse, et participe aux différentes activités en classe. Il est très sociable. Il a développé beaucoup d'autonomie pour se nourrir seul (par exemple sortir son goûter de son sac).

**Landry** : est considéré comme un élève sérieux, courtois et obéissant dans l'ensemble. Il a fait beaucoup de progrès dans les principales matières (lecture, écriture avec le crayon dans la bouche) et dans les activités



pédagogiques (réactivité aux consignes et travail de groupe) malgré une puberté qui s'annonce déjà. Il aime les jeux collectifs (football) pour son divertissement.

**Zeith** : a beaucoup progressé sur les matières scolaires : mathématiques et français. Bien que les dictées soient encore difficiles, on note de vrais progrès en vocabulaire, orthographe et conjugaison ; ce qui lui permet de recopier ses résumés beaucoup plus rapidement. **Ci contre Zeith en classe de CM2, souriant au milieu de la photo.**



**Joseph** : bien qu'il ne soit qu'en CP à 14 ans à cause de son handicap et d'un manque d'encadrement à domicile, il est décrit comme un élève enthousiaste, curieux et volontaire, sociable qui aime prendre des initiatives et participe activement aux activités de la classe, comme aux jeux. C'est un enfant avec beaucoup de potentialités si on lui offre des opportunités.



**Emmanuel** : a intégré la classe de transition cette année. Il s'est remarquablement comporté dans les différentes activités proposées. *Photo ci-contre : Emmanuel écrivant sur l'ardoise.*

A partir d'octobre 2018, nous nous appuyons sur *Kinés du Monde(KDM)*, basé à Grenoble, comme nous l'avons fait précédemment en 2014/2016, afin de renforcer le suivi technique, la formation et le reporting (suivi des actions).

Une représentante de KDM est actuellement au Cameroun jusque fin septembre 2019 pour des projets de formation de kinésithérapeutes. Certains de leurs stagiaires iront à Promhandicam. Ils seront un bon relais pour nous donner des nouvelles de nos actions.

## **Rappels de la spécificité d'action de SYNERGIES POUR UN ENFANT :**

Dans beaucoup de pays, le handicap d'un enfant est souvent vécu comme une malédiction pour la famille. Ne sachant comment s'occuper de lui, les parents sont souvent désarmés et l'enfant, emprisonné dans son corps est peu socialisé.

Les équipes locales de nos partenaires agissent auprès des enfants les plus fragiles à travers **7 actions complémentaires**:

- La détection, l'information et le diagnostic du handicap,
- L'accompagnement des parents, notamment défaire les préjugés culturels qui entravent la prise en charge du handicap (par exemple enfant sorcier....)
- La prise en charge et la rééducation par une stimulation précoce et des exercices réguliers,
- L'enseignement aux parents de gestes simples pour favoriser l'autonomie de l'enfant,
- L'approche RBC (Réinsertion à Base Communautaire), en fabriquant des matériels de rééducation peu onéreux et faciles à entretenir avec les matériaux locaux et en réalisant un suivi complémentaire de l'enfant directement au quartier, dans son contexte de vie.
- Des rencontres autour du "handicap" à travers des causeries éducatives,
- La défense des droits des enfants handicapés (accès à l'école, aux soins, aux aides sociales, aux loisirs...)

## **Merci pour vos encouragements et pour la diffusion de nos informations,**

Nous rappelons que les subventions obtenues servent à la mise en place des projets collectifs mais que les parrainages et les soutiens individuels des enfants ne peuvent être réalisés que grâce à la générosité de nos donateurs.

Nous avons ciblé pour 2018/2019: 9 parrainages médicaux et scolaires parmi les 170 enfants que nous suivons actuellement. Ces parrainages plus spécifiques concernent des enfants avec des besoins particuliers plus onéreux (gestes chirurgicaux et appareillage).

Un parrain s'engage à apporter une aide financière régulière d'au moins 300 Euros par an, en un ou plusieurs versements, durant une ou plusieurs années.

Pour certains enfants dont les mesures d'aide à prendre sont plus onéreuses, plusieurs parrains peuvent être concernés.

## **Merci pour votre confiance, votre fidélité et votre solidarité !**

**Chaque don reçu est toujours pour nous un beau message de solidarité et d'encouragement !**

**Merci pour votre soutien sous toutes ses formes !**

"Synergies pour un enfant" est une œuvre reconnue d'intérêt général, qui fournit des soins gratuits aux personnes en difficulté. **En 2019 le prélèvement à la source de l'impôt sur le revenu ne supprime pas les avantages fiscaux : Vos dons permettront une réduction d'impôts sur le revenu, au taux majoré de 75% du montant des versements, plafonnée à 537 €. Au-delà, la réduction d'impôt est de 66% des versements dans la limite de 20% du revenu imposable. Il suffira de signaler vos dons sur la déclaration de revenus de 2018.**

*Ce document, en couleur, qui nous permet de rendre plus vivantes les nouvelles transmises a été imprimé gratuitement grâce à un soutien local.*

