

RAPPORT D'ACTIVITÉ



**20
25**

LÉA 

LUTTER ÉCOUTER ACCOMPAGNER

MALADIE, HANDICAP ET DEUIL DE 0 À 25 ANS

SOMMAIRE

ÉDITO - Le mot de la fondatrice.....	4
QUI EST LÉA ?	5
ÉQUIPE & GOUVERNANCE	6
PARTENAIRES ET MÉCÈNES	8
• Événements 2025 de levée de fonds.....	14
NOS ACTIONS ET PROJETS 2025	20
• Boîte à outils des aidants (+ audio descrip).....	21
• Permanences & LÉA Mobile.....	26
• Handiprêt.....	27
• 16-25.....	29
• Bulles d'Oxygène.....	30
• Deuil parental.....	34
• Plaidoyer & pouvoirs publics.....	36
• Nouveau projet 2026.....	38
TÉMOIGNAGES	42
• Impact & chiffres clés 2025.....	44
• Notre communication.....	46
• Prix et récompenses.....	48



ÉDITO DE NOTRE FONDATRICE

En 2025, l'association LÉA a continué d'avancer avec une idée simple, mais essentielle : lorsque la maladie, le handicap ou le deuil viennent bouleverser une famille, personne ne devrait rester seul. Derrière chaque dossier, chaque rendez-vous, chaque appel, il y a un parent qui s'épuise, un enfant qui grandit avec des besoins spécifiques, une fratrie qui s'adapte, et souvent... une charge mentale immense.

Cette année encore, nous avons renforcé notre accompagnement global : outiller les familles dans leurs démarches administratives (MDPH, droits, orientation), soulager leurs finances avec du prêt de matériel Handiprêt, prit soin de leur santé mentale avec notre cellule d'écoute psychologique, nos espaces dédiés au deuil et nos Bulles d'Oxygène. Ces parenthèses qui recréent le lien, rendent les sourires, et parfois même... de l'élan.

2025 a aussi été une année de consolidation et d'ouverture : développement de nos partenariats, montée en puissance du mécénat de compétences, amélioration de nos outils, de notre rayonnement, poursuite de notre plaidoyer pour faire évoluer les réponses publiques apportées aux familles. Accompagner concrètement, c'est soutenir et agir au quotidien en changeant le système, pour que les droits et notre société évoluent et deviennent plus accessibles.

Rien de tout cela n'existerait sans une communauté engagée : salariés, bénévoles, entreprises, mécènes, donateurs, partenaires, associations, institutions, et bien sûr les familles qui nous font confiance. Merci pour votre énergie, votre fidélité et votre humanité.

En 2026, nous continuerons à être **utiles**, **concrets** et **réactifs**. Impossible n'est pas LÉA

Jessica BABA
Directrice générale & fondatrice de l'association LÉA



QUI EST LÉA ?

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. Celles-ci sont 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.

« En France, **1 PARENT SUR 5 EST AIDANT**. Pourtant, leur rôle reste encore largement invisible et insuffisamment reconnu. »

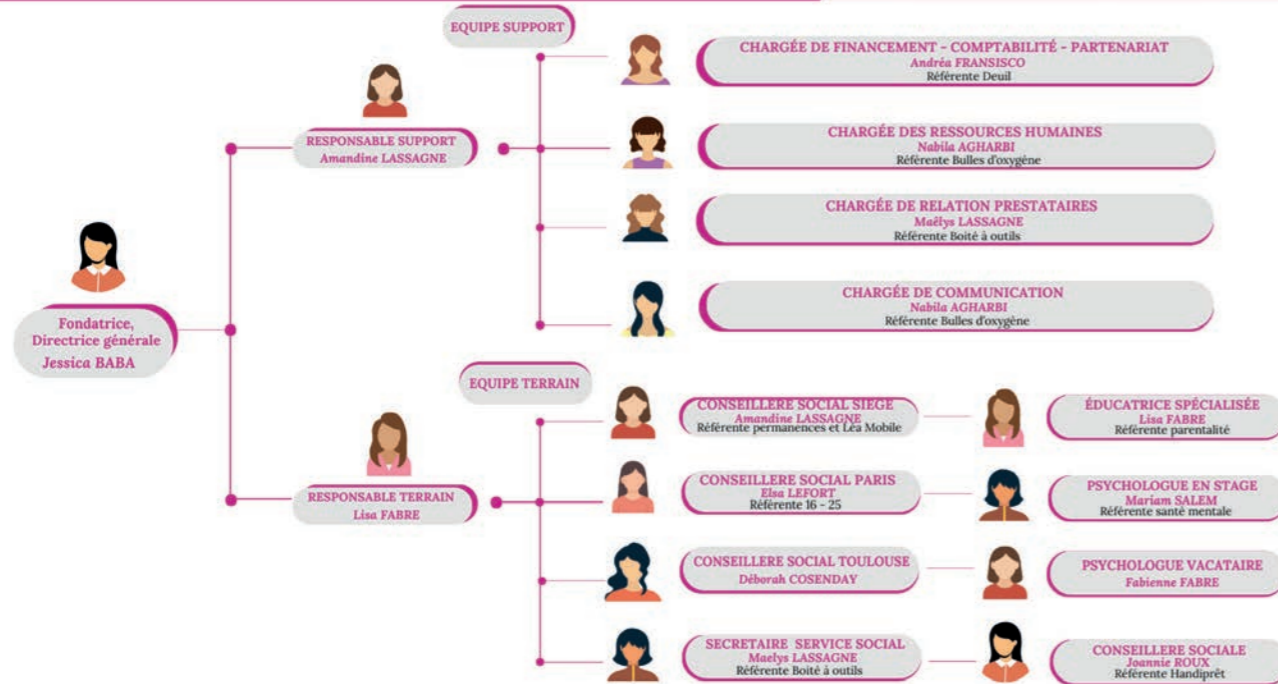
Pourquoi LÉA agit : pour **11 millions d'aidants** en France, pour **400 000 enfants** bénéficiaires de l'AEEH (allocation d'éducation de l'enfant handicapé), parce que **1 enfant sur 5** concerné par un trouble du **neurodéveloppement**, que 75 % des maladies rares débutent dans l'enfance, notamment les **cancers avec 2500 nouveaux cas tous les ans en France dont au moins 500 ne survivront pas**. Il est démontré que **60 % des aidants** sont en **situation d'épuisement**. Face à toutes ces réalités, LÉA accompagne chaque année plus de 60 000 familles.

UNE ÉQUIPE SALARIÉE FORMIDABLE



L'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.

ORGANIGRAMME SALARIÉS



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
SECRÉTAIRE DU CA



FLORENCE LEKIEFFRE
SECRÉTAIRE ADJOINTE DU CA



RENAUD MULLER
MEMBRE DU CA



ADELINE BLONDIEAU
MEMBRE DU CA ET MARRAIN



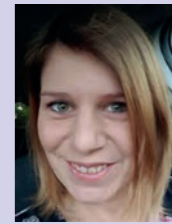
KIM JAFREDO
MEMBRE DU CA



MANON SALICE
MEMBRE DU CA



LISA BON 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



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, corporate) ;
- ▶ 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



* Possibilité de présentiel, visio ou MOOC

MÉCÉNAT DE COMPÉTENCES :

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. En 2025, 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 et leur temps au service de nos projets, nous avons pu mener à bien des initiatives ambitieuses et renforcer notre impact.

VOICI QUELQUES EXEMPLES MARQUANTS :

- Élaboration du cahier des charges pour le site de formation LÉA et l'application des bénévoles
- Création de l'application LÉA bénévoles et continuité de l'application des familles LÉA.
- Enregistrement des pistes d'audiodescription des guides et livrets
- Élaboration d'un outil de pilotage pour le budget de l'association

UN ENGAGEMENT BÉNÉFIQUE POUR TOUS

Pour les entreprises mécènes, c'est l'occasion de donner du sens à leurs compétences, à celles de leurs collaborateurs 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 2025 qui ont permis d'assurer **702 JOURS** de mécénat de compétence soit **4916 HEURES. UNE ÉNORME PROGRESSION DEPUIS L'AN PASSÉ.** En 2026, nous espérons pouvoir accueillir encore plus de talents à travers le mécénat de compétences.



TEVA & LÉA UNIES ET SOLIDAIRES



Nous sommes fiers d'annoncer le lancement de notre programme interne «Teva Gives», qui donne la possibilité à nos collaborateurs de participer (sur leurs heures de travail) à des missions de bénévolat pour des associations à but non lucratif.



Récemment, nos collaborateurs volontaires ont ainsi participé à une mission en soutien de l'association LÉA, qui accompagne les enfants hospitalisés et leurs familles. Nos collaborateurs ont habillé des centaines de peluches aux couleurs de l'association afin que celles-ci puissent être vendues. Les fonds récoltés étant destinés à l'association qui oeuvre pour les enfants malades et leurs familles.



Au sein de Teva Santé, nous avons à coeur d'encourager et de soutenir ces initiatives qui donnent du sens à notre travail quotidien et contribuent à un monde plus solidaire. Merci à tous nos collaborateurs pour leur engagement et leur dévouement sans faille !



MÉCÉNAT DE COMPÉTENCES AXA

Dans le cadre de son engagement solidaire, l'association LÉA a bénéficié du soutien des équipes d'AXA à travers une action de mécénat de compétences. Les collaborateurs mobilisés ont participé à la préparation de carnets de jeux destinés aux enfants hospitalisés, en assemblant et en collant les crayons de couleur associés à ces supports. Cette action concrète a permis de préparer et de distribuer des outils ludiques et éducatifs aux services hospitaliers partenaires, contribuant ainsi à améliorer le quotidien des enfants hospitalisés. L'association remercie chaleureusement les équipes d'AXA pour leur engagement et leur participation à cette initiative solidaire.



Rudy Dermenonville • 1er
Inspecteur Commercial AXA Prévoyance & P...
[Accéder à mon site web](#)
11 mois •

3.000 carnets de jeux pour les enfants.

Des kilos de bonheur dans les hôpitaux de France.

Un enfant qui est dans un hôpital vit beaucoup de moments d'ennui.

S'y amuser est compliqué.

Avec les Agents Généraux AXA Prévoyance et Patrimoine du Var et des Alpes-Maritimes, nous avons collé une à une, les mini boîtes de crayons de couleur sur 3.000 carnets.

Ces carnets sont offerts par ASSOCIATION LÉA et les crayons de couleurs par Welcome Family.

Ils sont destinés à être distribués dans les hôpitaux de France.

Il reste encore 1.000 cahiers à préparer.

Avec AXA en France, nous continuons d'être présents au cœur des territoires pour protéger ce qui compte.



DES PARTENAIRES AU COEUR DE L'ACTION



KLESIA
Assureur d'intérêt général

« Bravo à l'association LÉA pour son engagement remarquable auprès des parents et familles d'enfants malades, porteurs de handicap ou en situation de troubles complexes. Nous sommes fiers de soutenir le déploiement de la Boîte à outils pour les aidants, un dispositif innovant et structurant au service de l'inclusion et de l'accompagnement ciblé.

Grâce à notre soutien financier, l'association pourra renforcer ses outils et améliorer l'accessibilité du dispositif, que nous mettrons également à disposition de nos entreprises cotisantes et de leurs salariés aidants, au cœur de nos priorités d'action.

Ce partenariat illustre notre volonté d'apporter des réponses concrètes à celles et ceux qui accompagnent un enfant en situation de handicap. En soutenant l'autonomie des parents aidants et en luttant contre l'isolement et l'épuisement, l'association LÉA contribue à améliorer les parcours de vie, scolaires, sociaux et professionnels des familles. Nous sommes heureux d'être à leurs côtés dans cette mission essentielle. »

Laëtitia COUPEAU

Responsable de service Action sociale - KLESIA



Transmettre notre passion pour la montagne est une mission qui me tient profondément à cœur. Pouvoir le faire aux côtés de l'association LEA donne encore davantage de sens à nos métiers. Cette semaine représente une véritable parenthèse, aussi bien pour les familles que pour nous. Un projet inspirant, porteur d'élan, qui ouvre de nouvelles perspectives.

Pauline ANDRÉ - ESF Les Arcs 1800

La précarité, les fragilités et le handicap constituent les champs d'action de notre fonds de dotation toulousain, menés auprès des associations partenaires locales. La rencontre avec Jessica Baba a été poignante et notre souhait d'être à ses côtés pour aider les familles une évidence. Notre 1er soutien auprès de l'association Léa a été financier ; il s'est ensuite élargi par envie d'accompagner au mieux et surtout pour répondre aux besoins locaux. L'échange avec Jessica et ses équipes nous ont permis de définir et proposer des actions concrètes et utiles parmi lesquelles l'enregistrement de guides pédagogiques et la création d'une application mobile via du mécénat de compétences. Nous sommes en effet attachés à mobiliser

les entreprises de notre collectif et leurs collaborateurs sur des missions solidaires, pour sensibiliser, et pour donner la possibilité à chacun d'agir localement. Ce lien entre l'association et les entreprises est riche dans l'expérience humaine qu'il apporte et nous avons à cœur de continuer à le développer ensemble.

Olivia et Cécile

LE COEUR DES
ENTREPRISES



Le séjour de répit de l'association LÉA est chaque année, un véritable concentré de bonheur, de sourires et d'humanité pour lancer notre saison d'hiver. Ces moments précieux nous rappellent profondément pourquoi nous faisons ce métier. C'est aussi une aventure que nous partageons avec nos partenaires, tous réunis et solidaires autour d'un projet commun, porteur de valeurs fortes. Ensemble, cela nous pousse à nous remettre en question, à faire évoluer nos infrastructures et à progresser pour proposer une offre plus accessible aux personnes en situation de handicap.

Noëlie VANG - Office de Tourisme - Les ARCS



L'aide précieuse apportée par LÉA aux familles touchées par la maladie ou le handicap d'un enfant est essentielle. La Fondation Indosuez, en ligne avec son objet en faveur de l'inclusion sociale des plus vulnérables, est fière d'apporter sa contribution aux initiatives concrètes et vitales de l'association.

Astrid CAMPISTRON

Déléguée Générale de la Fondation Indosuez
sous égide de la Fondation de France

INDOSUEZ
WEALTH MANAGEMENT



Mon engagement auprès de l'association LEA a commencé il y a un peu plus de 2 ans maintenant par du bénévolat via la Fondation pour les Familles du Groupe Pierre&Vacances - Center Parcs.

Après avoir aidé à l'organisation et même parfois participé à quelques missions solidaires : arbre de Noël, bulles d'oxygène, colloque, collecte de jouets... et surtout après avoir pu constater le bonheur et la joie que ces actions apportent aux enfants et aux familles de l'association LEA, je n'ai eu qu'une envie : continuer et même en faire + !

Depuis 1 an, je suis donc ambassadrice de l'association LEA toujours pour la

Fondation pour les Familles de PVCP.

C'est un réel plaisir de mettre en place toutes ces missions avec Jessica et ses équipes : les échanges sont faciles, fluides et bienveillants. Tout est fait entre l'asso et moi pour que chaque mission soit organisée avec le moins de contraintes possibles et le plus efficacement possible, sans perte de temps.

Et surtout, nous sommes animées par le même but : que ces missions soient toutes 1 succès pour les enfants et les familles de l'asso !

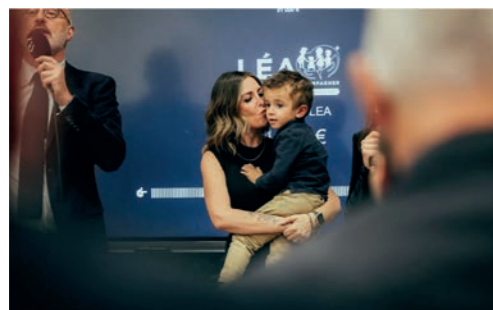
Je suis très fière aujourd'hui de faire vivre ce partenariat associatif et la joie et le bonheur que je vois briller dans les yeux des enfants de l'asso, de leurs frères et sœurs ainsi que les sourires des parents sont pour moi, les + belles des récompenses !!!!

Dominique BEYLOT

International Development Manager - PIERRE & VACANCES

ÉVÉNEMENTS ET LEVÉE DE FONDS

LÉA LAURÉATE DE LA NUIT DU BIENCOMMUN D'AIX-EN-PROVENCE



LÉA a été lauréate de la Nuit du Bien Commun d'Aix-en-Provence, événement majeur de levée de fonds au service des initiatives à fort impact social. Cette reconnaissance a permis de présenter notre action devant un public engagé et de mobiliser de nouveaux soutiens au bénéfice des familles accompagnées.

DEUX COMPÉTITIONS DE GOLF EN 2025 AU PROFIT DE L'ASSOCIATION LÉA

En 2025, l'association LÉA a eu le plaisir d'être bénéficiaires de deux compétitions de golf exceptionnelles réunissant passionnés, partenaires et donateurs autour d'un même objectif : soutenir les jeunes de 0 à 25 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.**

RENDEZ-VOUS SUR LE GREEN L'ANNÉE PROCHAINE POUR D'AUTRES MOMENTS DE PARTAGE ET DE GÉNÉROSITÉ !



Un magnifique spectacle de danse organisé par le Lions **Club Doyen Draguignan** 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 !

Le **Club Agora de Hyères** a apporté un précieux soutien à l'association LÉA comme bénévoles en soutien sur nos actions ainsi que par la remise d'un chèque suite à leur spectacle solidaires. Leur mobilisation a contribué à renforcer nos initiatives. Un grand merci à cette équipe de femmes dynamiques et engagées pour leur bienveillance, leur générosité et leur implication dans nos actions.



Les **Kiwanis d'Antibes**, engagés à nos côtés pour offrir des moments d'exception aux enfants accompagnés par l'association. Grâce à leur mobilisation, plusieurs enfants ont pu vivre des expériences uniques et inoubliables à travers des baptêmes de l'air et des **baptêmes de Porsche**. Ces instants, loin du quotidien souvent marqué par la maladie ou le handicap, ont permis aux enfants et à leurs familles de partager des moments de joie, d'émotion et de liberté. Nous remercions chaleureusement les membres du Kiwanis d'Antibes ainsi que l'ensemble des bénévoles et partenaires mobilisés.



Le **4 avril 2025**, la commune de **La Gaude** a accueilli un spectacle solidaire de Johny Lenzi organisé au profit de l'association **LÉA - Lutter, Écouter, Accompagner**. Cette soirée, placée sous le signe de la convivialité et de la générosité, a permis de réunir un public venu soutenir les actions menées par l'association auprès des enfants malades ou en situation de handicap et de leurs familles. Grâce au talent de l'artiste et à l'engagement des participants, cet événement a contribué à sensibiliser le public et à soutenir concrètement les dispositifs d'accompagnement proposés par LÉA, notamment l'aide administrative, le soutien aux aidants et l'organisation de moments de répit pour les familles.



Nous tenons à remercier chaleureusement toute l'équipe du **Stockfish à Nice** pour leur générosité et leur engagement à nos côtés. À l'occasion d'une soirée solidaire, les bénéfices de la buvette ont été reversés à l'association afin de soutenir nos actions auprès des familles d'enfants malades ou en situation de handicap. Ce geste de solidarité permettra de continuer à accompagner les parents aidants, financer nos actions de répit comme les **Bulles d'Oxygène**, et soutenir les familles dans leurs démarches souvent complexes. Chaque initiative comme celle-ci fait une réelle différence pour les familles que nous accompagnons. **Merci du fond du coeur à Graig Monetti et ses supers équipes !**

Comme chaque année, la période de Noël a été l'occasion pour les bénévoles de l'association LÉA de se mobiliser pour les **traditionnelles opérations d'emballages cadeaux solidaires**. En 2025, nous avons eu la joie d'accueillir un **nouveau partenaire : les magasins La Grande Récré de Cagnes-sur-Mer et Puget-sur-Argens**. Pendant plusieurs semaines, nos équipes de bénévoles se sont relayées en magasin pour emballer les cadeaux des clients, en échange d'un don libre au profit de l'association. Au-delà de la collecte de fonds, ces actions permettent également de **faire connaître les missions de LÉA auprès du grand public**, en créant des échanges directs avec les familles et les clients des magasins partenaires. Nous remercions chaleureusement **La Grande Récré et les nombreux bénévoles mobilisés**, dont l'engagement permet chaque année de soutenir concrètement nos actions.



En 2025, l'association LÉA s'est associée à la sortie du film « **Promesse** » en organisant et animant plusieurs **avant-premières suivies de débats avec le public**. Ces rencontres ont eu lieu dans **six villes : Agen, Cagnes-sur-Mer, Toulouse, Toulon, Bordeaux, Draguignan et Lyon**, permettant de réunir spectateurs, familles concernées, professionnels de santé et acteurs associatifs autour des thématiques abordées par le film. À l'issue des projections, les équipes de LÉA ont animé des **temps d'échanges et de sensibilisation**, abordant notamment les réalités vécues par les familles confrontées à la maladie ou au handicap d'un enfant. Ces événements ont permis de **mettre en lumière le travail de l'association et d'ouvrir un dialogue nécessaire sur des sujets encore trop souvent invisibles dans la société**.



AXA Atout Coeur soutient à nouveau LÉA à l'occasion de la **Juris'Cup de Marseille**, événement emblématique réunissant chaque année professionnels du droit et partenaires engagés autour de valeurs de solidarité et de dépassement. Grâce à l'engagement des collaborateurs bénévoles d'AXA Atout Coeur, notre association a pu renforcer sa visibilité lors de cet événement d'envergure et sensibiliser un nouveau public aux réalités vécues par les familles confrontées à la maladie grave, au handicap ou au deuil d'un enfant. Au-delà du soutien financier, c'est une véritable implication humaine qui a marqué cette collaboration. Les équipes d'AXA Atout Coeur ont porté les couleurs de LÉA avec conviction, contribuant à faire connaître notre mission.



En 2025, l'**association LÉA - Lutter, Écouter, Accompagner** était également présente avec un **stand au Festival de la BD de Saint-Raphaël**. Cette participation a permis de rencontrer le public, d'échanger avec de nombreuses familles et de faire connaître les actions de l'association. Tout au long du festival, bénévoles et membres de l'équipe ont présenté les dispositifs d'accompagnement proposés par LÉA, ses guides pratiques et ses projets solidaires.



En 2025, l'association a participé à la **No Finish Line de Nice** aux côtés de la **Team Wylan**, en mémoire de ce jeune guerrier qui a profondément marqué les familles et les bénévoles engagés à nos côtés. Durant cet événement sportif et solidaire, chaque kilomètre parcouru par les participants a contribué à soutenir les actions de l'association. Cette mobilisation collective a permis de récolter des fonds destinés au financement des **"Bulles d'Oxygène"**, des moments de répit et de partage proposés aux familles d'enfants malades ou en situation de handicap. Au-delà de la dimension sportive, cette participation a été un moment fort de solidarité, d'hommage et d'engagement au service des familles accompagnées par LÉA.



BRUNO SOLA, PARRAIN DE L'ASSOCIATION LÉA



Par son parcours, ses valeurs et sa sensibilité aux enjeux humains, Bruno Sola incarne pleinement l'esprit de solidarité et d'engagement qui anime LÉA depuis sa création. En acceptant de devenir parrain, il choisit de mettre sa notoriété et son énergie au service d'une cause qui dépasse les mots : soutenir celles et ceux qui tiennent lorsque tout vacille.

Son rôle de parrain ne se limite pas à une présence symbolique. Il s'engage à relayer les messages de l'association, à sensibiliser le grand public aux réalités vécues par les familles et à contribuer au développement de nouveaux partenariats. Sa voix permettra de renforcer la visibilité des dispositifs portés par LÉA, qu'il s'agisse de l'accompagnement social, du soutien au deuil, des « Bulles d'Oxygène » ou encore du service Handiprêt.

Nous remercions chaleureusement Bruno Sola pour sa confiance et son engagement. Ensemble, nous poursuivons notre mission : transformer l'épreuve en solidarité et faire avancer les droits et le bien-être des familles.

L'association LÉA est fière d'annoncer l'arrivée de Bruno Sola en tant que parrain officiel. Son engagement aux côtés de notre équipe marque une nouvelle étape dans le développement et le rayonnement de nos actions en faveur des familles confrontées à la maladie grave, au handicap ou au deuil d'un enfant.

NOS PARTENAIRES SOCIAUX



L'association a développé ses partenariats avec les institutions telles que les CAF, MDPH, CPAM, MSA, ARS... ou encore avec les assistantes sociales des hôpitaux partenaires. 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, monoparentalité et handicap organisée par le Préfet de région PACA et portée par la délégation interministérielle précarité**, Jessica Baba, directrice générale de l'association LÉA, a présenté une intervention inspirante mettant en lumière les familles monoparentales d'enfants en situation de handicap. En partageant des témoignages poignants et nos 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. Depuis nos remontées et actions de terrain ont permis l'élaboration de la PPL 2494 porté par soutien de LÉA et de depuis de Paul Christophe Grandir Sans Cancernombreuses années.



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, la maison des Aidants, les CCAS, centres sociaux, les CAF, CPAM, MAS, MSA, Codes 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 nos 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...



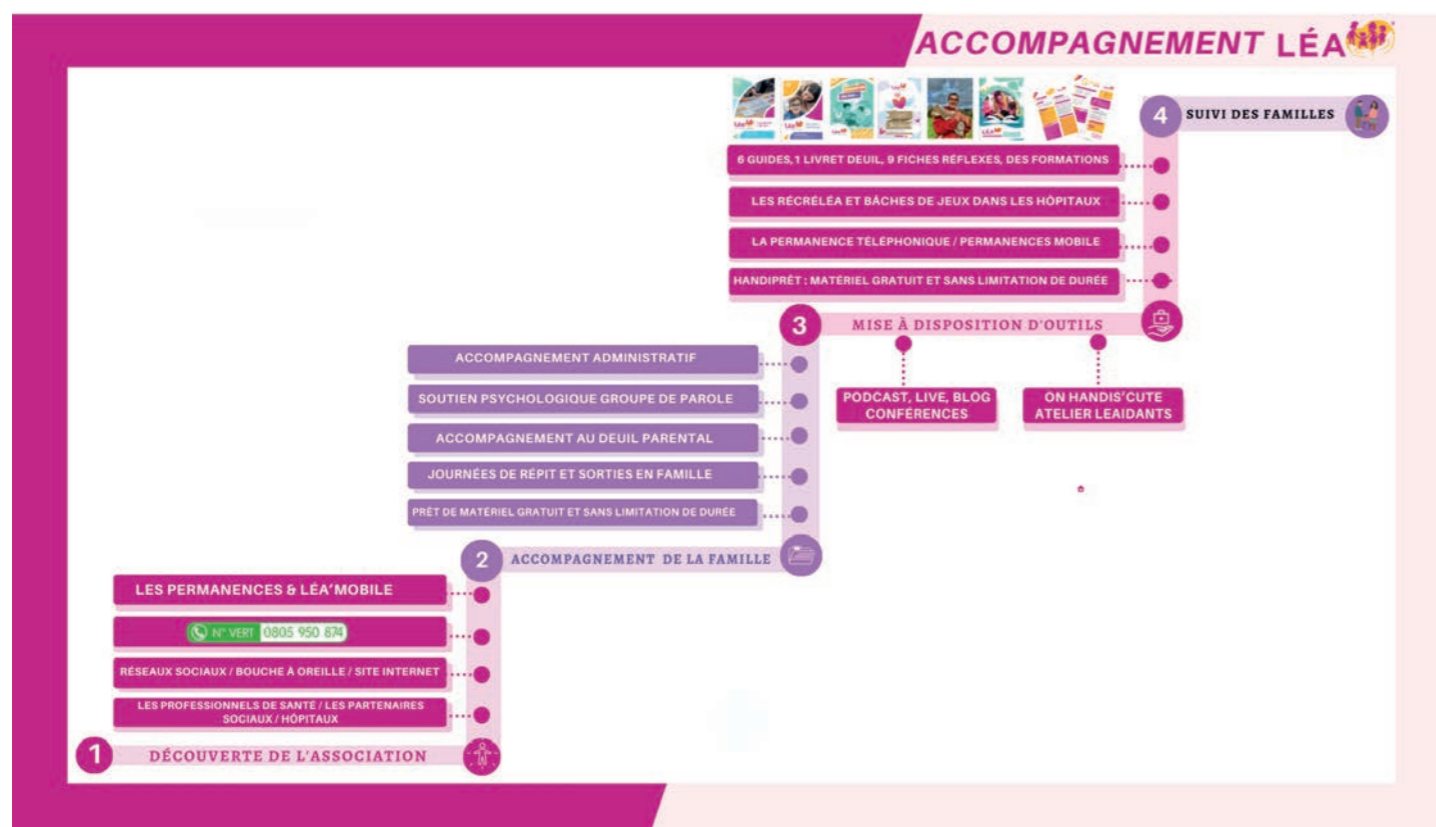


NOS ACTIONS ET PROJETS 2025

Au cours de cette année, l'association a franchi une étape importante avec son déménagement vers de nouveaux locaux, répondant à l'évolution et à la croissance de ses activités. Face à l'augmentation constante des demandes d'accompagnement et au développement de dispositifs tels que le service Handiprêt, nos anciens locaux ne permettaient plus de disposer d'un espace suffisant, notamment pour le stockage du matériel mis à disposition des familles. Le nouveau site offre désormais des capacités de stockage adaptées, permettant une meilleure gestion du matériel, une organisation optimisée et une réponse plus rapide aux besoins des bénéficiaires. Ce changement d'implantation a également été guidé par une volonté d'améliorer l'accessibilité pour les familles accompagnées. Situés à proximité immédiate de la gare ainsi que des services de la CPAM, CCAS, les nouveaux locaux facilitent les déplacements et les démarches administratives souvent nécessaires dans le parcours 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 au quotidien qu'impose la maladie ou le handicap.

Face à un taux d'absentéisme devenu trop important lors de nos actions gratuites, nous avons mis en place une **adhésion symbolique obligatoire** afin de responsabiliser les inscriptions et garantir la pérennité des activités, tout en restant attentifs aux difficultés financières des familles et en maintenant la gratuité chaque fois que la situation l'exige.



La BOÎTE à OUTILS des aidants



En France, plus de 11 millions de personnes accompagnent quotidiennement un proche malade, en situation de handicap ou en perte d'autonomie. Parmi eux, des milliers de parents aidants d'enfants et de jeunes de moins de 25 ans, souvent épuisés, isolés et mal informés sur leurs droits. Ces parents, confrontés à un véritable parcours du combattant administratif et émotionnel, doivent jongler entre les soins, les démarches MDPH, les rendez-vous médicaux, l'école, la fratrie, et bien souvent, leur emploi. Face à ces réalités, l'association LÉA - Lutter, Écouter, Accompagner accompagne depuis plus de 10 ans ces familles dans toute la France. De cette expérience de terrain est née une évidence : les aidants manquent d'un outil centralisé, clair, fiable et accessible, regroupant toutes les informations, démarches et solutions pratiques. La Boîte à Outils des Aidants répond à ce besoin. Elle vise à simplifier la vie des familles, à prévenir l'épuisement et à favoriser l'autonomie des aidants grâce à des outils et du personnel formé à l'accompagnement global des familles. Le public concerné est constitué de parents et proches aidants d'enfants et de jeunes de 0 à 25 ans atteints de maladies graves, de pathologies chroniques ou rares, de cancers pédiatriques, de maladies neurodégénératives, de troubles du neurodéveloppement, de handicaps moteurs,

sensoriels, cognitifs ou polyhandicaps, ainsi que de situations de soins palliatifs ou de décès. Ces familles sont confrontées à des parcours médicaux complexes, à des traitements lourds, à des hospitalisations répétées et à une charge administrative particulièrement importante. Nombre d'entre elles subissent une fragilisation professionnelle, sociale et psychologique liée à l'intensité de l'accompagnement quotidien. Le public est réparti sur l'ensemble du territoire, incluant des zones rurales ou sous-dotées en ressources spécialisées. Ces aidants présentent un risque élevé d'épuisement, d'isolement et de vulnérabilité socio-économique, nécessitant un soutien structuré et accessible pour sécuriser les parcours et préserver l'équilibre familial. La monoparentalité fait partie de notre quotidien également. Ce projet s'appuie sur les besoins concrets identifiés sur le terrain, les remontées de nos assistantes sociales, éducateurs spécialisés, psychologues et parents-aidants, et sur une approche inclusive, participative et gratuite. Seule une adhésion annuelle de 20€ est demandée depuis 2025 pour pallier aux difficultés liées aux absences répétées à nos rendez-vous. Il s'inscrit dans une logique de prévention et d'équité d'accès à l'information, au service de la santé globale et du bien-être des familles.

LA BOÎTE À OUTILS DES AIDANTS COMPREND :

- Une permanence téléphonique : pilier du dispositif avec une moyenne de 40 appels par jour reçus, le numéro vert d'assistance et de conseil pour les aidants est devenu depuis 10 ans une valeur sûre. Il est utilisé par les familles pour avoir une réponse fiable et rapide, poser des questions... Il est aussi utilisé pour prendre rendez-vous pour un accompagnement personnalisé, un rendez-vous psychologique... Il offre un accès direct à des professionnels qualifiés pour répondre à leurs questions, les orienter vers les services appropriés, et leur fournir un soutien moral en cas de besoin.
- Partenaires et Collaborateurs Le projet de Boîte à Outils implique la collaboration avec des professionnels de la santé, des travailleurs sociaux, des associations de patients, des entreprises sociales et d'autres acteurs de la société civile pour assurer la pertinence et l'efficacité des ressources proposées. Coordination et supervision des antennes locales de l'association, visant à assurer une mise en oeuvre efficace des actions sur le terrain, une communication fluide entre les différentes structures, et une adaptation aux spécificités locales. Développement des Partenariats : Renforcement des collaborations avec les partenaires institutionnels, associatifs, et privés pour développer des actions et des projets en faveur des enfants malades ou en situation de handicap, en mutualisant les ressources et les compétences.
- Le plaidoyer parlementaire auprès des instances politiques et législatives pour défendre les droits et les intérêts des enfants malades ou en situation de handicap, en proposant des mesures et des politiques publiques adaptées à leurs besoins. Préparation de textes type PPL, exposé des motifs pour Grandir sans cancer et les députés partenaires.

DES ACCOMPAGNEMENTS ADMINISTRATIFS INDIVIDUELS PAR NOS ÉQUIPES SOCIALES DÉDIÉES :

- **Information et orientation :** Fourniture d'informations et d'accompagnement pour aider les familles à s'orienter dans le système de santé, d'éducation, et d'accompagnement social, en les informant sur les différents services disponibles et en les guidant dans leurs choix.
- **Accompagnement à la PCO :** Élaboration et suivi du dossier d'orientation vers le dispositif de l'État PCO.
- **Dossiers CPAM :** Assistance et accompagnement des familles dans leurs démarches auprès de la Caisse Primaire d'Assurance Maladie (CPAM), pour l'accès aux soins, aux remboursements, aux frais de transport, ententes préalables et aux aides financières liées à la santé.
- **Dossier MDPH :** guide et fiches réflexes détaillés sur les démarches à suivre auprès de la Maison Départementale des Personnes Handicapées (MDPH), incluant les formulaires nécessaires, les droits et prestations disponibles, ainsi que des conseils pratiques pour faciliter les démarches administratives. Accompagnement personnalisé à l'élaboration du dossier d'accès aux droits MDPH avec le personnel social.
- **Dossiers CAF :** Ensemble de ressources informatives sur les prestations et aides proposées par la Caisse d'Allocations Familiales (CAF), comprenant des instructions sur la manière de faire une demande, les critères d'éligibilité, et les contacts utiles pour obtenir de l'aide supplémentaire. Accompagnement personnalisé aux démarches administratives comme le dossier AJPP, AJPA, RSA, prestations familiales, demande d'aide sociale.
- **Dossiers Inclusion et Scolarité :** Favoriser l'inclusion scolaire par l'obtention e moyens de compensation (AESH, matériel pédagogique...) Accès aux aides à la scolarité prévues par la loi de 2005 via le dossier MDPH. Participation aux réunions type suivi et élaboration de Gevasco avec les enseignants référents handicap et les familles.
- **Aides financières :** demandes pour les restes à charge notamment pour les aides aux frais d'obsèques.
- **Aidant et Impôt :** Informations et conseils sur les démarches fiscales spécifiques aux familles d'enfants malades ou en situation de handicap, notamment en ce qui concerne les déductions fiscales, les crédits d'impôt, et les exonérations prévues par la loi.
- **La retraite des aidants :** Accompagnement des parents d'enfants malades ou en situation de handicap dans la préparation de leur retraite, en les informant sur leurs droits, leurs options de pension, et les dispositifs de soutien disponibles pour les aidants familiaux. Mise en place de la retraite du parent au foyer via l'élaboration du dossier MDPH.
- **Suivi des Familles :** Mise en place d'un dispositif de suivi individualisé des familles bénéficiaires, comprenant des entretiens réguliers, un accompagnement personnalisé, et une évaluation continue des besoins pour garantir une prise en charge adaptée et durable.



DES GUIDES ET LIVRETS GRATUITS EN VERSION PAPIER OU DÉMATÉRIALISÉ :

Guide 1 – Parcours administratif

Guide complet et structuré détaillant l'ensemble des démarches administratives pour les enfants et jeunes de 0 à 20 ans : MDPH, droits sociaux, prestations, scolarisation, aides financières, reconnaissance de handicap, dispositifs médico-sociaux. Il fournit des informations actualisées, fiables et pédagogiques, accompagnées de conseils pratiques, check-lists et repères chronologiques afin de sécuriser le parcours des familles et réduire l'errance administrative.

Guide 2 – Matériel & Thérapies

Guide dédié aux équipements spécialisés, dispositifs médicaux et thérapies innovantes ou complémentaires. Au-delà d'une présentation technique, il intègre des témoignages de parents, permettant une approche de pairaidance structurée. Cette mise en commun d'expériences favorise l'orientation éclairée des familles, limite les achats inadaptés et renforce le pouvoir d'agir parental.

Livret Deuil-Accompagner l'impensable

Livret spécifique consacré au deuil pédiatrique. Il rassemble des témoignages de parents endeuillés, de proches, de frères et soeurs, des repères psychologiques sur les étapes du deuil, des ressources spécialisées et des conseils destinés à l'entourage. Il vise à rompre l'isolement, normaliser les émotions et soutenir les familles dans un cheminement singulier et profondément bouleversant.

Livret "S'alerter" - Signes précoces et repérage

Outil de sensibilisation aux signes d'alerte précoce chez l'enfant (retards de développement, troubles neurologiques, maladies graves, pathologies rares). Il s'adresse aux parents et aux professionnels de première ligne afin de favoriser un diagnostic et une prise en charge précoces, réduisant ainsi les pertes de chance.

Livret 16-25 ans - Les clés de mon passage à l'âge adulte

Outil dédié à la transition vers l'âge adulte des jeunes en situation de handicap ou atteints de maladies chroniques. Il aborde l'orientation professionnelle, les droits sociaux, l'autonomie, le logement, la vie affective, les études supérieures et l'insertion. Il permet de sécuriser une période charnière souvent génératrice d'angoisses et de ruptures de parcours.

Dictionnaire des acronymes

Outil pédagogique facilitant la compréhension du langage institutionnel (MDPH, AEEH, PCH, ALD, AESH, ARS, etc.). Il vise à réduire la barrière administrative et à permettre aux familles de mieux dialoguer avec les institutions.

Livret "L'ABC des maladies"

Répertoire simplifié des principales pathologies pédiatriques (maladies rares, cancers pédiatriques, troubles du neurodéveloppement, handicaps moteurs et sensoriels), permettant aux familles de disposer de repères clairs, d'orientations vers des centres experts et de contacts associatifs spécialisés.

Des fiches réflexes : pratiques et concises à destination des familles, résumant les actions à entreprendre en cas de dossier MDPH. La première est une checklist et la seconde aborde le projet de vie. Le projet 16-25 est lui aussi bénéficiaire de 6 fiches réflexes.



DES OUTILS NUMÉRIQUES PERTINENTS ET PERFORMANTS :

- ▶ Un site internet interactif et convivial qui regroupe toutes les ressources et informations disponibles, avec des fonctionnalités de recherche avancée, des documents types à personnaliser et des témoignages de familles pour partager leurs expériences.
- ▶ Une application Mobile LÉAidants qui centralise l'ensemble des ressources, guides et informations utiles aux familles. Elle propose une recherche simplifiée, des documents administratifs personnalisables ainsi qu'un espace forum sécurisé favorisant les échanges entre parents confrontés à des situations similaires. Ce forum permet de rompre l'isolement, de partager des expériences et de renforcer la pair-aidance dans un cadre modéré et bienveillant. Son innovation majeure réside également dans son module de suivi quotidien de l'enfant : les parents peuvent y consigner les crises (épilepsie, asthme, douleurs...), les symptômes, les traitements et les observations médicales. Cet outil facilite l'organisation du suivi de la maladie ou du handicap, améliore la traçabilité des événements médicaux et permet une transmission plus précise des informations aux professionnels de santé.

DES ACCOMPAGNEMENTS PSYCHOLOGIQUES INDIVIDUELS ET EN GROUPE :

- ▶ Accompagnement au deuil parental : dispositifs d'accompagnement et de soutien pour les familles confrontées au deuil d'un enfant, comprenant des ressources psychologiques, des groupes de parole, et des informations sur les démarches administratives à entreprendre.
- ▶ Soins palliatifs pédiatriques : Promotion et développement des soins palliatifs pédiatriques pour garantir une prise en charge de qualité et respectueuse de la dignité des enfants en fin de vie, en sensibilisant les professionnels de santé et en soutenant les familles concernées



AMÉLIORATION DE L'ACCESSIBILITÉ DE NOS OUTILS GRÂCE À L'AUDIODESCRIPTION

Nous avons franchi une étape majeure en matière d'accessibilité : l'ensemble de nos guides, livrets et supports d'accompagnement ont été adaptés en version audio grâce à nos missions de mécénat de compétences. Cette avancée n'aurait pas été possible sans l'engagement de professionnels ayant mis à disposition leur expertise, leur temps et leur savoir-faire au service de notre mission. Grâce à ce soutien, nos outils seront désormais accessibles aux parents en situation de déficience visuelle, aux aidants épuisés ayant des difficultés de concentration, ou encore aux familles pour lesquelles la lecture représente un obstacle. L'audiodescription de nos contenus permet d'élargir concrètement l'accès à l'information, aux droits et aux ressources essentielles. Les guides relatifs aux démarches administratives, aux dispositifs de soutien, au parcours de deuil ou encore aux droits des aidants peuvent désormais être écoutés à tout moment, favorisant une meilleure compréhension et une autonomie renforcée. En 2026, l'association poursuivra le développement de formats innovants et inclusifs comme la mise en page des guides en version FALC (facile à lire et à comprendre).

LE LIVRET ABC MALADIE : UN OUTIL D'INFORMATION ET DE SOUTIEN POUR LES FAMILLES

Dans le cadre de ses actions d'information et d'accompagnement, l'association LEA a développé le livret ABC Maladie, un guide numérique consultable en ligne, destiné aux familles, aux aidants et aux professionnels. Cet outil s'inscrit pleinement dans la mission de LEA de rendre les informations liées aux maladies, aux troubles et aux situations de handicap plus accessibles et compréhensibles.

Le livret ABC Maladie propose une présentation synthétique et pédagogique de nombreuses pathologies, en abordant notamment les symptômes, les modalités de prise en charge, les traitements existants ainsi que les aides mobilisables. Il constitue un premier repère pour les familles, souvent confrontées à un besoin urgent de compréhension après l'annonce d'un diagnostic ou face à des questionnements persistants concernant la santé de leur enfant.

Soucieuse d'une information responsable, l'association LEA rappelle que les contenus du livret sont fournis à titre informatif. Chaque situation étant singulière, les manifestations cliniques, les traitements et l'évolution d'une maladie peuvent varier d'une personne à l'autre. Le livret ne se substitue en aucun cas à un suivi médical ou psychologique, mais vient en complément, dans une démarche de prévention, de sensibilisation et d'autonomisation des familles.

À travers ce livret, LEA réaffirme son engagement à proposer des ressources fiables, accessibles et adaptées, contribuant à soutenir les familles dans leur parcours et à favoriser une meilleure compréhension des enjeux liés à la maladie et au handicap.

CONSTATS 2025 ET PISTES D'AMÉLIORATION :

En 2025, l'association a développé de manière importante ses actions d'accompagnement à la parentalité, notamment grâce au travail mené par Lisa, éducatrice spécialisée au sein de l'équipe. À travers les nombreux échanges avec les familles, les rendez-vous individuels et les situations accompagnées tout au long de l'année, un constat s'est progressivement imposé : les parents d'enfants malades, en situation de handicap ou porteurs de troubles manquent souvent de guidance parentale et d'outils concrets pour faire face aux difficultés du quotidien. Si les familles parviennent à trouver des informations sur les démarches administratives ou les droits, elles se retrouvent en revanche très démunies lorsqu'il s'agit de comprendre certains comportements de leur enfant, d'adapter leurs pratiques éducatives ou de gérer les situations de crise. Ces accompagnements ont également mis en évidence l'impact de ces difficultés sur la santé mentale des parents aidants. De nombreux parents expriment un sentiment d'épuisement, de solitude et d'impuissance face aux situations qu'ils rencontrent. L'absence de repères éducatifs accessibles et adaptés à leur réalité renforce parfois le stress et la charge mentale déjà très importante liée à la maladie ou au handicap de leur enfant.

PISTES D'AMÉLIORATION

Face à ces constats, l'association a identifié la nécessité de développer un nouveau dispositif permettant d'apporter aux familles des outils pratiques, accessibles et directement mobilisables dans leur quotidien. C'est dans cette perspective qu'est né le projet de "Valise à outils des aidants" et "santé mentale des aidants", conçu comme un ensemble de ressources pédagogiques et de supports de guidance parentale. L'objectif est d'aider les parents à mieux comprendre certaines situations, à disposer de repères concrets pour accompagner leur enfant et à préserver leur équilibre psychologique. Ce projet s'inscrit dans la continuité des actions de soutien à la parentalité menées par LEA et vise à renforcer les capacités d'action des familles face aux défis qu'elles rencontrent.

ÉVALUATION DU DISPOSITIF « BOÎTE À OUTILS » - 2025

En 2025, les familles accompagnées dans le cadre du dispositif « Boîte à Outils » ont toutes été invitées à évaluer la qualité de l'accompagnement administratif et social proposé par l'association. Les résultats mettent en évidence un très haut niveau de satisfaction. Les répondants soulignent particulièrement :

- › la clarté des explications concernant les démarches administratives (MDPH, AJPP, AEEH, PCH, etc.),
 - › la disponibilité et l'écoute des professionnelles,
 - › la réactivité dans les réponses,
 - › la qualité des guides et supports transmis,
 - › et la sensation d'être soutenus dans un moment souvent complexe et anxiogène.
-
- › Satisfaction globale de 4,8 / 5,
 - › Forte reconnaissance de la dimension humaine de l'accompagnement.
 - › Meilleure compréhension de leurs droits,
 - › gain de temps dans leurs démarches
 - › Réduire leur charge mentale.

Les retours qualitatifs mettent en lumière l'impact significatif sur la confiance des familles face aux institutions et sur leur capacité à défendre les besoins de leur enfant. Plusieurs témoignages évoquent un «avant / après» dans leur rapport aux démarches administratives. Les suggestions d'amélioration portent principalement sur le souhait d'un accompagnement encore plus long ou d'un suivi renforcé et sur le volet «santé mentale». Notre boîte à Outils réaffirme son rôle déterminant dans la prévention des ruptures de droits, la réduction des inégalités d'accès aux dispositifs publics et le soutien concret aux parents aidants confrontés à la complexité administrative. Le retour au travail et l'estime de soi sont aussi des repères que nous observons. En effet, comme nous disons souvent : «un bon dossier MDPH = enfant à l'école = retour des aidants au travail = vie sociale»

LES PERMANENCES DE LÉA ET LA LÉA MOBILE

Nos permanences offrent un espace d'écoute et de soutien personnalisé mobile aux familles. Ces rendez-vous permettent de répondre aux questions administratives, psychologiques ou pratiques des aidants et de garantir un accompagnement de proximité et renforcé mais non invasif. 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 : un vrai succès avec 235 de familles reçues lors de 97 permanences dans 11 départements !



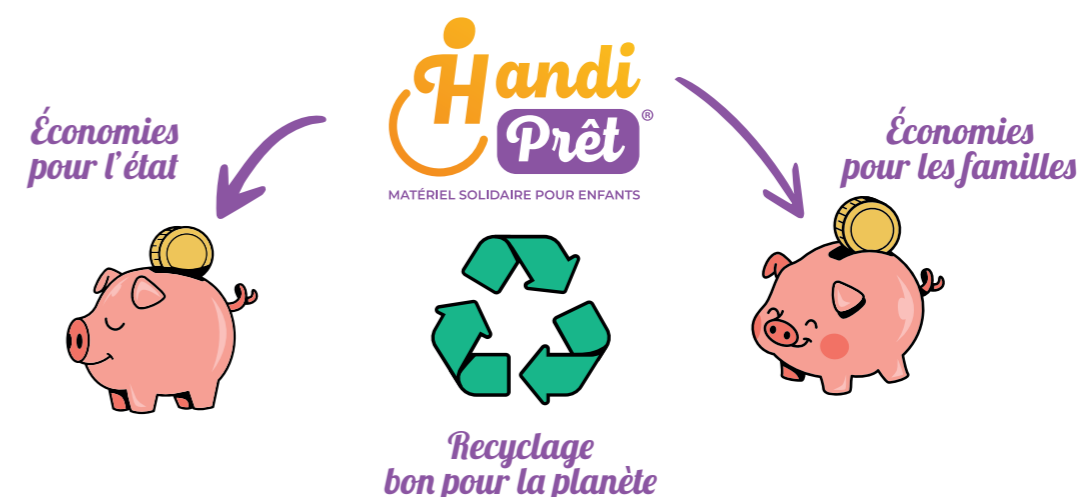
LA LÉA MOBILE : DES PERMANENCES PARTOUT, TOUT LE TEMPS DANS LA RÉGION SUD.

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.



HANDIPRÊT - OFFRIR UNE SECONDE VIE AU MATÉRIEL

Le dispositif Handiprêt développé et porté par LÉA est en lien avec un réseau d'associations partenaires, ce réseau facilite le prêt gratuit de matériel adapté, paramédical et éducatif souvent dans l'urgence. Pour de nombreuses familles, l'accès au matériel spécialisé représente un coût financier considérable, parfois incompatible avec leur situation économique déjà fragilisée par la maladie ou le handicap. Handiprêt permet d'essayer le matériel pour être sûre qu'il convient et ainsi d'éviter l'achat d'équipements onéreux utilisés ponctuellement (vacances, sorties, périodes transitoires), mais aussi de pallier les délais parfois longs d'obtention de matériel financé par les dispositifs publics. En soutenant l'autonomie des enfants et en réduisant la charge financière des parents, le dispositif agit directement sur la qualité de vie des familles. C'est un cercle vertueux :



Le réseau Handiprêt s'est consolidé autour d'une dynamique collaborative forte. Grâce à l'engagement d'associations partenaires, le dispositif fonctionne comme une véritable constellation solidaire, mutualisant les ressources existantes au service des familles. Cette approche permet d'optimiser les équipements disponibles et d'en favoriser la circulation plutôt que le stockage ou l'abandon. Au-delà de la dimension sociale, Handiprêt s'inscrit également dans une démarche responsable : le prêt et la mutualisation du matériel participent à une logique de recyclage et d'économie circulaire, limitant le gaspillage et favorisant une utilisation durable des équipements spécialisés. Le site Handiprêt.fr poursuit son développement en tant qu'outil central du dispositif. Actuellement, 123 équipements sont répertoriés ! Cette plateforme dédiée permet :

- d'identifier rapidement le matériel disponible,
- de faciliter la mise en relation entre familles et associations partenaires,
- de centraliser les demandes et le suivi des prêts,
- de structurer un réseau national de solidarité.

Accessible, intuitif et collaboratif, Handiprêt.fr simplifie la vie pour de très nombreuses familles. Il constitue aujourd'hui un levier stratégique pour améliorer l'accès au matériel adapté sur l'ensemble du territoire. Handiprêt a permis à de nombreuses familles de bénéficier d'équipements indispensables à l'autonomie et au bien-être de leur enfant, sans reste à charge. Les retours recueillis dans le cadre du questionnaire de satisfaction confirment un niveau de satisfaction très élevé.

IMPACT DU DISPOSITIF EN 2025

Le niveau de satisfaction globale est particulièrement élevé, avec une moyenne supérieure à 4,8/5 sur les critères suivants :

- clarté des informations transmises,
 - simplicité des démarches,
 - réactivité de l'équipe,
 - état et qualité du matériel prêté,
 - utilité réelle du matériel dans le parcours de l'enfant.
- Les familles soulignent notamment :
- le soulagement financier lié à la gratuité du prêt,
 - la rapidité de mise à disposition du matériel,
 - la possibilité de tester un équipement avant un éventuel achat,
 - et la dimension humaine de l'accompagnement.

Plusieurs témoignages mettent en avant l'impact direct sur l'autonomie de l'enfant. Pour certaines familles, Handiprêt a permis d'éviter un renoncement à un équipement essentiel faute de moyens ou de délais administratifs. Les pistes d'amélioration évoquées concernent principalement l'élargissement du maillage territorial et de la nécessité de poursuivre le développement du dispositif.



LES CLÉS DU PASSAGE À L'ÂGE ADULTE DU JEUNE EN SITUATION DE HANDICAP

En 2025, le projet 16-25 ans a connu une activité soutenue et en forte augmentation, reflétant la complexité croissante des parcours des jeunes en situation de handicap et les besoins importants d'accompagnement des familles. Une activité centrée sur l'accès et le maintien des droits L'accompagnement administratif constitue le coeur de l'action du projet avec 150 accompagnements liés à la MDPH ont été réalisées, comprenant la constitution, l'instruction, la finalisation et le suivi des dossiers, la préparation aux évaluations, les passages en CDAPH, ainsi que l'accès aux dispositifs de compensation (AEEH, AAH, PCH - aide humaine, AESH, orientations). Cet accompagnement renforcé permet de sécuriser les parcours, de limiter les ruptures de droits et d'améliorer la qualité des dossiers déposés, dans un contexte administratif souvent complexe et anxiogène pour les familles. L'Association LÉA a développé une expertise spécifique dans la gestion des recours administratifs et contentieux. 45 recours ont été accompagnés (RAPO, recours MDPH, recours tribunal judiciaire, échanges avec avocats et lectures juridiques). Le projet 16-25 ans ne se limite pas aux démarches administratives, 40 rendez-vous de soutien psychologique et d'écoute ont été menés,

auprès des jeunes et de leurs familles. Ces interventions : écoute psychologique, soutien face à la phobie scolaire, accompagnement lors de refus MDPH, appels aux familles... jouent un rôle essentiel dans la prévention de l'épuisement parental, du décrochage scolaire et des ruptures de parcours.

Le projet s'appuie sur un accompagnement de proximité et dans la durée avec 45 rendez-vous de bilan. Cela nous a permis d'ajuster les accompagnements, de mieux se coordonner avec les partenaires et de maintenir une meilleure lisibilité et continuité dans les parcours. Ces temps de suivi sont déterminants pour adapter les réponses aux besoins évolutifs des jeunes. Nous avons eu :

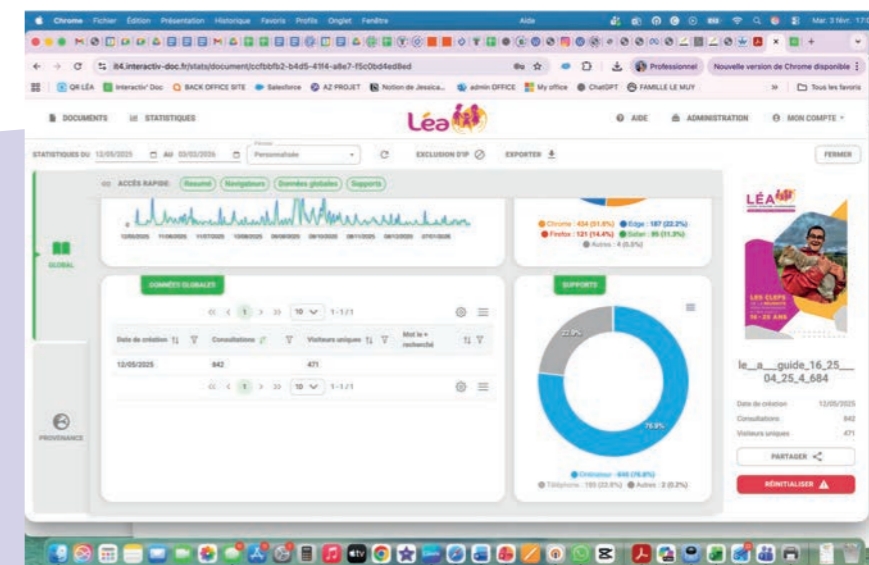
- 35 entretiens d'informations et d'orientations (droits, CAF, aides financières, matériel pédagogique, orientation).
- 20 instructions de dossiers avec relecture des écrits (projets de vie, MDPH, courriers, dossiers)
- 10 accompagnements spécifiques de protection juridique : habilitation familiale, tutelle, mesures de protection...



LANCEMENT DU GUIDE 16-25

L'association LÉA est heureuse d'annoncer la sortie du guide, conçu comme une ressource complète et pratique. Il a pour objectif de les accompagner en apportant 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.



DEPUIS LE LANCEMENT EN MAI, NOUS AVONS COMPTABILISÉ 1313 CONSULTATIONS DU GUIDE EN 2025

ANALYSE GLOBALE ET IMPACT

Au total, le projet 16-25 ans de l'Association LÉA représente plus de 350 actions accompagnées sur l'année 2025. La gestion de 223 dossiers en 2025 constitue un indicateur fort de la pertinence, de l'utilité sociale et de l'efficacité du projet.

L'analyse des questionnaires de satisfaction recueillis en 2025 met en évidence un niveau de satisfaction très élevé des bénéficiaires du projet 16-25 ans. Plus de 95 % des répondants se déclarent très satisfaits ou satisfaits de l'accompagnement proposé.

- La quasi-totalité des bénéficiaires estime que l'accompagnement répond pleinement ou en grande partie à leurs besoins.

LES RÉSULTATS SOULIGNENT PARTICULIÈREMENT :

- la qualité de l'écoute et la disponibilité de l'équipe, jugées excellentes ou bonnes par une très large majorité des répondants,
- la clarté des informations transmises, permettant aux jeunes de mieux comprendre des démarches souvent complexes,
- le sentiment d'être soutenu, reconnu et respecté, élément central de l'accompagnement proposé par l'association.

Une très large majorité des répondants indique que l'accompagnement a :

- amélioré leur compréhension des droits et dispositifs,
- contribué à sécuriser leur parcours administratif et personnel,

- réduit le sentiment d'isolement face aux démarches et aux refus institutionnels.
- Plus de 90 % des répondants déclarent qu'ils recommanderaient l'association LÉA à d'autres familles confrontées à des situations similaires.
- Les commentaires recueillis font ressortir une reconnaissance forte du rôle de l'association comme acteur de confiance, complémentaire aux institutions.

NOS PISTES D'AMÉLIORATIONS POUR 2026 :

Nous souhaitons améliorer notre plateforme de suivi des bénéficiaires. Aujourd'hui, celle-ci ne permet pas encore d'enregistrer un jeune majeur sans le rattacher automatiquement à ses parents. Or, dans le cadre du dispositif 16-25 ans, certains jeunes souhaitent être accompagnés de manière autonome. Nous travaillons donc à faire évoluer cet outil afin de mieux répondre aux réalités de l'accompagnement des jeunes vers l'âge adulte. Des groupes de parole vont être ajoutés avec des thèmes, une conférence/live/webinaire est en préparation sur la vie sentimentale et sexuelle des jeunes en situation de handicap. Une étude a débuté mais a rapidement pris fin sur les familles qui partent hors de France pour les besoins sexuels de leurs enfants handi. C'est un réel sujet encore bien trop ignoré qui fera l'objet, nous l'espérons bientôt, de nouvelles réflexions parlementaires.



BULLES d'oxygène

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 séjours, des ateliers, des sorties... pour les familles. LÉA s'exporte avec des nouvelles journées dans de nouveaux départements... Cette année, pas moins de 13 départements ont eu la joie d'accueillir nos familles. L'année 2025 nous a montré que les sorties et le répit sont plus qu'essentiels pour tenir sur la durée au vu de l'intensité de stress au quotidien de ces familles. Nous sommes ravis de voir de plus en plus de papas et nous continuons de nous mobiliser les papas à travers des sorties, 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

LÉA a lancé un projet novateur dédié aux petits aidants, ces frères et sœurs 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 rien qu'à eux (souvent rare). 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 avec d'autres enfants qui partagent leur réalité, pour briser l'isolement et se sentir compris. Les frères et sœurs d'enfants en situation de handicap font souvent face à un quotidien unique 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.

LES PETITS-DÉJEUNERS DES AIDANTS : UN SUCCÈS QUI SE PROLONGE EN 2026 !

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», nous ont exprimé 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 10 petits-déjeuners/Apéro sur 2025 Face à l'enthousiasme et à la participation grandissante, nous avons décidé de pérenniser ce rendez-vous en 2026, 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.



On HANDIS'cute



SÉJOURS FAMILLES : OFFRIR DU RÉPIT, RECRÉER DU LIEN



En 2025, 65 parents et enfants accompagnés ont bénéficié de séjours grâce au partenariat fidèle de la Fondation des Familles du Groupe Pierre & Vacances - Center Parcs et à la mobilisation de partenaires locaux engagés. Ces séjours ont constitué de véritables parenthèses hors du quotidien médical et administratif souvent éprouvant. Ils ont permis aux familles de se retrouver autrement, dans des environnements propices à la détente, à la respiration et au partage. Le lien entre pairs, plus fort que jamais durant les séjours, crée des amitiés solides et durables. Chaque destination a été pensée pour permettre aux familles de vivre un temps de respiration adapté à leurs besoins et aux contraintes liées au handicap ou à la maladie :

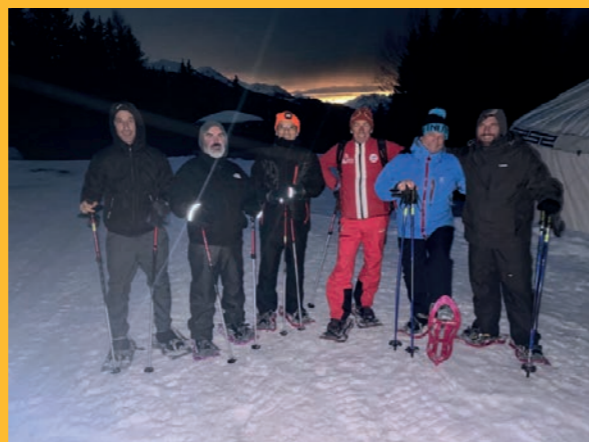
- 6 séjours à Fort-Mahon (Belle Dune), au cœur de la Baie de Somme, 6 semaines à Pont Royal (Mallemort), entre nature provençale et activités familiales,
- 7 séjours à la montagne aux Arcs 1800 - Résidence Le Belmont, 1 semaine au Gîte du Fa, lieu intimiste propice à la reconnexion,
- 1 séjour à la Ferme de Méribel, dans un environnement alpin exceptionnel.



LE SÉJOUR AUX ARCS 1800 : LE MOMENT FORT DE L'ANNÉE

L'un des temps forts de 2025 a été l'organisation d'un séjour solidaire aux Arcs 1800, réunissant 7 familles autour d'activités adaptées : ski, handiski, descente en luge, temps de convivialité et moments de détente. Ce séjour a été rendu possible grâce à l'engagement de partenaires exceptionnels : Pierre & Vacances Résidence Le Belmont, l'Office de Tourisme des Arcs 1800, Skiset, l'ESF des Arcs, La Folie Douce, la Piscine des Arcs, Namaa SPA, L'Igloo et l'ensemble des acteurs mobilisés autour de cet événement.

Au-delà des activités proposées, ce séjour a représenté une véritable évasion psychologique pour des familles souvent épuisées. Il a permis de replacer la joie, le jeu et la légèreté au coeur de parcours marqués par la maladie ou le handicap.



UN RÊVE DEVENU RÉALITÉ GRÂCE À LA FONDATION DE L'OLYMPIQUE DE MARSEILLE AVEC LEUR "RÊVE DE MINOT"

3 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. L'association tient à exprimer sa **profonde gratitude envers la Fondation de l'Olympique de Marseille**, ainsi qu'aux joueurs pour leur disponibilité, leur bienveillance, et leur générosité.



En 2025, 3 enfants accompagnés par LÉA ont eu la chance de participer aux « Soirées Rêve » organisées par la **Fondation du Paris Saint-Germain**. Le temps d'une rencontre, la maladie et le handicap ont laissé place à l'émerveillement, aux sourires et aux étoiles dans les yeux. Accueillis dans un cadre exceptionnel, les enfants ont pu vivre un moment privilégié, rencontrer des joueurs et partager une expérience inoubliable en famille. Ces instants suspendus rappellent combien le rêve, la joie et la reconnaissance sont essentiels dans le parcours de soins, et combien ces parenthèses contribuent à renforcer l'estime de soi, l'élan vital et la cohésion familiale.



4 Arbres de Noël Magiques ont illuminé la fin de l'année à Draguignan, Paris, Agen et Lyon. Ces événements festifs ont permis à de nombreux enfants de repartir les bras chargés de cadeaux et le coeur 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.



IMPACT DU DISPOSITIF « BULLES D'OXYGÈNE »



242 FAMILLES ont répondu au questionnaire de satisfaction relatif aux journées « Bulles d'Oxygène ». Les répondants sont majoritairement des mères (55 %), suivies des couples parentaux (environ 20 %) et des pères (environ 15 %). Les résultats témoignent d'un niveau de satisfaction exceptionnel :

- **Facilité d'inscription** : 4,78 / 5
- **Qualité des accompagnants** : 4,94 / 5
- **Organisation des sorties** : 4,89 / 5
- **Choix du lieu** : 4,86 / 5
- **Qualité des intervenants** : 4,91 / 5

La **note moyenne globale s'élève à 4,87 / 5**, un **TRÈS HAUT NIVEAU DE SATISFACTION** et une **RECONNAISSANCE FORTE DE LA QUALITÉ DU DISPOSITIF**. Les commentaires libres confirment l'impact positif des journées : sentiment de répit, temps de qualité en famille, diminution du stress parental, et création de lien social entre familles confrontées à des réalités similaires. Les demandes d'amélioration restent marginales et concernent principalement des aspects logistiques mineurs. Ces résultats confirment que « Bulles d'Oxygène » répond pleinement à son objectif : offrir un temps de respiration sécurisant, inclusif et structuré tout en renforçant leur équilibre psychologique et leur cohésion familiale.

DISPOSITIF D'ACCOMPAGNEMENT AU DEUIL PARENTAL

LE GROUPE DE PAROLE DEUIL

En 2025, l'association LÉA a consolidé et structuré un groupe de parole mensuel spécifiquement dédié aux parents confrontés au décès de leur enfant. Organisé un mercredi par mois, ce dispositif répond à un besoin identifié de longue date : celui d'un accompagnement spécialisé du deuil pédiatrique, encore trop peu soutenu dans les parcours de soin traditionnels. Lorsque l'accompagnement médical s'arrête, le vécu psychique, lui, continue. Il était essentiel de créer un espace où cette réalité puisse être accueillie avec justesse. Encadré par des professionnelles formées à l'écoute du trauma et aux mécanismes du deuil complexe, ce groupe offre un cadre sécurisant, confidentiel et respectueux, dans lequel chaque parent peut déposer sa parole sans crainte de jugement, sans pression de reconstruction, sans injonction à "tourner la page". Il ne s'agit pas d'aller mieux, mais d'être compris. Les échanges ont révélé la profondeur des bouleversements engendrés par la perte d'un enfant. Les parents évoquent une transformation identitaire radicale : sentiment d'être "devenus sauvages", décalage avec le monde social, perte de repères professionnels, modification des priorités de vie. Le deuil ne touche pas seulement l'émotion ; il affecte le corps, le couple, le rapport au travail, le lien aux autres enfants, la perception du temps. Les dates anniversaires, les fêtes de fin d'année, les naissances ultérieures, les grossesses dites "arc-en-ciel" réactivent fréquemment le trauma. Certains parents décrivent des blackouts mémoriels, mécanismes neurologiques de protection face à un choc insoutenable. D'autres expriment une culpabilité persistante "celle de ne pas avoir su, pas vu, pas empêché" alors même qu'aucune action n'aurait pu changer l'issue. Ces sentiments, souvent tus par peur d'être jugés, trouvent ici un espace de légitimité. Les groupes ont également permis d'aborder

des thématiques sensibles : le manque de douceur parfois vécu dans les parcours hospitaliers, la quête de réponses médicales, la solitude extrême après les obsèques, la difficulté du couple à avancer à des rythmes différents. Plusieurs parents ont partagé combien ils se sentent devenus le pilier émotionnel de leur entourage, alors qu'eux-mêmes auraient besoin d'être soutenus. Un point central ressort de ces rencontres : le besoin vital de continuer à parler de son enfant. Prononcer son prénom, raconter un souvenir, évoquer une anecdote n'est pas un enfermement dans la douleur ; c'est la transformation du lien. Le deuil d'un enfant ne consiste pas à rompre l'attachement, mais à l'intégrer autrement dans sa vie. Ces groupes permettent de normaliser l'intensité émotionnelle. Colère, ambivalence, fatigue, peur constante pour les autres enfants, recours ponctuel à un traitement médicamenteux vécu comme une "béquille" temporaire : rien n'est pathologique en soi. Le traumatisme bouleverse le système nerveux, modifie la perception du monde et altère durablement le sentiment de sécurité. Comprendre ces mécanismes aide les parents à se sentir moins "anormaux". Au-delà du soutien individuel, ces groupes participent à une dynamique collective de reconnaissance. Le simple fait d'entendre "moi aussi" produit un apaisement tangible. L'isolement, caractéristique majeure du deuil pédiatrique, se fissure. Une communauté silencieuse se révèle. En 2025, ce groupe de parole a confirmé son rôle essentiel dans la prévention de l'isolement psychique, la régulation émotionnelle et le maintien du lien social des parents endeuillés. Il s'inscrit pleinement dans la mission de LÉA : accompagner les familles dans toutes les étapes de leur parcours, y compris lorsque la médecine s'arrête mais que la parentalité, elle, demeure.

La participation au groupe de parole deuil a connu une **nette progression au fil de l'année**. Après un début d'année avec quelques familles par séance, la fréquentation augmente progressivement pour atteindre **jusqu'à 15 familles en fin d'année**. Malgré une baisse ponctuelle durant l'été, la dynamique reste **globalement à la hausse**, confirmant le **besoin important d'accompagnement des parents endeuillés** et l'intérêt croissant pour ce dispositif :

25 groupes réunissant 195 personnes sur l'année 2025

GROUPE DE PAROLE POUR LES PÈRES ENDEUILLÉS

Afin de répondre à un besoin souvent peu exprimé mais réel, LÉA a mis en place un groupe de parole spécifiquement dédié aux pères confrontés au deuil d'un enfant. Cet espace d'échange sécurisé et bienveillant permet aux papas de partager leur vécu, leurs émotions et leurs questionnements avec d'autres hommes traversant une épreuve similaire. Animé par des professionnels et soutenu par la pairaidance, ce groupe contribue à rompre l'isolement et à permettre aux participants d'exprimer une souffrance souvent vécue dans le silence et la honte. Le devoir être fort et laisser la place au chagrin des autres ressort de façon récurrente.

ACCOMPAGNEMENT INDIVIDUEL PSYCHOLOGIQUE ET PAIR-AIDANCE

Les parents peuvent bénéficier d'un accompagnement individuel personnalisé, assuré par des psychologues ou par des parents pairs-aidants ayant eux-mêmes traversé une situation similaire. Ces temps d'écoute et de soutien permettent aux familles d'exprimer leurs émotions, de trouver des repères dans leur cheminement de deuil et d'être accompagnées à leur rythme dans cette épreuve. Cette approche complémentaire, mêlant soutien professionnel et pair-aidance, contribue à offrir un accompagnement humain et adapté aux besoins de chaque famille.

ACCOMPAGNEMENT ADMINISTRATIF LIÉ AU DEUIL

LÉA accompagne également les familles dans les démarches administratives particulièrement complexes qui suivent le décès d'un enfant. L'équipe sociale informe et soutient les parents dans l'accès aux aides financières légales et extra-légales pouvant contribuer à la prise en charge des frais d'obsèques ou à d'autres dépenses liées à cette période difficile. Cet accompagnement permet de soulager les familles d'une partie des contraintes administratives.

TRAVAIL EN RÉSEAU AVEC LES PARTENAIRES

Cet accompagnement s'appuie également sur un travail étroit avec les partenaires institutionnels et associatifs, notamment les équipes hospitalières, les services sociaux, les associations. Ils nous orientent les familles endeuillées. Cette collaboration permet d'assurer une orientation adaptée des familles, de renforcer la continuité de l'accompagnement et de proposer un soutien global.



MISSION DE PLAIDOYER AVEC GRANDIR SANS CANCER

LÉA s'engage activement auprès des décideurs publics pour faire avancer les droits des familles confrontées au handicap, à la maladie grave ou au deuil d'un enfant. À travers son plaidoyer, l'association contribue à faire émerger des politiques plus inclusives, à simplifier les parcours et à renforcer la protection sociale des parents-aidants et des familles fragilisées, en portant une parole issue du terrain et documentée par les besoins réels des familles accompagnées. Notre Directrice, Jessica Baba, également Vice-présidente de la Fédération Grandir Sans Cancer, agit depuis plusieurs années en lien étroit avec des parlementaires, des cabinets ministériels et des acteurs institutionnels afin d'améliorer concrètement les dispositifs existants. En 2025, plus de 32 réunions de travail ont permis de poursuivre cette dynamique, au service d'avancées pratiques pour les familles (droits, protection, prise en charge, simplification et reconnaissance de la réalité des aidants). Cet engagement de plaidoyer repose sur un travail législatif de fond mené tout au long de l'année, visant à faire évoluer concrètement les dispositifs existants en faveur des familles confrontées à la maladie grave, au handicap ou au deuil d'un enfant.

★ UN COLLOQUE À L'ASSEMBLÉE NATIONALE : MOBILISATION NATIONALE AUTOUR DES CANCERS PÉDIATRIQUES ET DES PARCOURS DE VIE

Le 28 février 2024, la Fédération Grandir Sans Cancer a organisé un colloque à l'Assemblée nationale, réunissant parlementaires, chercheurs, professionnels, associations et familles, afin de faire émerger des solutions concrètes et partagées sur les cancers

Ce travail consiste notamment à analyser les dispositifs déjà existants pour d'autres publics (aidants, maladies chroniques, dépendance, protection sociale), afin d'identifier les leviers juridiques pouvant être transposés ou adaptés aux situations spécifiques des familles accompagnées par LÉA. Dans ce cadre, l'association entretient un dialogue régulier avec les parlementaires, leurs attachés parlementaires, les cabinets ministériels et les administrations concernées. Ces échanges permettent de faire remonter les difficultés concrètes rencontrées par les familles sur le terrain, d'identifier des pistes d'amélioration et de co-construire des propositions d'évolution législative ou réglementaire. Ce travail implique également la rédaction de notes d'analyse, d'argumentaires et de propositions, la participation à des réunions de travail et la mobilisation de relais parlementaires afin de soutenir certaines initiatives législatives et favoriser la recherche de co-signatures. C'est dans cette dynamique de travail de sensibilisation, d'expertise de terrain et de co-construction législative que s'inscrivent les mobilisations institutionnelles menées en 2024 et 2025 aux côtés de la Fédération Grandir Sans Cancer :

pédiatriques et, plus largement, les situations de maladie grave et de handicap chez l'enfant. Ce temps fort a contribué à renforcer l'alliance entre expertise scientifique et vécu des familles, et à structurer des priorités législatives et opérationnelles.

★ PROPOSITION DE LOI N°277 : ADOPTION À L'ASSEMBLÉE NATIONALE EN DÉCEMBRE 2024

Dans la continuité de cette mobilisation, la proposition de loi n°277, portée par le député Vincent Thiébaud et co-construite avec Eva pour la Vie et la Fédération Grandir Sans Cancer, a été adoptée à l'unanimité par l'Assemblée nationale le mardi 3 décembre 2024 (en première lecture). Après l'adoption à l'Assemblée nationale, le texte a été transmis au Sénat (proposition enregistrée au Sénat le 4 décembre 2024, sous un autre numéro). En revanche, le vote "Texte adopté" au Sénat intervient bien plus tard, avec un texte modifié par le Sénat adopté le 26 février 2026 (ce qui explique que 2024 ne soit pas la date de vote au Sénat, mais celle de la transmission/dépôt côté Sénat). En 2025, la dynamique s'est poursuivie : suivi des échanges, mobilisation des relais associatifs, travail d'argumentaire,

rencontres institutionnelles, et préparation des étapes suivantes pour que les avancées votées se traduisent réellement dans la vie des familles (application, articulation avec les dispositifs existants, simplification des démarches, prévention de l'épuisement parental, reconnaissance de la charge liée au handicap, à la maladie grave et au deuil). LÉA poursuit un engagement structuré auprès des décideurs publics afin de faire évoluer durablement les droits et la protection des familles confrontées à la maladie grave, au handicap ou au décès d'un enfant. Cet engagement s'inscrit dans une dynamique nationale portée aux côtés de la Fédération Grandir Sans Cancer et en lien avec les associations mobilisées depuis de nombreuses années sur ces enjeux.

★ EN 2024 ET 2025, L'ASSOCIATION A ORGANISÉ ET PARTICIPÉ ACTIVEMENT À PLUSIEURS TEMPS FORTS INSTITUTIONNELS MAJEURS.

Un **colloque au Sénat**, organisé avec le soutien du Sénateur **Michel Bonnus**, a permis de mettre en lumière les réalités vécues par les familles et les limites des dispositifs actuels. Ce temps d'échange a réuni parlementaires, professionnels et représentants associatifs autour des enjeux d'accompagnement administratif, de protection sociale et de reconnaissance du rôle des parents aidants. Un second **colloque à l'Assemblée nationale**, organisé avec le Député **Vincent Thiébaud**, a poursuivi ce travail de sensibilisation et de construction législative. Les témoignages des familles ont rappelé la nécessité d'adapter les politiques publiques aux spécificités du cancer pédiatrique, des maladies graves et du

handicap chez l'enfant. Ces mobilisations ont contribué à l'adoption, en décembre 2024, de la **proposition de loi n°277** à l'Assemblée nationale, étape majeure pour le renforcement de la protection des familles. Le texte a ensuite été examiné par le Sénat, poursuivant ainsi son parcours législatif. En parallèle, LÉA a également participé aux travaux préparatoires autour de la **proposition de loi portée par la Députée Marie Récalde**, visant à améliorer les conditions d'accompagnement des familles concernées par la maladie et le handicap. Ces contributions ont permis d'apporter une expertise de terrain issue des milliers de familles accompagnées chaque année par l'association.

★ UNE AVANCÉE DÉTERMINANTE POUR LA RECHERCHE EN 2025

L'année 2025 marque également une avancée historique : **l'obtention de fonds spécifiquement dédiés à la recherche contre le cancer pédiatrique**. Cette reconnaissance institutionnelle constitue une étape essentielle dans la lutte contre des pathologies encore insuffisamment financées au regard de leur gravité et de leur impact sur les familles. Cette mobilisation collective, portée notamment par la **Fédération Grandir Sans Cancer** et les associations partenaires, vient renforcer les moyens alloués à l'innovation thérapeutique, à

l'amélioration des traitements et à l'espoir de guérison pour les enfants concernés. Au-delà des textes, l'objectif demeure inchangé : faire entrer la réalité des familles dans l'hémicycle et garantir que les avancées législatives se traduisent par des changements tangibles dans la vie quotidienne. LÉA poursuivra en 2026 cette mobilisation, convaincue que le plaidoyer associatif est un levier essentiel pour une société plus juste et plus inclusive.



NOUVEAU PROJETS ET PERSPECTIVES 2026

L'année 2026 marque une nouvelle étape dans le développement de l'association LÉA. Face à l'augmentation constante des besoins des familles confrontées à la maladie grave, au handicap ou au décès d'un enfant, l'association poursuit son changement d'échelle afin de renforcer son impact social, structurer ses dispositifs et consolider un modèle durable d'accompagnement.

⚡ LA SANTÉ MENTALE DES AIDANTS : UN ENJEU MAJEUR DE SANTÉ PUBLIQUE

En 2026, LÉA lance un nouveau programme dédié à la santé mentale des aidants, intitulé « En première ligne ». Ce dispositif vise à répondre à un enjeu majeur encore insuffisamment pris en compte : l'épuisement psychologique des parents aidants et des proches confrontés à la maladie grave ou au handicap d'un enfant.

Ce programme propose un accompagnement structuré associant activité physique adaptée, ateliers sur le sommeil et la gestion du stress, groupes de parole encadrés par des professionnels, ainsi que des temps dédiés à l'estime de soi et à la reconstruction personnelle. L'objectif est de prévenir l'épuisement, renforcer les ressources psychiques des aidants et favoriser leur capacité à accompagner leur enfant dans la durée.

⚡ RECONNAISSANCE DU STATUT D'AIDANT

LÉA agit pour que le **statut d'aidant familial**, et plus particulièrement celui des parents d'enfants malades ou en situation de handicap, obtienne la reconnaissance sociale, institutionnelle et politique qu'il mérite. Aujourd'hui encore, ces parents assument au quotidien des responsabilités médicales, éducatives et administratives considérables, souvent au détriment de leur santé, de leur vie professionnelle et de leur équilibre personnel. L'association milite pour une meilleure prise en compte de leur rôle essentiel dans les politiques publiques, notamment en matière de droits sociaux, de soutien psychologique, de répit et de reconnaissance dans le parcours de soins. À travers ses actions de plaidoyer, de sensibilisation et d'accompagnement, LÉA contribue à faire entendre la voix des familles aidantes afin que leur engagement soit pleinement reconnu et soutenu par la société.

⚡ LES WEEK-ENDS DEUIL : SOUTENIR LES FAMILLES DANS L'ÉPREUVE LA PLUS INTIME

LÉA poursuivra également en 2026 le développement de ses week-ends deuil, espaces d'accompagnement dédiés aux parents ayant perdu un enfant. Ces temps de retrait, encadrés par des professionnels, permettent aux familles de partager leur vécu, de rompre l'isolement et de trouver des repères dans un cheminement souvent long et complexe. Ces séjours constituent aujourd'hui un dispositif essentiel dans l'accompagnement du deuil parental, encore largement insuffisamment pris en charge.

⚡ LÉA 360 : VERS UN MODÈLE GLOBAL D'ACCOMPAGNEMENT DES FAMILLES

L'association poursuit également le déploiement de LÉA 360, un modèle d'accompagnement global structurant l'ensemble des actions portées par l'association. Cette approche vise à proposer un parcours cohérent et complémentaire aux familles, articulant accompagnement social, soutien psychologique, accès aux droits, outils numériques, prêt de matériel spécialisé et actions de répit. En structurant ces dispositifs dans une logique de parcours, LÉA ambitionne de répondre de manière plus efficace aux besoins complexes des familles et de renforcer la coordination entre les différents acteurs médico-sociaux.

⚡ UN NOUVEAU DISPOSITIF "PARENTALITÉ FACILE" LA VALISE À OUTILS DES PARENTS, DES ENSEIGNANTS ET DES SOIGNANTS

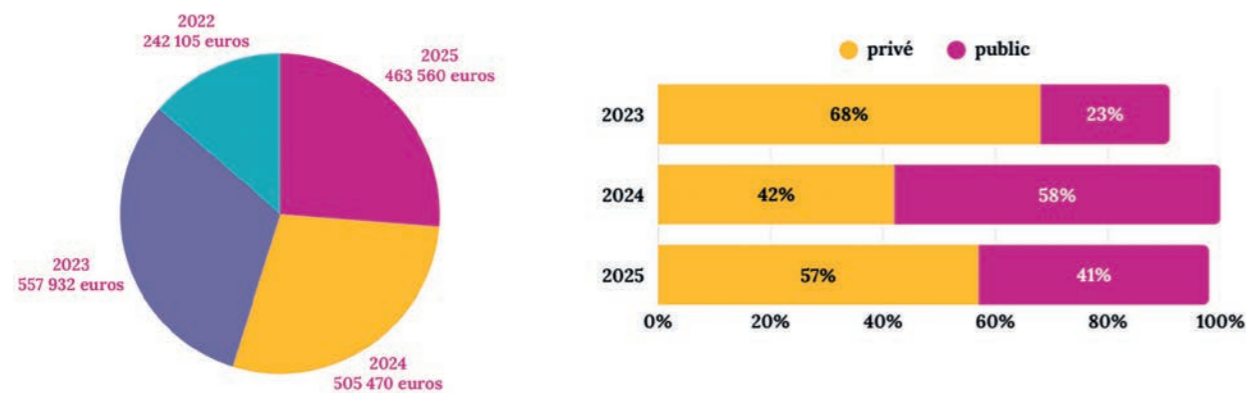
La **Valise Outils des Parents** est un dispositif imaginé par l'association LÉA pour soutenir les familles. Ce nouveau dispositif vise à proposer aux parents des **outils concrets, simples et rassurants** pour les aider à mieux gérer le quotidien, améliorer la relation parent-enfant et réduire les tensions à la maison. La valise comprend différents kits pratiques permettant d'accompagner les familles dans des situations souvent difficiles : gestion du temps et des transitions (routines visuelles, timer), compréhension et gestion des émotions (roue des émotions, thermomètre de colère), outils de retour au calme (objets sensoriels, exercices de respiration), soutien aux fonctions exécutives pour les devoirs et l'organisation, ainsi que des supports facilitant la communication (pictogrammes, consignes positives). Au cœur du dispositif se trouve un **guide parents très accessible et visuel**, qui explique de manière concrète le fonctionnement de l'enfant, les mécanismes des crises, l'importance de l'anticipation et propose des pistes inspirées des neurosciences affectives et des approches éducatives bienveillantes. L'objectif est de **valoriser les compétences parentales**, d'encourager la confiance des parents et de les aider à trouver progressivement leurs propres solutions. La valise pourra être proposée **clé en main ou modulable**, afin que chaque famille puisse adapter les outils en fonction de l'âge de l'enfant et de ses besoins spécifiques. Ce projet s'inscrit dans la volonté de l'association LÉA de **prévenir l'épuisement parental, soutenir les aidants et favoriser un climat familial plus serein**, en donnant aux parents des repères et des outils utilisables immédiatement dans leur quotidien.

⚡ UN CHANGEMENT D'ÉCHELLE ET UNE ÉVOLUTION DU MODÈLE ÉCONOMIQUE

L'augmentation du nombre de familles accompagnées et le déploiement progressif des actions de LÉA sur l'ensemble du territoire impliquent aujourd'hui une réflexion stratégique sur son modèle économique. Face à la diminution progressive des financements publics et à la complexité croissante des procédures de subventions, l'association engage une évolution vers un modèle plus diversifié et plus pérenne. Cette transition vise notamment à renforcer les partenariats avec le secteur privé, développer le mécénat et structurer de nouvelles ressources propres afin de sécuriser le financement de ses missions d'intérêt général. À travers ces perspectives, LÉA affirme sa volonté de poursuivre son développement tout en préservant son exigence d'impact social et la qualité de l'accompagnement proposé aux familles.



⚡ ÉVOLUTION DES RESSOURCES ET STRUCTURATION DU MODÈLE ÉCONOMIQUE



Les graphiques ci-dessus illustrent l'évolution des ressources de l'association LÉA entre 2022 et 2025 ainsi que la répartition entre financements publics et privés. Après une forte croissance des ressources en 2023 (557 932 €), liée notamment au développement des actions et à l'augmentation du nombre de familles accompagnées, le budget s'est stabilisé en 2024 et 2025 autour de 500 000 €. Cette évolution témoigne d'un changement d'échelle progressif de l'association, qui accompagne aujourd'hui un nombre croissant de familles sur l'ensemble du territoire. Parallèlement, la structure des financements évolue. Si les financements publics ont joué un rôle important dans le développement initial des actions, leur accès devient aujourd'hui plus complexe et incertain. LÉA s'oriente donc

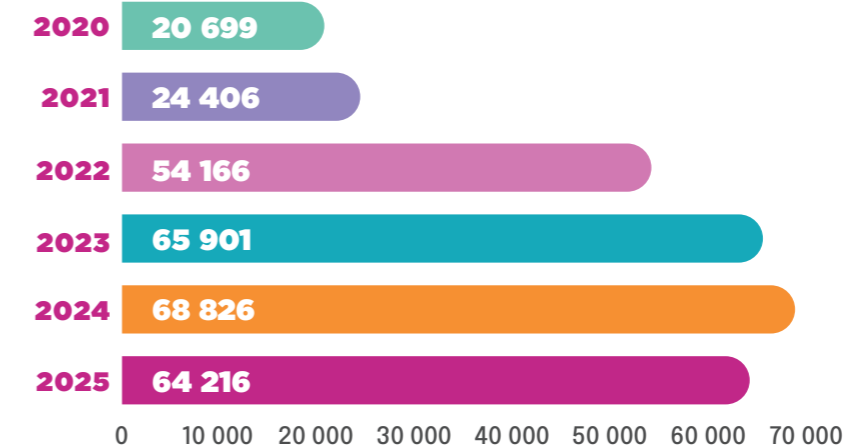
vers un modèle économique plus diversifié et plus résilient, en renforçant progressivement la part des ressources issues du secteur privé. Le graphique montre ainsi une évolution vers un meilleur équilibre entre financements publics et privés, avec une part croissante du mécénat, des partenariats et des fondations. Cette orientation stratégique vise à sécuriser durablement les missions de l'association, à soutenir son développement national et à préserver la qualité de l'accompagnement proposé aux familles. En structurant davantage ses partenariats avec les entreprises et les fondations, LÉA souhaite consolider un modèle économique capable de soutenir son impact social tout en accompagnant la montée en puissance de ses dispositifs, notamment LÉA 360.

⚡ UNE CROISSANCE QUI TÉMOIGNE DE BESOINS CROISSANTS

Depuis 2020, l'association LÉA connaît une croissance continue du nombre de familles accompagnées. En cinq ans, ce chiffre est passé de **20 699 familles soutenues à plus de 64 000 en 2025**, soit **plus du triple de bénéficiaires**. Cette progression reflète à la fois l'augmentation des besoins des familles confrontées à la maladie ou au handicap d'un enfant et la reconnaissance croissante de l'expertise de l'association. L'année 2022 marque une étape importante avec un changement d'échelle significatif, lié notamment au développement des outils d'information, à la diffusion massive des guides administratifs et à l'intensification de l'accompagnement social et téléphonique. Cette dynamique se poursuit en 2023 et 2024, avec un niveau d'activité dépassant

les **65 000 familles accompagnées par an**. En 2025, le nombre de familles soutenues se stabilise à un niveau élevé (**64 216 familles**), confirmant la capacité de l'association à maintenir un accompagnement massif tout en structurant ses dispositifs. Cette évolution s'inscrit dans le déploiement progressif du programme **LÉA 360**, qui vise à sécuriser les parcours des familles grâce à une combinaison d'accompagnement humain et d'outils numériques. Cette croissance témoigne du rôle désormais essentiel de LÉA dans le paysage du soutien aux familles d'enfants malades ou en situation de handicap. Elle souligne également l'importance de poursuivre le développement de solutions durables afin de répondre à des besoins qui ne cessent d'augmenter.

NOMBRES DE FAMILLES SOUTENUES PAR ANNÉE



La croissance du nombre de familles accompagnées confirme l'ampleur des besoins et le rôle essentiel de LÉA dans le soutien aux parents aidants.

⚡ LÉAIDANTS EN ENTREPRISE : SOUTENIR LES SALARIÉS AIDANTS

En 2025, l'association LÉA a poursuivi le développement du dispositif LÉAidants en entreprise, destiné à mieux accompagner les salariés confrontés à la maladie grave, au handicap ou au décès d'un enfant. De nombreux parents aidants tentent en effet de concilier vie professionnelle et accompagnement quotidien de leur enfant, au prix d'une charge mentale et émotionnelle considérable.

À travers ce dispositif, LÉA intervient auprès des entreprises afin de sensibiliser les équipes et les managers à la réalité des salariés aidants. Des actions de sensibilisation, des conférences et des temps d'échange permettent de mieux faire connaître les dispositifs existants, les droits des aidants et les aménagements possibles au sein de l'entreprise.

LÉAidants vise également à favoriser une

culture managériale plus attentive aux situations de vulnérabilité, en aidant les entreprises à mieux identifier et accompagner les salariés concernés. L'association peut ainsi proposer des interventions d'information, des espaces de parole ou des ressources pratiques permettant aux collaborateurs de trouver des repères et de rompre l'isolement.

En facilitant la reconnaissance du statut d'aidant au sein du monde professionnel, ce dispositif contribue à prévenir l'épuisement des parents et à sécuriser les parcours professionnels souvent fragilisés par les contraintes liées à la maladie ou au handicap d'un enfant. À travers LÉAidants, l'association LÉA poursuit son objectif : agir à la fois auprès des familles et de leur environnement pour construire une société plus inclusive et mieux adaptée aux réalités des aidants.





TÉMOIGNAGES DE NOS BÉNÉFICIAIRES

Ils racontent l'impact de LÉA au quotidien Derrière chaque chiffre, chaque action, il y a des histoires de familles, de parents, d'enfants et d'aidants. Leurs mots sont notre plus belle reconnaissance et le reflet le plus juste de l'impact de l'association LÉA.

Se sentir enfin écouté et compris

On ne nous a pas juste donné des infos, on a pris le temps de comprendre notre situation. Ça change tout.

« Sans LÉA, je n'aurais jamais réussi à monter mon dossier MDPH. Tout était flou et angoissant. Aujourd'hui, je sais où je vais. »

Pour la première fois depuis l'annonce du handicap de mon enfant, j'ai eu le sentiment d'être écoutée sans jugement. LÉA m'a redonné confiance dans mes démarches.

Un accompagnement concret dans les démarches

On se sent perdu face à l'administration. LÉA nous aide à y voir clair et à ne pas baisser les bras.

DES BULLES D'OXYGÈNE QUI PORTENT BIEN LEUR NOM

Cette journée a été une vraie respiration. Voir mes enfants sourire sans contraintes, ça n'a pas de prix.

On a rencontré d'autres familles qui vivent la même chose. On ne se sent plus seuls.

HANDIPRÊT : UNE AIDE IMMÉDIATE ET INDISPENSABLE

Grâce à Handiprêt, nous avons pu emprunter un matériel que nous n'aurions jamais pu acheter. Une aide concrète et rapide.

Le prêt de matériel nous a évité un reste à charge énorme. C'est une vraie bouffée d'air.

ÊTRE ACCOMPAGNÉ DANS LE DEUIL

Le groupe de parole m'a permis de dire des choses que je n'avais jamais osé formuler. Je me suis sentie moins seule.

LÉA a été là quand tout s'est effondré. Sans pression, sans obligation, juste une présence humaine.

CE QUE DISENT LES AVIS GOOGLE

Les avis publiés sur la page Google de l'association reflètent une satisfaction quasi unanime, mettant en avant la bienveillance de l'équipe, sa disponibilité, son professionnalisme et l'impact humain de l'accompagnement.

« Une association indispensable pour les familles. Merci pour votre humanité et votre engagement. »

« LÉA fait un travail remarquable. On se sent soutenu du début à la fin. »

« Une équipe exceptionnelle, toujours à l'écoute, qui fait une vraie différence. »

« LÉA, ce n'est pas qu'une association. C'est un soutien, une présence, un repère. »

IMPACT & CHIFFRES CLÉS 2025

En 2025, l'association LÉA a poursuivi et renforcé son action au service des familles d'enfants malades, en situation de handicap ou endeuillées, avec une présence active dans **13 départements** pour les Bulles d'Oxygène et **11 départements** pour les permanences sociales.



64216

personnes et familles

**impactées directement ou indirectement
par les actions de LÉA en 2025.**

UNE MOBILISATION HUMAINE EXCEPTIONNELLE

- › **702** jours de mécénat de compétences, soit **4 916** heures offertes par des professionnels engagés
- › **1 600** heures de bénévolat, au service des familles
- › **231** demandes de bénévolat reçues
- › **125** bénévoles mobilisés sur les Bulles d'Oxygène
- › **12** supervisions de bénévoles, garantissant qualité, éthique et bienveillance

ACCOMPAGNEMENT SOCIAL & ACCÈS AUX DROITS

- › **97** permanences sociales organisées
- › **235** familles accompagnées en permanence
- › **1663** familles accompagnées lors des Bulles d'Oxygène
- › **8764** appels reçus sur la permanence (numéro vert)
- › **10 356** appels traités par les conseillères sociales
- › **9 939** orientations et informations délivrées aux familles
- › **1 516** nouveaux suivis sociaux
- › **96** familles accompagnées lors de rendez-vous ESS, CDAPH...
- › **170** formations dispensées
- › **243** jeunes de 16-25 ans suivis

UNE ACCESSIBILITÉ RENFORCÉE ET DES OUTILS CONCRETS AU SERVICE DES FAMILLES

- › **801** demandes de contact via le site internet
- › **498** adhésions familles
- › **550 000** visites sur le site internet
- › **20752** consultations de guides en ligne
- › **7054** guides distribués

LÉA est devenue une référence pour les familles aidantes et les pouvoirs publics

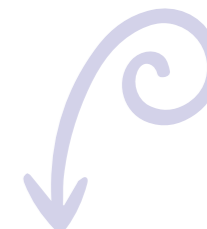
RÉPIT, BIEN-ÊTRE, LIEN SOCIAL ET SANTÉ MENTALE

- › **106** Bulles d'Oxygène organisées
- › **1663** familles en bulles d'oxygènes
- › **21** séjours offerts, pour 89 familles
- › **36** spectacles et événements sportifs proposés
- › **2 500** jouets offerts aux familles
- › **25** groupes de paroles "deuils" réunissant 195 familles
- › **38** petits-déjeuners dédiés aux aidants
- › **122** petits aidants accompagnés
- › **38** séances d'ostéopathie aquatique offertes

Le répit n'est pas un luxe : c'est un levier de santé mentale et familiale.

UNE COMMUNAUTÉ ENGAGÉE

- › **2 499** membres sur les communautés WhatsApp
- › **558 000** visites sur le site de l'association
- › **237 517** abonnés cumulés sur les réseaux sociaux
- › **4 512 366** vues sur les réseaux sociaux

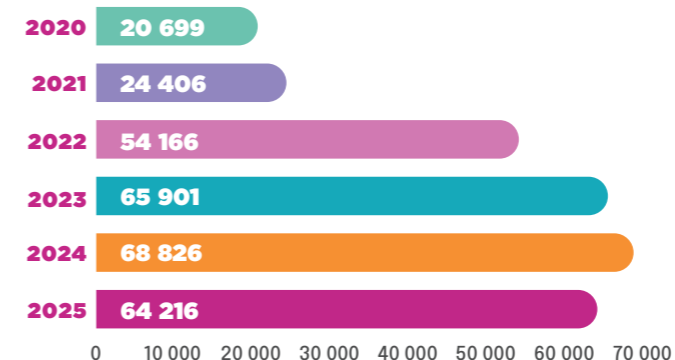


LÉA agit là où les familles en ont le plus besoin, au bon moment, avec les bonnes réponses.

Avec un **record de 64 216 familles bénéficiaires
du soutien de LÉA en 2025**, le nombre de familles soutenues depuis 2013
est de **551 542** !

ÉVOLUTION DU NOMBRE DE FAMILLES ACCOMPAGNÉES

NOMBRES DE FAMILLES SOUTENUES PAR ANNÉE



Le graphique ci-dessus illustre la forte progression du nombre de familles soutenues par l'association LÉA depuis 2020. En cinq ans, le nombre de bénéficiaires est passé de 20 699 familles accompagnées en 2020 à plus de 64 000 en 2025, soit une multiplication par plus de trois. Cette croissance significative témoigne à la fois de l'augmentation des besoins des familles confrontées à la maladie ou au handicap d'un enfant, mais aussi de la montée en puissance des dispositifs d'accompagnement développés par l'association. Après une phase de croissance très rapide entre 2021 et 2023, liée notamment au développement

des outils d'information, des permanences sociales et de l'accompagnement administratif, l'activité atteint un niveau élevé et se stabilise autour de 65 000 à 70 000 familles accompagnées par an. Cette stabilisation traduit une structuration progressive de l'action de l'association et la consolidation de ses dispositifs, notamment dans le cadre du déploiement du projet LÉA 360. Ces données illustrent le rôle croissant de LÉA dans l'accompagnement des familles d'enfants malades ou en situation de handicap et confirment la nécessité de poursuivre le développement de solutions innovantes pour répondre à des besoins toujours plus importants sur l'ensemble du territoire.

NOTRE 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.»

CRÉATION D'UN FILM PROMOTIONNEL POUR L'ASSOCIATION LÉA



En 2025, 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.

Diffusé à la télévision et projeté dans plusieurs salles de cinéma en amont des séances, le film a permis de toucher plusieurs centaines de milliers de spectateurs cumulés, élargissant significativement la visibilité de LÉA auprès du grand public. Ces diffusions ont généré une augmentation mesurable des visites sur le site internet, des appels au numéro vert et des sollicitations de familles.

L'association tient à adresser ses remerciements les plus sincères aux acteurs et figurants, aux équipes maquillage, photo, son... au réalisateur Benjamin de **Mood Maker**, dont la sensibilité artistique et l'engagement ont permis de traduire avec justesse la réalité des familles accompagnées, ainsi qu'à l'agence de communication **Oisx**, pour son accompagnement stratégique et créatif. Leur professionnalisme et leur implication bénévole ont contribué à porter un message fort, humain et universel, au service de la cause défendue par LÉA. Merci au groupe TF1 et au groupe France Télévision pour la diffusion et la confiance qu'ils nous ont accordé.



PODCAST ET LIVES « LÉA & VOUS »

Dans une volonté de renforcer l'information et le soutien aux familles, l'association propose également le rendez-vous mensuel « LÉA & Vous », animé par Patricia Blondieau. Ce format se décline sous forme de podcast et de live diffusé un mercredi par mois, permettant d'aborder différentes thématiques liées à la parentalité, au handicap, à l'accompagnement des familles et aux ressources disponibles. Ces temps d'échange offrent aux parents un espace accessible pour s'informer, poser leurs questions et partager leurs expériences. Ils contribuent à renforcer le lien avec les familles, à diffuser des informations utiles et à valoriser les témoignages et expertises autour des enjeux rencontrés par les parents et les aidants.



MARDI 18 MARS À 20H30



Animé par Patricia BLONDIAUX

LA PLACE DES PAPAS



NOTRE VISIBILITÉ PRESSE

En 2025, l'association LÉA a bénéficié d'une couverture médiatique significative dans la presse écrite, à la télévision et à la radio. Plusieurs articles et reportages ont mis en lumière nos actions, nos séjours familles, nos dispositifs Handiprêt et notre plaidoyer national. Cette visibilité médiatique a contribué à sensibiliser un public élargi, à renforcer la notoriété de l'association et à faire entendre la voix des familles auprès des décideurs et du grand public. La presse demeure un levier essentiel pour faire évoluer les regards et porter les enjeux du handicap, de la maladie grave et du deuil pédiatrique dans le débat public.

NOS LIVES ET NOS PODCAST IMPACTANTS

En 2025, LÉA a renforcé sa présence digitale grâce à une **série de lives et de podcast** 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 4 512 366 vues** sur tous les réseaux sociaux confondus. À travers des témoignages de parents, d'aidants, de professionnels de santé et d'experts engagés, le podcast aborde des thématiques essentielles : l'annonce du diagnostic, la charge mentale des aidants, la fratrie, le parcours administratif, la fin de vie, le deuil parental, mais aussi l'espoir, la résilience et les ressources intérieures. Chaque épisode vise à briser l

★ MOMENTS FORTS :

- **Témoignages de familles** : des parents et jeunes ont partagé leur quotidien avec authenticité
- **Interventions d'experts** : psychologues, éducateurs spécialisés
- **Sessions participatives** : en direct pour répondre aux questions, Restez connectés, d'autres lives sont à venir en 2026 pour continuer à partager, sensibiliser et agir ensemble !

Un live régulier est prévu les lundis pour répondre aux questions sur les dossiers administratifs.

RÉCOMPENSES ET PRIX



LÉA REMPORTE LE GRAND PRIX DU CHALLENGE INCLUSION APICIL

LÉA a été distinguée par le **Grand Prix du Challenge Inclusion APICIL**, récompensant son engagement en faveur des familles confrontées au handicap et à la maladie grave. Cette reconnaissance nationale souligne la qualité de nos dispositifs d'accompagnement, notre capacité d'innovation sociale et notre impact concret sur le terrain. Ce prix vient saluer une action structurée, durable et innovante.

FESTIVAL DU FILM DE DEAUVILLE : VICTOIRE DE LÉA AU PRIX COUP DE <3 DU JURY TF1



LÉA a reçu le Prix du Jury TF1 lors du Festival du Film de Deauville pour le film « LÉA - La rentrée des classes ». Cette distinction prestigieuse récompense la puissance du message porté par l'association et la capacité du film à sensibiliser un large public aux réalités vécues par les familles. Elle a également contribué à renforcer la visibilité nationale de notre engagement.

JESSICA BABA REMPORTE LE GRAND PRIX DU JURY - TROPHÉE DES ENTREPRENEURS DE LA DRACÉNIÉ (CLED)

Jessica BABA, fondatrice et directrice générale de LÉA, a reçu le Grand Prix du Jury du Trophée des Entrepreneurs de la Dracénie, décerné par le CLED. Cette distinction récompense un parcours entrepreneurial engagé au service de l'intérêt général, mettant en lumière la dimension innovante et structurante du modèle associatif porté par LÉA.



LÉA REMPORTE DEUX PRIX À L'AUTORITÉ DE RÉGULATION PROFESSIONNELLE DE LA PUBLICITÉ (ARPP)

LÉA a été doublement récompensée par l'ARPP pour la qualité et l'impact de sa communication. Ces distinctions saluent une stratégie engagée, éthique et responsable, au service de la sensibilisation aux enjeux du handicap, de la maladie pédiatrique et du deuil parental.



LÉA REÇOIT LE PRIX « ACTION REMARQUABLE » DE L'ARS PACA

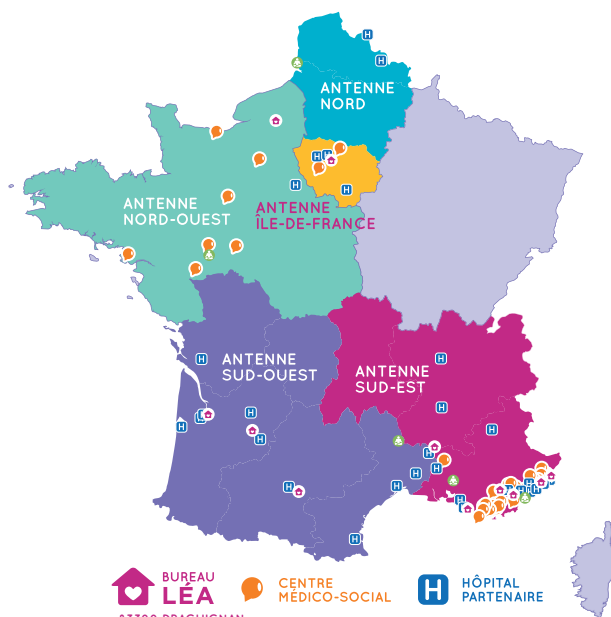
L'ARS PACA a distingué LÉA en lui attribuant le prix « Action Remarquable », reconnaissant la pertinence de ses dispositifs d'accompagnement et son rôle structurant dans la coordination des parcours des familles. Ce prix institutionnel confirme la reconnaissance de notre expertise par les acteurs de santé publique.



LÉA REMPORTE LE GRAND PRIX DU PUBLIC TALENTEO

Avec plus de **420 000 votes**, LÉA a remporté le **Grand Prix du Public TALENTEO**, grâce à la mobilisation exceptionnelle de notre communauté. Cette distinction illustre la force de la communauté engagée autour de notre cause et la reconnaissance du travail mené auprès des familles. Au-delà du trophée, c'est une preuve forte que la solidarité peut rassembler largement.





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

46 rue Antoine Lombard - 83300 DRAGUIGNAN

info@asso-lea.org

www.asso-lea.org



Tous derrière Léa @Association_Lea association_lea Association Léa ASSOCIATION LÉA association_lea