

CENTRE DE VACANCES ORIGINAL POUR TOUS, FAMILLE ET MALADE

CRÉÉ PAR L'ASSOCIATION DE PRÉFIGURATION DE LA FONDATION DENISE PICARD

Les familles et les aidants jouent un grand rôle et accompagnent les malades tout au long de leur parcours, cependant pour grand nombre de malades la cellule familiale a explosé (principalement à cause de la maladie et du handicap) et la personne handicapée se retrouve face à elle-même, cumulant le handicap, les problèmes sociaux, la perte d'emploi, la perte du domicile et l'impossibilité d'accomplir seule les démarches.

Face à cette situation, l'Association de Préfiguration de la Fondation Denise Picard désire développer des services innovants à destination des personnes handicapées et/ou dépendantes.

L'OBJECTIF EST DE...

> **développer un réseau de lieux de répit pour personnes handicapées et/ou dépendantes** (quelle que soit l'origine de la dépendance : maladie, accidents de la vie, âge, etc.) L'idéal serait un village par grande région (un peu plus pour certaines régions très peuplées) pour aboutir à une dizaine de villages de répit. La première réalisation a ouvert ses portes en Auvergne en Juin 2015, un village pour donner un peu de répit à tous ceux qui accompagnent un parent, un conjoint ou un enfant, malade ou handicapé. Tout se passe au village des Bruyères qui propose une dizaine de chalets au milieu des bois à Brugheas, pas loin de Vichy dans l'Allier (03).

> **que tout monde puisse partir en vacances, et surtout, que chacun puisse en profiter.** La personne dépendante aura du personnel et des équipements adaptés (une piscine avec une rampe par exemple). Et ceux qui l'accompagnent retrouveront les mêmes activités que dans un village de vacances classique. Ce qui est une première.

Lorsqu'une personne est malade dans une famille, c'est toute la famille qui souffre. Ce genre de village permet donc à tout le monde de souffler, sans être obligé de se séparer. Aujourd'hui, plus de 4 millions de Français s'occupent d'un proche dépendant, selon les associations. Certains mobilisés 24h/24, d'autres cumulant avec un emploi à plein temps.

Ce chiffre pourrait doubler en dix ans avec le vieillissement de la population. C'est pourquoi il faut inventer de nouvelles solidarités, de nouvelles structures d'accueil et d'accompagnement. Le village des Bruyères ouvre une voie. D'autres vont certainement suivre.



> En savoir plus sur le Centre de répit « Les Bruyères » : <http://lasbruyeres.centredarepit.org/fr/bienvenue/>

> Contact : Centre de Répit Les Bruyères - La Boucharde - 03700 Brugheas - Tél. : 04 70 41 84 63 - courriel : contact@apfdp.org - <http://www.fondation-denisepicard.org>



AHF
HUNTINGTON
FRANCE

n°80

Bulletin
Novembre 2017

ISSN 1779 82 97



ÉDITO

ON SE REMUE À L'AHF

Cela fait bientôt 40 ans que l'Association Huntington France est présente auprès des malades, des familles, du personnel médico-social et des chercheurs. Le bel âge pour réfléchir à apporter de nouvelles solutions à cette communauté Huntington.

Dans ce bulletin, vous découvrirez toutes ces nouveautés avec notamment un espace pour les jeunes, des rencontres avec les familles tous les premiers lundis du mois au siège de l'AHF à Paris, des actions de formation et de communication pour le personnel médico-social, la mise en place prochaine d'une écoute téléphonique avec une psychologue professionnelle.

Vous trouverez également les 3 appels à projets qui sont proposés pour 2018 aux chercheurs mais aussi à tous ceux qui souhaitent œuvrer pour améliorer le quotidien des malades et des aidants.

Vous verrez également que la dynamique dans les régions ne faiblit pas avec des manifestations organisées sur tout le territoire, de Vouziers à Pont-Péan en passant par Bournazel ou Lourdes-Bagnères.

Nous vous attendons tous, le Samedi 24 mars 2018, dans l'amphithéâtre Babinski de la Pitié Salpêtrière, pour célébrer les 40 ans de l'AHF. L'Assemblée Générale se déroulera le matin, suivie de présentations et animations l'après-midi.

*« Venez nombreux nous soutenir,
nous avons besoin de vous. »*

Marc Issandou
Président de l'AHF

LE MOT DU PARRAIN

TOUT MON SOUTIEN POUR LES 40 ANS DE L'AHF !

Comme vous le savez, je suis le parrain de l'AHF depuis plusieurs années.

C'est l'occasion pour moi de dire toute mon admiration et mon soutien à toutes ces familles durement touchées par la maladie mais qui font face avec beaucoup de courage et de dignité.

L'occasion aussi pour moi de faire de belles rencontres à l'occasion de diverses manifestations auxquelles j'ai eu le privilège de participer à vos côtés.

Je souhaite à l'AHF beaucoup de réussite dans sa mission auprès des familles et des chercheurs.

Manu Petit

Parrain de l'AHF et ancien champion du monde de football