

Un grand Merci



Édition 1/2026

Schweizerische Stiftung für das cerebral gelähmte Kind
Fondation suisse en faveur de l'enfant infirme moteur cérébral
Fondazione svizzera per il bambino affetto da paralisi cerebrale

 **cerebral**
Aider rapproche

ÉDITORIAL



Chère lectrice,
Cher lecteur,

Notre Fondation, qui a bien commencé l'année, a déjà repris le travail avec son élan coutumier. L'année 2026 nous réserve de nouveau de nombreux défis, et nous nous réjouissons de passer de bons moments avec les personnes inscrites chez nous et leurs familles, ainsi que de continuer à développer autant que possible nos offres et prestations et à les adapter aux besoins actuels.

Dès ce printemps, le Salon de la Fondation Cerebral au palais des congrès de Berne, très apprécié des personnes concernées, sera un véritable temps fort auquel nous invitons cordialement toutes les personnes et familles inscrites chez nous. Il est l'occasion parfaite pour les nombreux visiteurs et visiteuses de mieux faire connaissance avec notre Fondation, de discuter avec l'équipe de notre Secrétariat et de nouer des contacts avec d'autres familles. Nous nous réjouissons d'ores et déjà de ces rencontres passionnantes avec nos familles issues de toute la Suisse.

Les manifestations telles que le Salon de la Fondation Cerebral ne sont possibles que grâce à votre aide. Je vous remercie donc chaleureusement de votre soutien constant et vous souhaite un agréable printemps.

Thomas Erne, Directeur

Table des matières

3

Merci pour votre aide!

Nous recevons régulièrement des lettres de familles et de personnes reconnaissantes de l'aide que leur apportent nos prestations. Nous sommes ravis de ces courriers qui prouvent la pertinence et la réelle efficacité de notre aide.

4–6

«Jusqu'à présent, nous avons trouvé une solution pour chaque difficulté»

Il y a 9 ans, lors de sa naissance, Jason Schneider a manqué d'oxygène. Ceci a entraîné chez lui un handicap moteur cérébral qui, même s'il met ses parents, Kira et Mathias Schneider, à rude épreuve, n'empêche pas la jeune famille de se battre et d'assumer son quotidien avec une admirable sérénité.

7

En bref

Nous serons de nouveau présents lors de la 34^e Love Ride avec un stand d'information, et invitons fin mai 2026 les personnes et familles inscrites chez nous au Salon de la Fondation Cerebral à BERNEXPO. Le partenariat avec les slowUp nationaux est également poursuivi. Nous avons aussi le plaisir de vous présenter des projets de construction et d'autres demandes d'institutions que nous soutenons actuellement.

8–9

«C'est à chaque fois comme si c'était Noël en plein milieu de l'année»

Depuis de nombreuses années, nous mettons à la disposition d'institutions qui accueillent des personnes handicapées motrices cérébrales des bons de réduction pour des trajets organisés par des services de transport. La fondation Vivendra, à Dielsdorf (ZH), en a notamment profité. Markus Grosskreuz, chef du service Logement et homes de jour, nous explique l'importance de ces bons pour les personnes concernées.

10

La Boutique d'articles de soins Cerebral: un soutien précieux

Afin de faciliter les soins à domicile pour les proches aidants, notre Boutique en ligne propose depuis de nombreuses années des articles de soins. Cette offre très appréciée connaît un nouveau développement.

11

Une journée pleine de jeux et de joie sur la Madrisa

Cet hiver encore, nous avons eu le plaisir d'inviter des enfants et des jeunes vivant avec un handicap moteur cérébral ainsi que leurs familles au snowdream Day sur la Madrisa, afin de leur offrir quelques heures de détente à la neige.

Impressum

«Merci» est la revue d'information à l'attention des donatrices et donateurs de la Fondation suisse en faveur de l'enfant infirme moteur cérébral; elle paraît quatre fois par an, en mars, en juin, en août et en novembre.

Éditeur/Direction de la production Fondation Cerebral **Rédaction et textes** Sina Lüthi **Photos** Sina Lüthi

Impression Witschi & Ritz Crossmedia AG, Nidau **Tirage** 87 750 exemplaires. Imprimé sur du papier certifié FSC. **Prix de l'abonnement «Merci»** CHF 5.–/an, inclus dans le montant des dons (Boutique Cerebral incl.)

cosanum

Le logisticien au service de la santé.

Sponsor Cosanum AG, produits médicaux, Brandstrasse 28, 8952 Schlieren, téléphone 043 433 66 66, www.cosanum.ch. La société Cosanum AG fournit depuis longtemps des articles pour l'incontinence à la Fondation Cerebral.

Merci!



Nous tenons à vous remercier chaleureusement pour votre généreux soutien à l'achat du vélo électrique de Milena. Elle l'adore et se régale d'excursions dans la nature. C'est juste génial.

Famille Schmutz, 3182 Ueberstorf

Nos très sincères remerciements à la Fondation Cerebral pour sa généreuse aide à l'achat du fauteuil de bureau de Silvan. Il a déjà été livré et Silvan, qui l'utilise quotidiennement dans sa structure d'accueil de jour, en profite réellement: sa sécurité et une posture optimale sont à nouveau garanties.

Famille Waldesbühl, 6030 Ebikon

Je vous remercie du fond du cœur pour votre contribution financière à nos vacances. Les moments que j'ai pu passer à l'hôtel avec ma fille Nathalie ont été très précieux pour moi. Pour une fois, je n'ai eu à m'occuper de rien et j'ai pu profiter entièrement du temps passé avec elle.

Marilou Martin, 2013 Colombier

Nous avons déjà fait plusieurs sorties avec le nouveau vélo de Giorgia. Elle apprécie ces moments, surtout en compagnie de ses deux frères. Nous pouvons maintenant faire du vélo avec toute la famille et nous tenons à vous remercier de nouveau pour votre généreux soutien financier. Quel bonheur de pouvoir pédaler avec Giorgia!

Famille Heinzelmänn, 4467 Rothenfluh



«Jusqu'à présent, nous avons trouvé une solution pour chaque difficulté»

Il y a 9 ans, lors de sa naissance, Jason Schneider a manqué d'oxygène. Ceci a entraîné chez lui un handicap moteur cérébral qui, même s'il met ses parents, Kira et Mathias Schneider, à rude épreuve, n'empêche pas la jeune famille de se battre et d'assumer son quotidien avec une admirable sérénité.

Si les immeubles du lotissement Papillon à Niederwangen (BE) portent des noms... de papillons, l'hiver n'est, lui, guère chatoyant ce jour-là: sous un ciel lourd de nuages, il bruine et l'air est froid. Mais cela ne dérange pas Jason Schneider. Déterminé, il se dirige vers l'escalier en regardant Kira, sa mère, avec insistance. Celle-ci sourit puis lui prend le bras. Ensemble, ils commencent à gravir les marches. Jason, très concentré, pose un pied devant l'autre en souriant fièrement. «Jason vient d'appren-

dre à monter les escaliers avec de l'aide», explique Kira Schneider en regardant son fils avec tendresse. «Comme il est vite distrait, il est important de ne pas le quitter des yeux pour pouvoir réagir immédiatement en cas de besoin. Mais dans l'ensemble, il s'en sort vraiment très bien.»

Jordan, le fils cadet âgé de quatre ans, et papa Mathias sont également sortis. Ce dernier sort le fauteuil roulant de Jason de la cave. Ce soir, il ira avec son fils à un match du SC Bern, où il leur sera indispen-

sable. «Jason est une vraie pile électrique», dit-il en souriant, «et comme il ne peut pas rester assis tranquille cinq minutes, un match de hockey sur glace serait beaucoup trop fatigant pour lui comme pour moi. Alors, pour ce genre d'événements, nous prenons le fauteuil roulant. Cela l'apaise et lui permet de se reposer un peu de temps en temps.» Jason, qui a écouté attentivement, hoche la tête, radieux. Il a hâte de sortir avec son père et bien sûr de profiter, au stade, des lumières colorées et de la foule. Fans de hockey, le père et le fils ne manquent presque aucun match du SC Bern. Rien d'étonnant donc à ce que les enjoliveurs du fauteuil roulant de Jason arborent l'emblème de son cher club de hockey sur glace!

«On essaie d'imaginer de possibles scénarios tout en étant complètement dépassé.»

Un départ difficile dans la vie

Jason était un enfant ardemment désiré. Né supposément en bonne santé au terme d'une grossesse sans problème, il comblait ses parents de bonheur. Mais les premières complications sont apparues juste après l'accouchement: Jason respirait mal, il convulsait, et a donc été immédiatement transféré au service de néonatalogie de l'Hôpital de l'Île, à Berne. Pour ses parents, ce fut le début d'une période angoissante. Kira Schneider se souvient: «J'étais moi-même encore très affaiblie par l'accouchement et ne comprenais pas tout à fait ce qui arrivait à notre bébé. Nous



Jason découvre le monde pas à pas, tendrement accompagné et soutenu par sa famille.



Partir ensemble à l'aventure: papa Mathias porte Jordan, le petit dernier, tandis que maman Kira pousse Jason dans son fauteuil roulant. La roue Crosscountry à l'avant du fauteuil roulant a été financée par la Fondation Cerebral.

venions d'accueillir notre fils avec bonheur et soudain, tout n'était plus que peur et inquiétude.»

Des examens révèlent que pendant l'accouchement, Jason a souffert d'un manque d'oxygène. Les convulsions qui secouent le petit garçon sont des crises d'épilepsie. «À l'IRM, on voyait nettement les zones du cerveau qui avaient souffert du manque d'oxygène.» Mathias Schneider poursuit, d'une toute petite voix: «Il nous a fallu accepter le fait que notre fils avait un handicap moteur cérébral.» Les médecins ne pouvaient pas dire aux jeunes parents comment Jason allait se développer, mais considéraient un handicap lourd comme probable. Ce sombre pronostic a valu de nombreuses nuits blanches aux Schneider. Kira relate: «Dans une telle période, il y a tant de pensées qui vous traversent l'esprit que ça vous donnerait presque le vertige. On essaie d'imaginer de possibles scénarios tout en étant complètement dépassé.» Pendant la vingtaine de jours que Jason a passés à l'hôpital, les équipes ont cherché d'arrache-pied un médicament capable de soulager sa grave épilepsie. Et ce n'est qu'une fois qu'elles l'ont eu trouvé que Kira et Mathias Schneider ont enfin pu rentrer chez eux avec leur fils. Mathias reprend: «La veille au soir, le SC Bern avait remporté le titre de champion de Suisse, et

voilà qu'à l'hôpital, on nous dit que nous pouvions emmener Jason. Cela ne pouvait être qu'un bon présage!» Lui et sa femme rient.

«Les rituels sécurisent Jason. Mais c'est souvent la spontanéité qui en pâtit.»

L'humour et la capacité d'improvisation aident à mieux vivre le quotidien

En dépit des pronostics pessimistes, Jason s'est très bien développé au cours de ses neuf années de vie. Mais les soins et l'accompagnement que lui prodiguent ses parents restent lourds et exigeants. Étant très actif et inconscient du danger, il doit être surveillé pratiquement 24 heures sur 24. «Le problème, c'est que l'on ne voit pas le handicap de Jason au premier regard. Il a l'air très autonome alors qu'il est en réalité vite submergé, et qu'il ne puisse pratiquement pas parler complique encore la situation.»

À cela s'ajoute le fait qu'il est très perturbé quand ses habitudes sont modifiées. Son père précise: «Les rituels sécurisent Jason. Face à l'imprévu, il a beaucoup de mal à savoir que faire et du coup, il réagit

très vivement. La spontanéité en pâtit donc souvent.» Kira et Mathias Schneider s'efforcent d'en tenir compte, sans pour autant surprotéger Jason. Aussi pour éviter au petit Jordan de grandir à l'ombre du handicap de son frère. «C'est parfois difficile de satisfaire à tous les besoins», soupire Kira Schneider. «Heureusement, nous formons tous les deux une bonne équipe et pouvons toujours compter l'un sur l'autre. Et puis, avec le temps, on développe une certaine capacité à improviser. Jusqu'à présent, nous avons en tout cas trouvé une solution pour chaque difficulté.»

En bus, en tram, en train

Dans la mesure du possible, les Schneider choisissent des activités auxquelles ils peuvent participer tous les quatre. Le week-end, la famille prend donc souvent les transports publics. «Jason est fasciné par les transports en commun», rapporte Kira Schneider, «il pourrait rouler ainsi pendant des heures. Par chance, Jordan aime lui aussi prendre le bus, le tram et le train. Souvent, nous achetons tout bonnement un billet pour la journée, montons dans le bus ici, à Niederwangen, et nous laissons emmener au petit bonheur. À force de découvrir ainsi de nouveaux endroits, nous connaissons à présent les environs de Berne comme notre poche.»



Même si ses parents comprennent généralement bien ce que Jason veut leur dire, ils sont heureux qu'à l'Aarhus, il apprenne à communiquer à l'aide d'une tablette.

Des moments de détente essentiels
En semaine, Jason fréquente l'école spécialisée en pédagogie curative de la fondation Aarhus à Gümligen. C'est là qu'il suit aussi toutes ses thérapies, ce qui soulage immensément ses parents. «Quand Jason était petit, notre quotidien tournait en grande partie autour de ces rendez-vous thérapeutiques. Et tout en sachant combien c'était important pour lui, nous avions parfois l'impression d'être

devenus chauffeurs de taxi. C'est donc un vrai soulagement qu'il suive désormais ses thérapies à l'Aarhus.» Deux nuits par semaine, Jason dort également sur place. Ces nuits sont des moments de repos essentiels pour ses parents. Kira Schneider poursuit: «Jason a besoin d'être pris en charge 24 heures sur 24, y compris la nuit car il ne peut pas dormir seul. L'un de nous doit donc rester avec lui toute la nuit, et c'est pourquoi il a son lit non pas dans une chambre séparée, mais juste à côté du nôtre. Ça le sécurise, et nous pouvons le rassurer tout de suite quand il se réveille.» Si cette prise en charge sans faille convient à Jason, elle ne laisse guère de place au repos ni aux moments à deux. C'est pour cela qu'après mûre réflexion,

les parents ont décidé de laisser leur aîné dormir deux fois par semaine à l'Aarhus. «Au début, il n'a pas été facile de le confier à quelqu'un d'autre», se souvient Kira Schneider, «nous nous sentions en échec. Mais avec le temps, nous avons appris à profiter de ces pauses. Jason se sent très bien à l'Aarhus, où on s'occupe parfaitement de lui. Et quand il rentre à la maison, ce sont des parents bien reposés qui l'accueillent. Lorsqu'on est parent d'un enfant handicapé, il faut tôt ou tard apprendre à accepter ce genre de soutien.»



Deux adorables garçons: Jason pousse son frère Jordan dans son fauteuil roulant.

De l'aide pour la famille Schneider

Les Schneider sont inscrits depuis longtemps à la Fondation Cerebral. Ils bénéficient régulièrement d'articles de soins et ont déjà été soutenus à plusieurs reprises, par exemple pour l'achat d'une roue Crosscountry pour le fauteuil roulant de Jason. Fixée à l'avant du fauteuil, celle-ci permet à la famille de se déplacer plus facilement, même sur des chemins cahoteux. De plus, elle facilite l'accès aux transports publics. Les Schneider gardent également un excellent souvenir de leur participation à l'événement estival co-organisé par la Fondation Cerebral et Dualski Bellwald à Bellwald (VS). À cette occasion, les familles présentes ont pu tester différentes offres estivales dans la station valaisanne. Jason et sa famille y ont passé une journée divertissante et riche en découvertes, en profitant pleinement des nombreuses activités de loisirs proposées.

En bref

34^e Love Ride à l'aérodrome de Dübendorf (ZH)

Le 3 mai 2026, la célèbre Love Ride se tiendra de nouveau sur le site de l'aérodrome de Dübendorf. Cet événement offre aux personnes en situation de handicap une opportunité unique de faire un tour à moto. Les nombreuses et nombreux motocyclistes viennent en partie de loin pour faire cette joie aux personnes concernées et rendre cette journée aussi émouvante qu'inoubliable.

Partenaires de la Love Ride depuis de nombreuses années, nous y tiendrons de nouveau un stand d'information. Venez nous rencontrer et découvrir en direct nos différentes offres – nous nous réjouissons de votre visite.



Salon de la Fondation Cerebral à BERNEXPO



Les 29 et 30 mai 2026, nous organisons à BERNEXPO (BE) le très populaire Salon de la Fondation Cerebral. Durant ces deux jours, toutes les personnes et familles inscrites chez nous sont cordialement invitées à venir s'informer en direct sur nos nouveaux produits. De nombreux partenaires de notre Fondation seront également sur place pour présenter leurs offres. Le public pourra profiter d'un programme varié, avec de nombreuses attractions

pour toute la famille et la possibilité d'échanger en toute simplicité.

Circuler en toute tranquillité lors des slowUp nationaux

Tessin, Valais, région du lac de Constance ou Vallée de Joux: les slowUp nationaux offrent une occasion unique d'effectuer un circuit en toute sérénité sur des routes fermées au trafic motorisé. Engagée comme partenaire de longue date de ces événements, notre Fondation veille au bien-être des personnes en situation de handicap sur les parcours des 19 slowUp ainsi qu'aux alentours. Les personnes concernées peuvent en outre utiliser notre service national de location de vélos adaptés.

Plus d'infos et toutes les dates des slowUp nationaux sur:
www.slowup.ch



Nous soutenons actuellement les projets suivants d'autres institutions

- Nous soutenons la Fondation Dr Combe, à Roche (VD), à hauteur de CHF 150 000.– pour la réalisation de son projet DUO. Celui-ci prévoit la construction, au centre de la commune de Roche, d'une nouvelle école spécialisée attenante à l'école primaire existante. Objectif: réunir des enfants avec et sans handicap.
- Nous octroyons à la fondation Adulta, à Pratteln (BL), une contribution de CHF 200 000.– pour la construction urgente d'un nouveau bâtiment sur le site d'Allschwil. Ce bâtiment remplacera la maison Dr Augustin, construite il y a 42 ans, qui ne répond plus aux besoins des résidentes et résidents.
- Nous soutenons par une contribution de CHF 60 000.– la fondation Lebenshilfe, à Reinach (AG), qui a pour projet de louer de nouveaux locaux afin de continuer à développer son offre d'emplois protégés.
- La Coopérative de promotion de l'infrastructure touristique à Bellwald (VS) reçoit de notre part une contribution de CHF 20 000.– destinée à aménager, sur l'aire de jeux publique de Gassen, une balançoire accessible aux personnes à mobilité réduite, ainsi qu'un chemin d'accès pavé permettant à ces personnes d'y accéder librement. Bellwald est le lieu de vacances de nombreuses familles comptant un membre handicapé moteur cérébral.
- La fondation Hippotherapie-K (centre d'hippothérapie) de Gelterkinden (BL) obtient une aide de CHF 8000.– pour l'achat d'un nouveau cheval de thérapie.
- Nous allouons à l'IG Gespanne Nordwestschweiz la somme de CHF 5000.– pour l'organisation de sa sortie moto 2026 avec des personnes en situation de handicap.

«C'est à chaque fois comme si c'était Noël en plein milieu de l'année»

Depuis de nombreuses années, nous mettons à la disposition d'institutions qui accueillent des personnes handicapées motrices cérébrales des bons de réduction pour des trajets organisés par des services de transport. La fondation Vivendra, à Dielsdorf (ZH), en a notamment profité. Markus Grosskreuz, chef du service Logement et homes de jour, nous explique l'importance de ces bons pour les personnes concernées.



Markus Grosskreuz, de la Fondation Vivendra à Dielsdorf, se réjouit de pouvoir bientôt de nouveau distribuer des carnets de bons de la Fondation Cerebral.

À qui s'adressent les offres de la fondation Vivendra?

Vivendra propose de nombreuses prestations pour enfants, adolescents et adultes en situation de handicap moteur et mental: un jardin d'enfants, une école spécialisée en pédagogie curative avec internat, mais aussi, pour les adultes, des logements et des emplois adaptés. Nos trois sites de Dielsdorf, Niederhasli et Bachs, dans l'Unterland zurichois, accueillent 104 adultes dont beaucoup vivent avec de sévères handicaps moteurs cérébraux.

Qu'en est-il de la mobilité à la fondation Vivendra?

Nous disposons d'une flotte assez vaste de véhicules de différents types qui nous permettent d'assurer la mobilité quotidienne de nos résidentes et résidents. Les trajets se font principalement en interne, par exemple d'un site à un autre. Mais chaque jour, nous allons également chercher l'ensemble des élèves qui fréquentent notre école de pédagogie curative à leur domicile et les y ramenons après les cours. Nous gérons en outre les trajets des adultes qui habitent chez nous et travaillent à l'extérieur.

Qu'en est-il des trajets privés qui n'ont rien à voir avec le travail, la thérapie ou l'école?

Être mobile est précieux pour tout le monde. Les personnes qui habitent chez nous doivent pouvoir être autonomes dans leurs déplacements et leurs loisirs. Nous nous efforçons donc de proposer également des trajets privés.

Malheureusement, c'est souvent impossible, ne serait-ce qu'en raison du grand nombre de personnes vivant à Vivendra. Nous disposons de 19 véhicules, mais ceux-ci sont quotidiennement utilisés en interne et ne peuvent servir pour des déplacements de loisirs au mieux qu'aux heures creuses. Ceci est vraiment regrettable, car les trajets privés sont très importants pour nos résidentes et résidents, notamment pour entretenir leurs relations ou rentrer chez leurs parents le week-end. Leur handicap empêche malheureusement nombre d'entre eux d'emprunter les transports publics à cause des obstacles insurmontables que ceux-ci impliquent. Les voyages en train, notamment, sont compliqués et doivent être minutieusement planifiés.

Bien entendu, on pourrait aussi faire appel à des services de transport, mais ils sont assez chers et donc difficilement abordables pour des personnes en situation de handicap, qui disposent généralement d'un budget très limité.



Désormais acceptés par plus de 100 services de transport dans toute la Suisse, les bons de mobilité de la Fondation Cerebral peuvent être utilisés pour des trajets individuels.

Quel rôle jouent les bons de mobilité de la Fondation Cerebral?

Ils jouent un rôle très précieux, car ils permettent d'effectuer des trajets privés que nous ne pouvons pas assurer. Ils allègent le budget des personnes concernées et leur permettent d'accroître leur mobilité en toute simplicité.

C'est un immense cadeau de recevoir régulièrement des bons de mobilité de la Fondation Cerebral pour pouvoir les transmettre à nos résidentes et résidents. Pour moi, c'est à chaque fois comme si c'était Noël en plein milieu de l'année! Les distributions de carnets de bons sont toujours de très beaux moments. Lorsqu'ils sont épuisés, cela se fait rapidement sentir, et la livraison de nouveaux bons est généralement attendue avec impatience.

Quels sont les retours des résidentes et résidents?

Leur besoin de mobilité individuelle étant important, leur gratitude est immense. Pour les personnes concernées, ces bons signifient non seulement plus de liberté de mouvement, mais aussi et surtout la possibilité d'échapper à la routine et de se créer des souvenirs inoubliables. J'apprécie beaucoup que la Fondation Cerebral prenne en compte ce fort besoin. Elle a aussi déjà soutenu notre fondation dans d'autres domaines de la mobilité, notamment en nous aidant à acquérir des véhicules adaptés à nos besoins.

Les bons de mobilité pour institutions

Nous distribuons régulièrement des bons de mobilité à des institutions hébergeant des personnes handicapées motrices cérébrales. Ils sont très appréciés et largement utilisés: en 2025, des bons d'une valeur d'environ CHF 40 200.- ont ainsi été utilisés dans toute la Suisse.

La Boutique d'articles de soins Cerebral: un soutien précieux

Afin de faciliter les soins à domicile pour les proches aidants, notre Boutique en ligne propose depuis de nombreuses années des articles de soins. Cette offre très appréciée connaît un nouveau développement.

L'incontinence est un sujet dont on parle peu. Pourtant, elle impacte fortement les personnes concernées. Parmi les personnes handicapées motrices cérébrales, beaucoup doivent vivre avec toute leur vie et ont donc besoin d'articles de soins adaptés.

C'est le cas de Priska Gallati, dont le fils Mattia, 16 ans, est né avec un handicap moteur cérébral. «Quand Mattia était petit, nous pouvions acheter les protections au supermarché. Mais elles ont fini par ne plus suffire, et il nous a fallu trouver une alternative», explique-t-elle. Depuis, c'est auprès de la Fondation Cerebral que la famille Gallati-Alan commande les articles de soins. «Nous en sommes pleinement satisfaits. Nous pouvons commander en ligne et les produits nous sont livrés à domicile», précise Priska

Gallati. «Quand on a un enfant handicapé à la maison, on est reconnaissant du moindre soutien.»

Un service simple et accessible

Comme les Gallati, de nombreuses familles s'occupent d'un enfant en situation de handicap moteur cérébral. Elles apprécient la Boutique d'articles de soins de la Fondation Cerebral, devenue incontournable pour beaucoup de personnes concernées. Il suffit de nous transmettre une garantie valide de prise en charge des frais et nous nous chargeons du décompte avec l'AI ou la caisse-maladie. Pour les familles, le fait de ne pas devoir gérer elles-mêmes ces tâches administratives représente un énorme soulagement.

Notre Boutique en ligne d'articles de soins propose une offre très variée. Elle associe

différents moyens auxiliaires – couvertures ZEWI pour enfants et adultes, protège-matelas, alèses et draps-housses spéciaux, serviettes de protection en tissu, maillots de bain avec protection contre l'incontinence pour enfants et adultes – à un large choix de produits dédiés à l'incontinence en différentes tailles, variantes et capacités d'absorption.

Nouveaux articles pour les soins à domicile

Ayant pour but d'adapter nos prestations et nos offres aux besoins des personnes et des familles inscrites chez nous, nous avons élargi l'offre de notre Boutique d'articles de soins.

Pour que les soins de base puissent être donnés à domicile de manière adéquate, il faut, en plus des protections pour incontinence, des gants de soins et des lingettes humides qui peuvent désormais également être commandés sur notre site. Priska Gallati: «J'utilise quotidiennement ces deux articles pour les soins de Mattia, et les lingettes extra-larges étaient jusqu'à présent non seulement difficiles à obtenir, mais aussi chères. Je suis très reconnaissante de pouvoir désormais les commander via la Boutique d'articles de soins de la Fondation Cerebral.»



Pour pouvoir s'occuper de son fils Mattia à domicile, Priska Gallati a besoin d'articles de soins adaptés. Les nouveautés de la Boutique d'articles de soins de la Fondation Cerebral sont pour elle une aide précieuse.

Articles de soins pour les institutions et les familles

La vente à prix réduit d'articles de soins de la Fondation Cerebral est très appréciée: en 2025, 154 institutions et 3104 familles ont fait appel à ce service. Nous vendons ces articles à prix coûtant.

Une journée pleine de jeux et de joie sur la Madrisa

Cet hiver encore, nous avons eu le plaisir d'inviter des enfants et des jeunes vivant avec un handicap moteur cérébral ainsi que leurs familles au snowdream Day sur la Madrisa, afin de leur offrir quelques heures de détente à la neige.

Ce qui a commencé comme une petite manifestation réunissant une poignée de participant-e-s est depuis longtemps devenu une institution bien ancrée. Né de la coopération entre la Fondation Cerebral, Cosanum AG, Bergbahnen Klosterters-Madrisa AG et la fondation Madrisa mit Herz, le projet snowdream Day en est à sa cinquième édition. Cette année, 18 familles venues de toute la Suisse se sont donné rendez-vous dans le Prättigau.

Une journée inoubliable

Cet événement est un moment fort pour les enfants et les jeunes en situation de handicap, qui se réjouissent longtemps à l'avance de découvrir ce qui les attend



Lors du snowdream Day, les participant-e-s peuvent dévaler les pistes en dualski et profiter pleinement de la neige – en toute simplicité.

sur la Madrisa. Le snowdream Day leur est entièrement dédié et leur permet de s'essayer à différentes activités de sports d'hiver telles que le dualski et le skidoo. Pendant ce temps, leurs frères et sœurs sont encadrés par des monitrices et moniteurs de ski. Cette année encore, la joie et l'enthousiasme se lisaient sur de nombreux visages – le snowdream Day 2026 restera gravé dans toutes les mémoires. Nous remercions chaleureusement nos partenaires ainsi que les bénévoles pour cette journée et nous réjouissons d'ores et déjà de la prochaine édition du snowdream Day, qui se tiendra en janvier 2027. L'offre sera élargie, ce qui permettra à encore plus de familles d'y participer.



Le succès était également au rendez-vous pour les skidoos, testés par de nombreuses personnes.



Vivre ensemble une journée inoubliable: 18 familles ont répondu à l'invitation et sont venues passer la journée sur la Madrisa.



Les frères et sœurs présents se sont également beaucoup amusés dans la neige.

Votre don nous tient à cœur!

La Fondation Cerebral finance intégralement ses activités par des dons, des héritages et des legs de particuliers et d'entreprises.

Dons d'ordre général

Nous utilisons votre don pour aider directement des personnes en situation de handicap moteur cérébral, là où c'est le plus urgent.

Don à but précis

C'est vous qui décidez de quelle façon votre don sera utilisé. Votre don sert exclusivement aux prestations d'aide que vous avez choisies.

La Fondation Cerebral a mis en place deux fonds:

- le fonds de mobilité
- le fonds de dépannage.

Don d'entreprise

Des entreprises, mais aussi des clubs services et des associations, peuvent nous soutenir par un don dédié à un projet ou conclure un partenariat avec nous et s'engager ainsi en faveur de personnes en situation de handicap moteur cérébral. Les possibilités de collaboration sont variées.

Nous sommes à votre disposition pour en discuter personnellement.

Don lié au décès d'un proche

En cas de décès, vous pouvez décider, conformément aux souhaits de la personne défunte ou de sa famille, de remplacer les fleurs et les couronnes par un don à la Fondation Cerebral. De plus en plus de familles en deuil le précisent sur l'annonce nécrologique ou nous versent la somme recueillie lors des funérailles.

Successions et legs

Avec un testament ou un legs, vous pouvez aider des personnes atteintes d'un handicap moteur cérébral après votre décès. Notre directeur Thomas Erne vous conseillera volontiers personnellement au 031 308 15 15. N'hésitez pas à demander notre guide gratuit du testament ou à le télécharger depuis la page www.cerebral.ch/fr/dons/testament-legs.

Bon à savoir

Nous vous garantissons une utilisation rigoureuse de votre don. Notre Fondation est contrôlée par la ZEWO et reconnue d'utilité publique. Notre travail n'engendre qu'un minimum de frais administratifs. Vous pouvez obtenir gratuitement notre rapport annuel ou le télécharger depuis la page www.cerebral.ch/fr/publications.

La protection de votre vie privée est pour nous fondamentale.

Nous ne communiquons aucune donnée vous concernant à d'autres organisations ou personnes.

Possibilités de versement

- **Compte postal** 80-48-4
IBAN CH53 0900 0000 8000 0048 4
- **Compte UBS** 235-90735950.1 BC 235
IBAN CH89 0023 5235 9073 5950 1



Vous pouvez aussi utiliser le bulletin de versement ci-joint ou faire un don en ligne: www.cerebral.ch/fr/dons (ou par TWINT). Le virement bancaire et les services bancaires en ligne génèrent les frais de traitement et de virement les plus faibles.

Avez-vous des questions au sujet des dons?

Mme Angela Hadorn sera ravie de vous répondre:
031 308 15 15, angela.hadorn@cerebral.ch



Scannez ce code QR pour accéder directement à la page «Dons» de notre site.

Un grand merci pour votre précieux soutien!



www.facebook.com/cerebral.ch



www.linkedin.com/company/stiftung-cerebral



www.instagram.com/stiftung_cerebral



Scannez ce code QR pour accéder directement à notre film d'information. Vous pouvez bien sûr aussi regarder le film en ligne sur notre site Internet www.cerebral.ch.



Votre don en bonnes mains.



Aider rapproche

Fondation suisse en faveur de l'enfant infirme moteur cérébral
Case postale, Erlachstrasse 14, 3001 Berne
Tél. 031 308 15 15, IBAN: CH53 0900 0000 8000 0048 4
www.cerebral.ch, e-mail: cerebral@cerebral.ch