

Un grand Merci



Édition 3/2026

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,

Le temps fort du printemps a été notre très populaire rencontre d'information, qui s'est tenue pour la première fois sous l'appellation de Salon de la Fondation Cerebral avec de nombreux nouveaux exposants. Aux côtés des personnes et familles inscrites chez nous, nous avons vécu deux journées inspirantes et enrichissantes. Près de 800 personnes sont venues nous rencontrer au palais des congrès BERNEXPO, un chiffre impressionnant qui montre une fois de plus combien ces rencontres sont précieuses et combien le besoin d'échanges personnels, d'informations et de soutien mutuel est grand.

L'Assemblée annuelle 2026 de la Fondation Cerebral, théâtre début mai de la remise du Prix Cerebral, a été également un événement particulier. L'adoption de nouveaux statuts a été une étape importante pour l'avenir de notre Fondation. Marc Joye, le président de la Fondation Cerebral, explique dans une grande interview ce qui change et pourquoi des adaptations étaient devenues nécessaires.

Je vous remercie du fond du cœur pour votre confiance, votre soutien et votre attachement personnel à la Fondation Cerebral. Nombre d'entre vous nous accompagnent depuis des années, parfois des décennies. Cet engagement commun et votre solidarité envers les personnes handicapées motrices cérébrales confèrent sens et force à notre travail. Ensemble, continuons à faire bouger les lignes et à apporter notre soutien là où il est nécessaire.

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

Quand les mots font défaut, les gestes comptent d'autant plus

Diego Burn Garcia est né avec un handicap moteur cérébral. Très tôt, il est apparu qu'il présentait également une perte auditive sévère. Aujourd'hui, Diego apprend la langue des signes à l'école, et ses parents et sa grande sœur se sont habitués depuis longtemps à lui parler aussi avec les mains.

7

En bref

Nous avons enrichi notre offre de camping-cars d'un minibus sans barrières et créé CerebralConnect, une plate-forme de communication et d'entraide pour les personnes handicapées motrices cérébrales et leurs proches. Nous avons aussi le plaisir de vous présenter des chantiers de construction et d'autres demandes d'institutions que nous soutenons actuellement.

8–9

«Les besoins des personnes inscrites chez nous restent au cœur de toute notre activité»

L'Assemblée annuelle de la Fondation Cerebral, qui s'est tenue le 2 mai 2026 à la Generationenhaus de Berne, a vu l'adoption de nouveaux statuts. Notre président, Marc Joye, Dr rer. pol., s'est entretenu avec nous de la nécessité de cette modification, de ce qui change dans le détail, et de ce que cela implique pour les personnes et les familles inscrites à la Fondation Cerebral.

10

Des informations utiles et de belles rencontres

Un an sur deux, nous invitons les personnes et les familles inscrites chez nous à un salon de deux jours qui leur permet de se renseigner sur nos prestations et nos offres et de découvrir de nouveaux produits. La dernière édition s'est tenue fin mai 2026, et de nombreux visiteurs et visiteuses sont venus nous rencontrer au palais des congrès BERNEXPO.

11

Tovertafel: le plaisir et la convivialité du jeu

Au travers de notre nouveau projet «Tovertafel», nous souhaitons offrir à des institutions accueillant des personnes handicapées motrices cérébrales un système de jeu, de thérapie et d'activation totalement innovant.

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 avons passé nos vacances dans un bungalow Cerebral accessible PMR qui nous a vraiment convaincus, notamment par ses WC et sa douche beaucoup plus spacieux et pratiques que dans un bungalow normal. Nous sommes très reconnaissants à la Fondation Cerebral pour son généreux soutien à nos vacances au camping qui a bien allégé le budget de Katrin!

Famille Schälle, 9615 Dietfurt

En notre nom et à celui de notre fille Nicole, mille mercis pour votre généreuse contribution à l'achat d'une aide électrique à la propulsion de son fauteuil roulant. Malgré le poids de celui-ci, nous pouvons de nouveau faire de longues promenades, et même franchir des pentes sans difficulté.

Famille Schawalder, 8590 Romanshorn

Merci du fond du cœur pour votre aide à l'achat de notre voiture. Grâce à la Fondation Cerebral, nous pouvons enfin transporter notre fils Lazar en toute sécurité et aller à tous ses rendez-vous sans rester bloqués.

Famille Rissi, 4402 Frenkendorf

Je vous envoie ci-joint une photo de Tobias et Joel avec leur nouveau vélo qui leur permet de gagner un peu en liberté et d'échapper au train-train quotidien! Un grand merci à la Fondation Cerebral d'avoir exaucé ce souhait qui leur était si cher!

Famille Bonsack, 4132 Muttenz



Quand les mots font défaut, les gestes comptent d'autant plus

Diego Burn Garcia est né avec un handicap moteur cérébral. Très tôt, il est apparu qu'il présentait également une perte auditive sévère. Aujourd'hui, Diego apprend la langue des signes à l'école, et ses parents et sa grande sœur se sont habitués depuis longtemps à lui parler aussi avec les mains.

La commune de Thierachern est très proche de Thoune, dans l'Oberland bernois. La famille Burn Garcia y vit dans un appartement lumineux et spacieux, à deux pas du centre du village. Ici, les immeubles collectifs sont entourés de fleurs multicolores et d'arbustes florissants, et de petits chemins pavés relient les différentes unités d'habitation. Le quartier est calme et semble presque endormi.

Mais voilà que Diego, onze ans, tourne joyeusement le coin de la rue sur son tricycle, suivi de près par sa sœur Zoe, quinze ans. Diego pousse de petits cris de joie, et le fanion orange attaché à son porte-bagage flotte gaiement au vent. Auria et

Michael regardent leurs deux enfants faire le tour du pâté de maisons. Zoe sait bien à quel point, en faisant du vélo avec lui, elle fait plaisir à son petit frère. Nul doute qu'il existe d'autres occupations susceptibles de plaire à une jeune fille de son âge, mais elle prend volontiers du temps pour Diego, qui l'en remercie d'un sourire profondément affectueux.

De l'aide pour acheter un vélo

Comme Diego aime énormément le vélo, la famille fait régulièrement de longues sorties pour lesquelles elle louait toujours un vélo spécial auprès de la Fondation Cerebral. Michael prend la parole: «Cette offre

de location est idéale pour nous, car avec le seul tricycle de Diego, nous n'irions pas très loin.» Mais pour pouvoir faire encore plus de sorties conviviales, la famille a décidé d'acheter son propre vélo spécial. Pour cela, elle a également bénéficié du soutien de la Fondation Cerebral. Auria déclare: «Nous sommes très reconnaissants de cette aide financière. Un vélo adapté aux personnes handicapées coûte cher, et sans le soutien de la Fondation Cerebral, nous n'aurions sans doute pas pu en acheter un. Le vélo devrait bientôt nous être livré – nous avons hâte! Il nous permettra certainement de faire plein de belles balades, ce sera formidable.»

«Sans le soutien de la Fondation Cerebral, nous n'aurions probablement pas pu acheter de vélo.»

Devoir se préparer au pire

Né au terme d'une grossesse sans complication, Diego semblait en bonne santé. Malheureusement, les premières difficultés sont apparues peu après l'accouchement. Auria se souvient: «Diego ne tétait pas le sein et avait l'air très différent de Zoe bébé.»

Les examens menés à l'hôpital pédiatrique ont montré que Diego était porteur d'un handicap moteur cérébral. Michael poursuit: «Les IRM montraient clairement que le cervelet de Diego ne s'était pas développé comme il aurait dû. Peu après, on nous a dit qu'il fallait se préparer au pire, qu'il ne vivrait probablement pas plus



Comme Diego présente une perte auditive, il communique avec sa famille en langue des signes.



Auria, Zoe, Diego et Michael Burn Garcia adorent faire du vélo au grand air.

de cinq ans et devrait supporter de lourds handicaps pendant sa courte vie.» Pour les parents, le diagnostic a été un choc. Il leur a fallu du temps pour le digérer. Cette période s'est gravée dans la mémoire d'Auria: «En tant que parent, entendre que son enfant est lourdement handicapé et n'a pas longtemps à vivre est sans doute une des pires choses qui puisse vous arriver. Nous avons eu vraiment beaucoup de mal à accepter cette réalité et à retrouver notre joie de vivre. Mais il fallait bien continuer d'une manière ou d'une autre, ne serait-ce que pour Zoe, qui n'avait alors que quatre ans et avait elle aussi besoin de nous.» Elle regarde son fils si heureux de faire le tour des maisons sur son vélo, et dit, souriant avec tendresse: «Heureusement, ces terribles pronostics ne se sont pas révélés exacts. Bien sûr, Diego s'est développé plus lentement qu'un enfant en bonne santé, mais il a déjà fait d'immenses progrès et nous avons décidé de ne plus penser à son espérance de vie. Nous prenons simplement chaque jour comme il vient.»

Un enfant assez autonome et mobile
À l'âge de cinq ans, Diego a appris à marcher avec de l'aide, et cela fait environ six mois qu'il peut même parcourir seul

de courtes distances. Pour les trajets plus longs, il utilise une aide à la marche. Aujourd'hui, il n'a plus besoin du fauteuil roulant dont il ne pouvait se passer quand il était petit. «Évidemment, pour Diego, c'est merveilleux de pouvoir se déplacer seul», se réjouit sa mère. «Depuis qu'il peut marcher par lui-même, son rayon d'action s'est considérablement élargi.»

«Heureusement, ces terribles pronostics ne se sont pas révélés exacts.»

Diego aime tout ce qui a des roues. Les voitures le fascinent au plus haut point, et lorsqu'il faut porter la voiture familiale au garage, il veut absolument être de la partie. Michael rit: «Si cela ne tenait qu'à lui, il faudrait changer les pneus toutes les deux semaines, pas juste deux fois par an. Il adore regarder faire les mécaniciens.» Quand Diego ne prend pas son tricycle, il sillonne le quartier avec son kart à pédales. Heureusement, le jeune garçon possède un excellent sens de l'orientation. Aujourd'hui, il se repère très bien dans son village natal, où il aime faire de temps en temps un petit

tour tout seul. Auria raconte: «Même si, en tant que parents, nous avons parfois du mal à le laisser faire, nous trouvons important de lui accorder cette confiance. Il ne faut pas lui poser davantage de limites juste parce qu'il est handicapé. Il nous faut simplement apprendre à lâcher prise.»

Des défis multiples

Mais cela revient souvent à faire le grand écart, car jusqu'à aujourd'hui, Diego a besoin de soins attentifs, ainsi que d'aide pour beaucoup de choses. Par exemple, il ne sent pas ses propres yeux. S'il y met le doigt ou si des impuretés viennent s'y loger, il ne s'en rend pas compte. D'ailleurs, ce jour-là, ses yeux semblent troubles et légèrement irrités – ce qui est hélas permanent chez lui, expliquent ses parents. Michael soupire: «Quand Diego était petit, c'était terrible. Par exemple, quand il jouait au bac à sable, il avait ensuite du sable plein les yeux, ce qui a provoqué chez lui de graves inflammations.» Quand Diego a eu deux ans, on lui a par ailleurs diagnostiqué une sévère perte auditive. Aucun appareillage traditionnel n'étant adapté, ses parents ont finalement opté pour la pose d'implants auditifs. «Les implants lui permettent d'entendre un peu, mais ça



Zoe s'occupe de son petit frère avec beaucoup d'attention et de patience. Auria et Michael tiennent à ce que leur fille soit également prise en compte et les ait de temps à autre pour elle seule.

reste très limité, et en plus il n'aime pas trop ça. Alors nous avons souvent du mal à le convaincre de les porter», déclare Auria en secouant la tête.

Sortir du mutisme

Pour pouvoir communiquer avec leur fils, Auria et Michael ont donc décidé d'apprendre la langue des signes. «À l'âge adulte, apprendre une langue totalement inconnue est plus difficile que nous le pensions», admet Michael sans détour, «mais cela vaut la peine de faire ces efforts. Nous communiquons de mieux en mieux avec Diego, et en famille, nous nous sommes habitués depuis longtemps à parler avec les mains.»

Diego est en quatrième classe à l'école de pédagogie curative de la région de Thoun

(HPS) à Steffisburg. Il s'y plaît beaucoup, et ses parents se sentent également en confiance: «Bien que l'école ne soit pas spécialisée dans l'accueil des enfants sourds, les enseignants de Diego sont très engagés et lui permettent d'apprendre la langue des signes. Pour lui, c'est extrêmement important de pouvoir communiquer à sa manière, non seulement à la maison, mais aussi à l'école.»

Ensemble, s'échapper du quotidien

Avec un fils handicapé moteur cérébral, présentant de plus une perte auditive, et une fille adolescente dont les besoins doivent également être pris en compte, Auria et Michael se donnent beaucoup de mal pour être à l'écoute de leurs deux enfants. Ils ne veulent pas que Zoe doive

se restreindre en permanence à cause du handicap de son frère. Mais dès qu'il s'agit d'organiser loisirs ou vacances, la famille se heurte à d'innombrables difficultés. «Il n'y a pratiquement pas de sortie en commun qui permette à tout le monde d'y trouver son compte», explique Auria, tandis que son mari et sa fille confirment en hochant la tête. La famille est donc très reconnaissante d'avoir accès aux offres de loisirs et de vacances de la Fondation Cerebral. «Outre la location de vélos spéciaux, il existe de nombreuses autres offres intéressantes à découvrir en famille. Nous avons déjà voyagé en camping-car Cerebral et fait du dualski. Ce genre d'escapades est vraiment précieux pour nous, et c'est formidable que la Fondation Cerebral nous soutienne pour cela.»

De l'aide pour la famille Burn Garcia

La famille Burn Garcia est inscrite à notre Fondation depuis quelques années et nous l'avons déjà soutenue à plusieurs reprises, pour l'achat du nouveau tandem par exemple, ou encore pour effectuer un séjour de détente et reprendre des forces pour le quotidien.

Quelle joie pour nous que la famille apprécie nos services de location de vélos, de camping-cars et de dualski! Ces offres, nous nous efforçons de les faire coïncider au mieux avec les besoins des personnes et des familles inscrites chez nous, mais aussi de les développer dans la mesure du possible. Ainsi, notre service de location de vélos compte déjà 19 stations réparties dans toute la Suisse.

En bref

Nous étoffons notre populaire offre de camping-cars

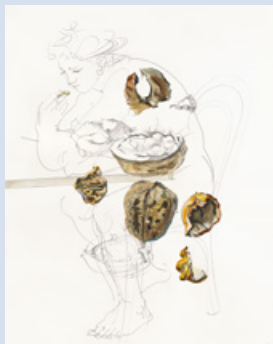
Depuis de nombreuses années, nos camping-cars spécialement aménagés permettent aux familles comptant un enfant handicapé moteur cérébral de passer des vacances reposantes. Notre flotte comprend actuellement quatre véhicules fréquemment réservés pendant les vacances. Pour répondre à cette forte demande, nous venons de concevoir un minibus sans barrières en collaboration avec des entreprises partenaires. Ce nouveau véhicule est spécialement pensé pour répondre aux besoins des personnes à mobilité réduite, et sa dimension compacte permet de le garer facilement dans les parkings et sur les places de stationnement standard, ce qui facilite grandement les voyages autonomes sans barrières. Il offre notamment plus de flexibilité et de mobilité aux petites familles et aux couples.

Le coût d'acquisition et d'adaptation du nouveau minibus aux besoins des personnes handicapées s'élève à CHF 95 000.–.



Aide à l'entraide avec CerebralConnect

De nombreux parents d'enfants handicapés moteurs cérébraux, mais aussi des personnes concernées se sentent parfois bien seul-e-s face à leurs questionnements et à leurs soucis. Pour aider les personnes ayant des interrogations et des inquiétudes similaires à entrer en contact les unes avec les autres afin de s'entraider, nous avons créé CerebralConnect, une plate-forme numérique dédiée à ce type d'échanges. Les utilisatrices et utilisateurs peuvent s'inscrire de manière anonyme en répondant à des questions centrales sur leur personne et leurs préoccupations. Un service d'appui composé de spécialistes évalue les réponses données et permet aux utilisatrices et utilisateurs d'entrer ensuite de manière anonyme en contact avec d'autres parents ou personnes concernées utilisant la plate-forme. CerebralConnect est gratuite et accessible en français, en allemand et en italien. La plate-forme est également ouverte aux parents et personnes concernées qui souhaitent partager leurs connaissances et leurs expériences.



Calendrier artistique Cerebral 2027 illustré de tableaux de Hans Erni

Pour l'an prochain, nous avons de nouveau le privilège d'éditer un calendrier illustré de tableaux du célèbre artiste suisse Hans Erni. C'est avec bonheur et gratitude que nous remercions sa famille de nous permettre une fois de plus d'utiliser ses œuvres. Le produit de la vente de ce calendrier revient intégralement aux personnes handicapées motrices cérébrales et à leurs familles.

Ce nouveau calendrier est disponible dès à présent dans notre Boutique en ligne <https://www.cerebral.ch/fr/boutique/categorie/calendrier> (code QR).



Nous soutenons actuellement les projets suivants d'autres institutions

- La Fondation Vivendra, à Dielsdorf (ZH), se voit accorder un soutien de CHF 20 000.– pour le remplacement de trois bus accessibles en fauteuil roulant.
- Nous octroyons à Kinder-Reha Schweiz, à Affoltern am Albis (ZH), CHF 20 000.– pour la rénovation urgentement nécessaire de sa piscine thérapeutique.
- L'association Enjalumja, à Liebefeld (BE), reçoit de notre part une contribution de CHF 20 000.– pour la création d'une version d'essai du logiciel musical autonome SonicPlay. Celui-ci permet à des personnes aux capacités diverses de produire des sons et de contrôler des éléments visuels par le mouvement, le toucher et le contrôle oculaire.
- Nous soutenons la Vorstädtli Generationenhaus à Laupersdorf (SO) par une contribution de CHF 2500.– pour le montage de portes sans obstacles. Celles-ci permettront à des personnes de toutes générations, porteuses de différents handicaps, de se rendre de façon autonome dans cet espace de convivialité.
- Nous soutenons l'association de ski ASKIP en Valais (VS) à hauteur de CHF 15 000.– pour la poursuite de ses cours de ski destinés aux personnes handicapées motrices cérébrales.
- L'association SBH Schweiz, à Tagelswangen (ZH), s'engage en faveur des personnes ayant un spina bifida. Nous lui octroyons la somme de CHF 15 000.– pour la publication de son magazine d'information, la poursuite de ses autres activités et l'organisation de rencontres entre personnes concernées.
- Nous soutenons l'établissement de loisirs Haus Surya à Mont-Soleil (BE) par une subvention de CHF 5000.– pour contribuer aux semaines de détente réservées par des personnes handicapées motrices cérébrales.

«Les besoins des personnes inscrites chez nous restent au cœur de toute notre activité»

L'Assemblée annuelle de la Fondation Cerebral, qui s'est tenue le 2 mai 2026 à la Generationenhaus de Berne, a vu l'adoption de nouveaux statuts. Notre président, Marc Joye, Dr rer. pol., s'est entretenu avec nous de la nécessité de cette modification, de ce qui change dans le détail, et de ce que cela implique pour les personnes et les familles inscrites à la Fondation Cerebral.

L'Assemblée annuelle 2026 de la Fondation Cerebral a été particulière à bien des égards – lesquels?

Notre Fondation existe depuis 65 ans. Plutôt modeste à ses débuts, elle a pris de l'envergure au cours des dernières décennies. Aujourd'hui, elle est connue dans toute la Suisse et compte environ 10 000 personnes et familles inscrites.

65 ans, c'est assez long. Cela faisait donc un certain temps que nous devions réviser les statuts et règlements de notre Fondation, restés inchangés depuis sa création.



Marc Joye, Dr rer. pol., le président de la Fondation Cerebral.

L'objectif? Répondre encore mieux aux normes actuelles en matière de reddition des comptes, de transparence et d'efficacité.

En 2024, un groupe de travail a donc été créé pour définir le nouveau cadre réglementaire avec l'aide de juristes externes. En 2025, les membres du Conseil de fon-

dation en ont été informés et ont tous réagi positivement. Cela nous a motivés à mener ce projet à terme. Lors de l'Assemblée de cette année, ils et elles ont approuvé à l'unanimité les modifications proposées. Les nouveaux statuts de la Fondation sont entrés formellement en vigueur le 1^{er} juin 2026.

Qu'est-ce que ces nouveaux statuts changent concrètement?

Les modifications concernent en premier lieu la direction stratégique de la Fondation Cerebral, pour laquelle nous visions une simplification structurelle. Le nombre de membres du Conseil de fondation a donc été réduit de 38 à 12, ce qui correspond bien mieux aux standards

actuels. Le Comité va être dissous, et la direction sera assurée directement par les 12 membres du Conseil de fondation. Autre modification: la création d'un Conseil consultatif. Son rôle, ne comportant ni responsabilité ni pouvoir de décision, sera de conseiller activement le Conseil de fondation et de l'aider à continuer de garantir un service de qualité aux personnes inscrites chez nous et à leurs familles. Enfin, nos statuts ont été d'une part réduits de 42 à 6 pages, et d'autre part complétés par différents règlements relatifs à l'organisation, au personnel, aux placements et au financement.

Je tiens à souligner que, pour les personnes et les familles inscrites chez nous, les nouveaux statuts n'entraîneront aucun changement: leurs besoins restent au cœur de toute notre activité. Les nouveaux statuts n'auront par ailleurs aucune incidence sur l'organisation opérationnelle de la Fondation Cerebral. Notre secrétariat reste à Berne. Son équipe, sous la direction très compétente de notre directeur Thomas Erne et de sa suppléante Beatrix Grigioni, continuera à répondre aux demandes des personnes inscrites et de leurs proches avec l'implication, la motivation et l'expertise qu'on lui connaît.

Pourquoi a-t-il été décidé de réduire la taille du Conseil de fondation?

Les décisions à prendre au niveau du Conseil de fondation sont souvent à la fois complexes et urgentes; et avec 38 membres, il était parfois difficile de garantir des prises de décision réactives.

Le nouveau Conseil de fondation, qui n'en compte plus que 12, pourra se réunir rapidement, et le fera en général trois à quatre fois par an. De plus, les décisions pourront être prises par voie électronique. La responsabilité des membres du Conseil de fondation est en adéquation avec leur engagement et leurs compétences. La transparence sera garantie par la publication sur notre site Internet des noms des membres du Conseil de fondation et de leurs liens d'intérêts.

La réduction du Conseil de fondation ne risque-t-elle pas d'entraîner une perte importante de compétences?

Ce point a été une préoccupation majeure du groupe de travail qui a élaboré les nouveaux statuts. Dans un monde de plus en plus complexe, il est essentiel que la Fondation Cerebral puisse continuer à s'appuyer sur des compétences variées issues de différents domaines d'expertise. Les nouveaux statuts prévoient donc, comme je l'ai déjà mentionné, la création d'un Conseil consultatif qui assumera à proprement parler le rôle d'un comité d'experts et continuera à réunir toutes ces précieuses compétences. Les anciens membres du Conseil de fondation sont tous invités à participer à cette nouvelle instance. Et au besoin, d'autres personnes pourront y être aisément intégrées.

Comment les membres actuels du Conseil de fondation ont-ils accueilli ces modifications?

Les réactions ont été très positives, et les nouveaux statuts ont été adoptés à l'unanimité par l'ensemble des membres du Conseil de fondation. Nous avons également reçu de nombreux retours encourageants qui nous ont montré que nous étions sur la bonne voie.

Le fait d'avoir d'emblée fourni des informations régulières et transparentes sur ce processus a sans aucun doute contribué à ce succès.

Quelles sont les prochaines étapes?

Les 12 nouveaux membres du Conseil de fondation se sont réunis le 20 mai 2026 pour une première séance constitutive au cours de laquelle le président, la vice-présidente et le président de la commission des finances ont été nommés, et les règlements d'organisation et du personnel adoptés.

D'ici la fin de l'année, nous souhaitons finaliser le règlement de placement, ainsi que le règlement qui déterminera les compétences et la hauteur de nos contributions financières pour les différents projets. Nos activités se poursuivront sans interruption et sans aucun changement pour les personnes et familles inscrites chez nous. Nous sommes heureux et reconnaissants de pouvoir garantir cette continuité, et remercions nos nombreux donateurs et donatrices pour la confiance qu'ils accordent à notre Fondation.

Des informations utiles et de belles rencontres

Un an sur deux, nous invitons les personnes et les familles inscrites chez nous à un salon de deux jours qui leur permet de se renseigner sur nos prestations et nos offres et de découvrir de nouveaux produits. La dernière édition s'est tenue fin mai 2026, et de nombreux visiteurs et visiteuses sont venus nous rencontrer au palais des congrès BERNEXPO.

Cette année, c'est pour la première fois que notre très populaire rencontre d'information s'est tenue sous l'appellation de «Salon de la Fondation Cerebral». Outre ce changement de nom, l'événement a été étoffé en réponse à de nombreuses demandes. Aux côtés de nombreux partenaires de longue date, nous avons pu rallier de nouveaux exposants qui ont présenté des produits divers: moyens auxiliaires numériques, offres de sport et de voyage, moyens auxiliaires pour le quotidien, etc. Le Salon de la Fondation Cerebral n'est pas un salon conventionnel. Exclusivement réservé aux personnes inscrites chez nous et à leurs proches, il a pour but de leur permettre de découvrir de nouveaux moyens auxiliaires tout en échangeant personnellement avec les collaboratrices et collaborateurs de notre Secrétariat.

Envie d'essayer?

Notre salon est là pour ça!

Les visiteuses et visiteurs du salon se sont vu proposer un programme varié pendant



Le Salon de la Fondation Cerebral permet aux personnes concernées de s'informer en toute simplicité.

les deux jours. Ils ont notamment pu découvrir par eux-mêmes de nombreux produits, moyens auxiliaires et offres destinés à la vie quotidienne, aux soins et à l'organisation des loisirs, mais aussi bénéficier de conseils personnalisés. La plupart des produits exposés pouvaient être testés sur place. Ainsi, un parcours permettait d'essayer le fauteuil roulant



électrique tout-terrain JST Mountain Drive, et on pouvait visiter un camping-car Cerebral ou essayer un vélo spécial adapté aux personnes handicapées. Le Salon de la Fondation Cerebral proposait par ailleurs différents ateliers: l'un, animé par la société Cosanum AG, informait sur les produits d'incontinence; le service spécialisé des CFF pour les voyages sans barrières a quant à lui fourni de précieuses informations sur l'usage des transports publics par les personnes à mobilité réduite. Le bistro gratuit a régalé nos hôtes tout en leur permettant d'échanger en toute simplicité avec d'autres personnes concernées. Notons que nous prenons en charge une partie des frais de déplacement des visiteuses et visiteurs du salon.

Le Salon de la Fondation Cerebral 2026 a été un beau succès: en tout, quelque 800 personnes sont venues nous voir et, cette année encore, nous avons reçu de nombreux retours positifs. Nous avons d'ores et déjà hâte d'être au prochain Salon de la Fondation Cerebral qui aura lieu au printemps 2028.



De nombreux moyens auxiliaires et produits exposés peuvent être testés sur place, et différents ateliers sont également organisés.



Tovertafel: le plaisir et la convivialité du jeu

Au travers de notre nouveau projet «Tovertafel», nous souhaitons offrir à des institutions accueillant des personnes handicapées motrices cérébrales un système de jeu, de thérapie et d'activation totalement innovant.



Karin Wyss (au centre) utilise la Tovertafel Pixie pour une séquence d'activation.

Karin Wyss, spécialiste en stimulation basale à la fondation Discherheim (Soleure), amène la Tovertafel Pixie près de la table et regarde avec intérêt les réactions des participantes. Si l'appareil évoque un peu un casque de séchage de coiffeur, il n'est pas équipé d'un ventilateur, mais bien d'un projecteur dernier cri qui projette des jeux de lumière animée sur toute surface – table, mur, sol – tout en captant le moindre mouvement. Cela permet aux personnes en situation de handicap physique, même sévère, de jouer en groupe et de vivre ainsi des moments motivants et joyeux, tout en développant leurs capacités motrices, cognitives et sociales. La Tovertafel a donc aussi un intérêt thérapeutique.

Il suffit de quelques minutes à la Pixie pour se calibrer sur le terrain de jeu du jour – la table –, et la voici prête à l'emploi!

Un jeu pour mille usages et autant d'expériences

Karin Wyss peut maintenant choisir un jeu approprié. Et voilà qu'apparaissent sur la table de jolies bulles de savon colorées que l'on peut faire éclater avec les mains. Les trois résidentes réagissent avec intérêt et attention. Elles ne tardent pas à essayer, chacune selon ses capacités, de faire éclater les bulles de couleur. Autour de la table, l'ambiance est à la détente, et le plaisir de jouer ensemble est manifeste. On rit, on applaudit, les formes de couleur

virtuelles ont transformé en un clin d'œil la table en une joyeuse œuvre d'art. Karin Wyss observe le jeu en souriant et explique: «Jusqu'à présent, nos expériences avec la Tovertafel sont très positives. Les personnes ont beaucoup de plaisir à jouer et réagissent avec intérêt et concentration. De plus, l'appareil est très polyvalent et peut également être utilisé pour créer des ambiances agréables et relaxantes. Nous sommes tellement heureux que la Fondation Cerebral ait mis une Pixie à notre disposition!»

Un nouveau projet destiné aux institutions

La fondation Discherheim est la première institution à recevoir une Tovertafel Pixie de notre Fondation. Afin de permettre au plus grand nombre possible de personnes handicapées motrices cérébrales d'accéder à ce système innovant d'activation, nous souhaitons dans un premier temps équiper dix institutions réparties sur le territoire suisse. Chaque unité comprend le modèle Tovertafel Pixie, une licence logicielle de deux ans ainsi que les prestations correspondantes de service, de garantie et de formation pour les professionnel-le-s. Un appareil coûte CHF 12 500.–, mais les institutions participantes ne versent qu'une contribution propre de CHF 1500.–. Au total, notre Fondation devra recueillir environ CHF 110 000.– pour pouvoir réaliser ce projet.



Le système peut être adapté aux capacités de chacun-e, ce qui permet à des personnes en situation de handicap, même sévère, de participer aux jeux.

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