REJOIGNEZ-NOUS

DANS LA LUTTE CONTRE LE CANCER CHEZ L'ENFANT

100% DES DONS SONT REVERSÉS



Je renvoie ce coupon avec un chèque de 10€ pour l'année à venir

: SOUTENIR LES FAMILLES & LA RECHERCHE

Je renvoie ce coupon en joignant un chèque à l'ordre de "Association Mathys, un Rayon de Soleil" à l'adresse suivante : 113 La Pécotaie, 44390 SAFFRÉ

NOM, PRÉNOM:
ADRESSE:
TÉLÉPHONE: / / / /

EMAIL:



CONTACT



06 38 86 29 56



Association Mathys, un Rayon de Soleil 113 La Pécotaie 44390 SAFFRÉ



asso@mathys-unrayondesoleil.fr



http://mathys-unrayondesoleil.fr/

RÉSEAUX SOCIAUX









Association de lutte contre le cancer chez l'enfant, située en Loire-Atlantique.





NOTRE HISTOIRE

L'association a vu le jour fin 2015 suite au décès de Mathys, un enfant de 5 ans qui a été touché par un cancer du cerveau rare et incurable, la gliomatose cérébrale. Il s'est battu pendant 9 mois et 22 jours.

Il aimait la vie, Mickey et Pat'Patrouille. Il avait une amoureuse, mais pas de conte de fées. Il avait une famille, mais aucune chance d'y grandir.

Nous nous battons contre le cancer en son nom, dans l'objectif qu'un jour, aucun autre enfant ne soit atteint par cette maladie.

NOS ACTIONS

Nous travaillons main dans la main avec le **personnel soignant du CHU d'Angers** pour connaître précisément les besoins et envies des familles et pouvoir les accompagner au mieux.

Concrètement, nous :



PARTICIPONS AU BIEN-ÊTRE DES PATIENTS

Exemples : Financement d'un livre de recettes adapté, crée par des nutritionnistes et diététiciens.

FINANÇONS DE NOUVELLES STRUCTURES À DESTINATION DES PATIENTS À L'HÔPITAL

Exemples : Nouvel aménagement du service d'oncologie : une cuisine pour les parents, un espace détente adapté, de nouvelles chambres.



SENSIBILISONS LE GRAND PUBLIC

Exemple: Prises de parole lors de manifestations.

FINANÇONS LA RECHERCHE SUR LA GLIOMATOSE CÉRÉBRALE

Exemples : Organisation du Congrès International de Recherche sur la gliomatose cérébrale tous les 2 ans. Financement de 3 projets de recherche nationaux et internationaux sur la gliomatose cérébrale en 2022-2023 à Strasbourg, Londres et Barcelone.

LA GLIOMATOSE CÉRÉBRALE

C'est un cancer du cerveau rare, qui ne touche que l'enfant et pour lequel il n'y a toujours pas de traitement aujourd'hui. Sa particularité ? Il peut se répandre dans toutes les parties du cerveau et est donc inopérable. Nous travaillons au niveau national et international en collaboration avec d'autres associations pour mieux comprendre cette maladie et pouvoir la guérir.



Au fil des années, d'autres familles qui ont perdu leur enfant de la gliomatose cérébrale ont rejoint notre combat et créé leur association, formant ainsi l'**Union des Rayons de Soleil**. Ensemble, nous luttons contre le cancer chez l'enfant.