



DOSSIER DE PRESSE

2024

30 000+ SOURIRES DEPUIS 1997

L'ENVOI : DES SÉJOURS MÉDICALISÉS
ET DE RÉPIT POUR AIDER LES
ENFANTS MALADES ET LEUR FAMILLE
À SURMONTER LA MALADIE



ESPOIR

RESPECT

SÉRIEUX

JOIE

L'ÉDITO CROISÉ



TATIANA NOURISSAT-ROSENFELD
PRÉSIDENTE

L' *ENVOL existe depuis 26 ans maintenant. Pouvez-vous nous expliquer pourquoi sa mission est plus que jamais pertinente ?*

Tatiana Nourissat-Rosenfeld – Il y a toujours plein d'enfants malades et donc beaucoup de familles en souffrance. Cela donne de bonnes raisons d'être là. Certes, la maladie et son traitement ont évolué depuis 26 ans, néanmoins, la souffrance psychologique reste. En cela, notre programme psychosocial a toute sa pertinence. L'ENVOL permet de sortir les enfants malades et leur famille de l'isolement et de créer un vrai climat de relations humaines, d'humanité, de sensibilité et de réconfort.

Depuis toujours, je trouve que nous sommes très innovants parce que nous nous adaptons à l'évolution, nous essayons de répondre au besoin. Cette innovation, nous avons réussi à la garder dans notre ADN.

Joanna Jammes – La maladie d'un enfant est tellement injuste, triste et révoltante. Il serait temps de mettre plus de moyens sur cette cause. Nous voyons les progrès incroyables qui ont été faits par la recherche et la médecine. Il y a de plus en plus d'enfants qui guérissent et qui auront besoin de s'insérer dans la société, d'être bien dans leur tête et leur corps. C'est exactement ce que cherche à faire L'ENVOL.

L'association a battu un record et atteint un jalon historique en 2023. Pouvez-vous nous en dire plus ?

JJ – 7000 bénéficiaires par an, c'est extraordinaire. Quand je suis arrivée à L'ENVOL, il y avait 100 bénéficiaires à l'année, 4 séjours par an, et nous étions loin d'imaginer tout cela.



JOANNA JAMMES
DIRECTRICE GÉNÉRALE

C'est un développement qui s'est fait très harmonieusement, car il répond à un vrai besoin. Et nous n'allons pas nous arrêter là.

TN – Ce sont des chiffres extraordinaires, qui montrent que nous avons la reconnaissance du corps médical qui nous adresse les enfants, mais aussi de toutes les familles. Ces chiffres témoignent de notre volonté, par nos divers programmes, d'aller à la rencontre de toute la famille de l'enfant malade le plus souvent possible, quelle que soit la situation de l'enfant ou l'étape de sa maladie.

Y a-t-il un message que vous souhaitez partager ?

TN – 2023 était encore une super année, et je remercie tout le monde. Bravo à toute l'équipe, à Joanna, aux donateurs, aux mécènes... Je suis très reconnaissante pour 2023, et je reste confiante pour 2024. J'espère que nous pourrions accueillir toujours plus, et toujours mieux.

JJ – Ce que je voudrais transmettre comme message, c'est : aidez-nous à trouver la maison de L'ENVOL. Nous voulons notre propre centre de vacances médicalisé car nous avons besoin de ce lieu pour accroître notre impact. J'aimerais que L'ENVOL ait cette reconnaissance à un moment, après bientôt 30 ans d'actions, un coup de pouce, car nous savons nous battre pour notre association et nos bénéficiaires, mais sur un projet de cette envergure, pouvoir rallier des partenaires publics ou privés nous permettrait d'aller plus vite.

SOMMAIRE

04 PRÉSENTATION

05 11 SÉJOURS PRÉVUS EN 2024

06 DES SÉJOURS INOUBLIABLES

10 LE TÉMOIGNAGE DE
MATTEO ET PIERRE-HUGO

11 CONSTRUIRE
L'ENVOL DE DEMAIN

NOTRE VISION

**QUE LES ENFANTS MALADES
RESTENT DES ENFANTS,
QUE LEUR FAMILLE RETROUVE
FORCE ET CONFIANCE**

L'ENVOL en quelques étapes clés

- 1997** Premiers séjours au Château de Boulains (77) pour les enfants malades de 6 à 17 ans
- 2001** L'ENVOL devient une association reconnue d'utilité publique
- 2016** Elargissement de l'offre de séjours aux fratries et familles d'enfants malades
- 2017** Lancement des ateliers à l'hôpital et des sorties récréatives
- 2019** Élargissement de l'offre de séjours aux jeunes malades de 18 à 25 ans
- 2020** L'ENVOL célèbre son 10 000ème bénéficiaire depuis 1997 et lance les activités en ligne
- 2021** Prise en charge d'un nombre record de 5 155 bénéficiaires, malgré la crise sanitaire
- 2022** Pour ses 25 ans, l'association obtient la labellisation IDEAS et lance son plan stratégique 2022-2026 pour continuer son expansion
- 2023** Ouverture de la 1ère antenne régionale en Rhône-Alpes, et prise en charge de 7239 bénéficiaires, portant à plus de 30 000 le nombre d'enfants et parents accompagnés depuis 1997

Un lieu où les enfants ne sont pas définis par leur maladie

En 1994, Christina et Henri Tézenas du Montcel, universitaire et ancien Président de Radio France Internationale, du Groupe HEC et de l'Université Paris-Dauphine, créent un lieu inspiré des « camps d'été » ouverts en 1988 aux Etats-Unis par l'acteur Paul Newman. Les premiers séjours ont lieu en 1997, et 600 enfants malades y sont accueillis chaque année. A travers ces séjours, une vision : **permettre aux enfants malades de s'amuser comme n'importe quel enfant, sans la contrainte de la maladie.**

Aujourd'hui, l'ambition de l'association continue de grandir. **Nous avons accompagné 30 000 enfants malades et membres de leur famille**, pris en charge plus de 75 pathologies, multiplié nos programmes et étendu notre champ d'action pour répondre chaque année aux besoins de milliers de bénéficiaires, venus de toute la France.

Ces programmes sûrs, de qualité et entièrement gratuits sont réalisés grâce au savoir-faire et à l'expertise de toute l'équipe de professionnels de L'ENVOL.

L'association s'appuie sur :

- Une communauté de **400 animateurs et professionnels de santé bénévoles, rigoureusement** recrutés et **formés** à l'accompagnement des enfants malades ;
- Un réseau de **79 hôpitaux partenaires** et des centaines de médecins prescripteurs ;
- **Des ressources financières quasi exclusivement d'origine privée** (fondations, entreprises et donateurs particuliers) ;
- **La location ponctuelle du site d'accueil.**

Elle est membre du réseau international initié par l'acteur Paul Newman, **SeriousFun Children's Network**, qui rassemble près de 30 structures œuvrant pour les enfants malades dans le monde.





11 SÉJOURS PRÉVUS EN 2024

Du 30 mars au 1^{er} avril : séjour multipathologies pour 24 jeunes adultes malades, Talmont-Saint-Hilaire (85)

Du 8 au 12 avril : séjour multipathologies pour 36 enfants malades, Mandres-les-Roses (94)

Du 18 au 21 avril : week-end à destination des familles ayant un enfant atteint du syndrome de Prader-Willi, Ampilly-le-Sec (21)

Du 9 au 12 mai : séjour à destination des familles ayant un enfant malade, Argueil (76)

Du 18 au 20 mai : week-end à destination des familles ayant un enfant malade, Loches (37)

Du 8 au 12 juillet : séjour pour 36 frères et sœurs d'enfants malades, Chamarande (91)

Du 22 au 25 juillet : séjour multipathologies pour 36 enfants malades, Chamarande (91)

Du 5 au 9 août : séjour multipathologies pour 36 enfants malades, Chamarande (91)

Du 19 au 23 août : séjour à destination de 36 enfants malades, frères et sœurs, Chamarande (91)

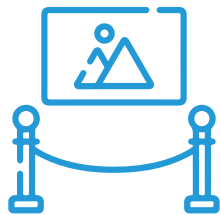
Du 28 octobre au 1^{er} novembre : séjour à destination de 36 enfants malades, frères et sœurs, Mandres-les-Roses (94)

Du 9 au 11 novembre : week-end à destination des familles ayant un enfant malade, Mandres-les-Roses (94)

ET TOUTE L'ANNÉE :



+ 1000 enfants bénéficiaires de 100 **ateliers créatifs et pédagogiques** dans **10 services hospitaliers** en Île-de-France et à Lyon



+ 2000 enfants malades et aidants familiaux bénéficiaires de **sorties récréatives** dans toute la France



+ 2500 enfants hospitalisés bénéficiaires de **kits d'activités** en France métropolitaine et en Outre-mer



+ 1000 enfants hospitalisés bénéficiaires de **programmes surprises** pendant les fêtes

NOUS OFFRONS DES EXPÉRIENCES INOUBLIABLES, QUI MARQUENT À JAMAIS LES JEUNES MALADES ET LEUR FAMILLE

Pour les enfants malades, des colonies de vacances sérieusement joyeuses...

Là où la maladie empêche, L'ENVOL ouvre le champ des possibles. Les enfants accueillis sont atteints de cancers, de la drépanocytose, de la mucoviscidose ou d'autres **maladies lourdes et invalidantes, qui ne leur permettent pas de partir en vacances avec d'autres enfants**, ni même de participer à des activités de leur âge. Ils sont **adressés à L'ENVOL par leur médecin référent** ou un membre du personnel hospitalier en charge de leur suivi. L'association crée des séjours où ils peuvent s'amuser et faire des activités comme n'importe quel enfant, dans le lieu le plus joyeux, sécurisé et discrètement médicalisé possible.

L'ENVOL offre aux enfants gravement malades des colonies de vacances avec une **prise en charge médicale de haute-qualité**. Et pour eux, ce n'est qu'un festival de jeux à découvrir, d'amitiés à construire et de souvenirs à créer.

« D'HABITUDE, LES FAMILLES SONT TRÈS RÉTICENTES À ENVOYER LEUR ENFANT DRÉPANOCYTAIRE DANS DES COLONIES DE VACANCES NON MÉDICALISÉES, DU FAIT DES COMPLICATIONS QUI PEUVENT SURVENIR BRUTALEMENT ET QUE LES ENCADRANTS NE CONNAISSENT PAS LA PATHOLOGIE. A MA CONNAISSANCE, L'ENVOL EST LA SEULE ASSOCIATION QUI LEUR PERMET DE PARTIR EN COLONIES DE VACANCES EN TOUTE SÉCURITÉ. »

Dr Marie-Hélène Odièvre-Montanié, pédiatre, responsable du centre de référence de la drépanocytose de l'hôpital Trousseau et membre du comité médical de L'ENVOL



En 2023, 223 enfants malades ont bénéficié de nos séjours médicalisés et de répit. Ils étaient atteints de pathologies graves, dont :

- 31% de la drépanocytose ;
- 14% de cancers ;
- 6% d'insuffisances rénales ;
- De cardiopathies, de la mucoviscidose, d'hémophilie...

...Et sérieusement encadrées

Les séjours reposent sur :

- **Une équipe de professionnels de santé**, médecin et infirmiers, qui sont présents 24h/7j et assurent bénévolement la continuité des soins dans une infirmerie entièrement équipée ;
- **L'accompagnement bienveillant d'animateurs et encadrants** bénévoles, formés à la thérapie récréative ;
- **Une atmosphère joyeuse et inclusive**, et la création d'**activités adaptées aux capacités de chaque enfant** par tous les moyens : escalade, accrobranche, jeux de piste, théâtre...

Tout au long de la semaine, les professionnels de santé et animateurs bénévoles **effectuent un suivi sur l'évolution des enfants au sein de leur groupe, sur leur état psychologique**, afin de s'assurer que chacun profite de son séjour à L'ENVOL en se sentant inclus et compris.

Notre objectif est **qu'ils réalisent qu'ils sont capables de bien plus qu'ils ne le pensent**, pour qu'ils repartent plus confiants et plus forts face à la maladie.

« J'AI APPRIS QUE JE PEUX M'AMUSER MÊME SI JE SUIS MALADE. »

Maria-José, 11 ans



« MERCI POUR VOS ENCOURAGEMENTS ET VOTRE BIENVEILLANCE QUI NOUS PERMETTENT DE DONNER LE MAXIMUM POUR LES ENFANTS. »

Elisabeth, bénévole

Des activités sportives et créatives pour surmonter la maladie

Les séjours agissent sur le bien-être mental et social des enfants malades. Au-delà de tout mettre en place pour assurer la continuité des soins prescrits par leur médecin référent, L'ENVOL crée un environnement et des **activités sportives, créatives et pédagogiques entièrement adaptées** à tous, quel que soit leur âge ou leur pathologie.

Se dépasser, persévérer, se soutenir, encourager et s'accomplir... En s'amusant, les enfants renforcent leur autonomie, leur confiance en eux, leurs capacités relationnelles et leur résilience. **Cet effet boost, reconnu par les médecins, aide les jeunes à mieux vivre avec la maladie et à la surmonter.** C'est la raison pour laquelle, en 2023, **140 médecins nous ont adressé des enfants.**

- 72% des enfants n'ont plus peur de passer plusieurs jours loin de leur famille
- 64% des enfants ne se pensaient pas capables de réaliser tout ce qu'ils ont fait malgré la maladie
- 93% des enfants se sont fait des amis
- 72% des enfants se sentent plus forts à la fin du séjour



Pour les familles, plus de répit et de lien social

Depuis plusieurs années, nous nous appuyons sur un constat pour renforcer notre accompagnement auprès des **aidants familiaux** : comme les enfants malades, **leurs parents, frères et sœurs s'isolent socialement** et se retrouvent face à un quotidien uniquement rythmé par la maladie et ses dictats. Pourtant, ils sont le premier soutien de leur enfant dans son chemin vers le mieux-être. **Plusieurs séjours de répit** à destination des familles, des fratries entières ou encore des seuls frères et sœurs d'enfants malades **leur permettent de se retrouver, de rencontrer leurs pairs et de s'accorder des moments qui leur sont propres**, et qui vont au-delà de la pathologie.

L'importance de cet accompagnement, l'impact fort révélé par les évaluations menées sur nos séjours aidants et les prix reçus pour ces actions innovantes (3 depuis 2016) montrent que **ces solutions de répit les aident à changer de regard sur la maladie, à renouer des liens et à les conserver durablement.**

- Après un week-end Familles, 87% des parents affirment qu'avoir rencontré d'autres familles les aide à relativiser et 93% des parents s'inspirent du séjour pour créer des moments de complicité en famille
- Après le séjour Fratries, 68% des enfants avaient envie de faire plus d'activités avec leur frère ou leur sœur
- Après le séjour Frères & sœurs, 94% des enfants étaient contents d'avoir un séjour rien que pour eux

« LE MONDE VENAIT DE ME TOMBER SUR LA TÊTE : J'APPRENAIS QUE MON FILS ÉTAIT MALADE ET QUE SA MALADIE ALLAIT LE HANDICAPER À VIE. JE N'AVAIS PLUS AUCUN ESPOIR. ET PUIS, VOUS AVEZ INSISTÉ POUR QU'ON VIENNE AU WEEK-END FAMILLES. C'ÉTAIT MAGIQUE : J'AI RENCONTRÉ DES PARENTS QUI M'ONT REDONNÉ DE L'ESPOIR ET J'AI REPRIS CONFIANCE.

Fatima, maman de Soufiane, 11 ans

1 AN DE PRÉPARATION :

ORGANISER DES SÉJOURS JOYEUX AVEC SÉRIEUX

Construire un programme d'activités adaptées, trouver un site d'accueil sécurisé et accessible, recruter et former des animateurs et professionnels de santé bénévoles, traiter individuellement le dossier médical de chaque enfant... **Une équipe de professionnels de l'accompagnement des enfants malades et un comité médical travaillent en amont, pendant plusieurs mois**, sur les aspects logistiques, médicaux et d'encadrement pour, d'une part, accueillir jusqu'à 36 jeunes en toute sécurité et, d'autre part, prodiguer soins et traitements.



« POUR NOUS, PARENTS, CONFIER NOS ENFANTS EN SACHANT QUE VOUS ALLEZ GÉRER COMME NOUS LE FERIONS EST UN RÉCONFORT, UN RÉPIT SALVATEUR QUI NOUS PERMET DE TENIR SUR LA LONGUEUR. NOUS SAVONS QUE NOUS POUVONS COMPTER SUR VOUS, TOUJOURS ET SANS FAILLE. »

Anne, maman de Marion, 14 ans, et Noémie, 10 ans

Pour les jeunes adultes malades, un avenir plus serein

Passés 18 ans, le parcours de soin et l'accompagnement des jeunes malades changent : ils doivent **se prendre en charge et s'assurer eux-mêmes de leur suivi médical**. Cette étape laisse place au doute sur leur situation actuelle et à **beaucoup d'incertitude concernant leur avenir**, dans lequel ils peinent à se projeter en tant qu'adultes malades.

Un week-end leur permet de répondre à leurs interrogations : ils apprennent à prendre soin d'eux et de leur santé, rencontrent des structures qui pourront les accompagner dans leurs projets professionnels tout en créant des liens avec d'autres jeunes dans leur situation.

- 100% des jeunes ont apprécié les échanges avec leurs pairs
- 100% des jeunes se sont sentis détendus
- 93% ont réussi à s'exprimer en petit comité
- 73% des jeunes affirment que ce qu'ils ont appris va les aider dans leur quotidien



« J'AI ADORÉ FAIRE CE SÉJOUR, REVOIR CERTAINES PERSONNES ET M'ÉVADER DE MON QUOTIDIEN. C'EST VRAIMENT SUPER DE FAIRE ÇA POUR NOUS, LES MALADES. J'AI AIMÉ CES MOMENTS. »

Un jeune adulte anonyme

« MERCI DE VENIR À L'HÔPITAL. ÇA ME FAIT PLAISIR PARCE QUE VOUS ME SOUTENEZ ET ÇA ME FAIT OUBLIER DES CHOSES DE L'HÔPITAL. »

Dado, 8 ans

« AVEC LES RENDEZ-VOUS, LES MÉDICAMENTS, LES HOSPITALISATIONS... JE N'AI PLUS LE TEMPS DE PENSER À DES SORTIES. TOUTE L'ORGANISATION D'UNE SORTIE EN FAMILLE RAJOUTERAIT UNE CHARGE SUPPLÉMENTAIRE QUI NE SERAIT PAS GÉRABLE. AVEC L'ENVOL, IL NOUS SUFFIT DE NOTER LA DATE ET DE NOUS RENDRE À LA SORTIE. ON PEUT PROFITER EN FAMILLE, SANS LES DIFFICULTÉS D'ORGANISATION. »

Estelle, maman de Margot et Héloïse

Une large palette de programmes multipathologies, toujours gratuits

Pour compléter son **accompagnement tout au long de l'année**, L'ENVOL organise également des **ateliers d'arts créatifs** et des **programmes surprises** pendant les fêtes dans les hôpitaux, des **sorties récréatives** pour les enfants et leur famille (demi-journées gratuites, culturelles, sportives et pédagogiques) et envoie des **kits d'activités** clés-en-main aux enfants hospitalisés.

L'ouverture de notre **1ère antenne régionale en Rhône-Alpes** marque notre volonté d'entretenir une relation de proximité avec les services hospitaliers, les bénévoles et les bénéficiaires de toute la France pour développer ces programmes.

« VOS KITS NOUS SONT TRÈS PRÉCIEUX AU QUOTIDIEN ET RENCONTRENT UN FRANC SUCCÈS AUPRÈS DE NOS JEUNES PATIENTS. »

Nathalie, éducatrice de jeunes enfants au sein de l'Institut Curie



ILS EN PARLENT MIEUX QUE NOUS

Depuis sa naissance, Matteo, un jeune garçon de 13 ans, est atteint du syndrome de Vacterl, une maladie rare qui nécessite de nombreux soins quotidiens et interventions chirurgicales.

Son frère jumeau, Pierre-Hugo, et lui ont grandi séparément à cause de hospitalisations fréquentes et sont marqués par la maladie.

Avec les séjours de L'ENVOL, Matteo et Pierre-Hugo peuvent bénéficier de vacances encadrées, avoir du temps rien que pour eux et oublier la maladie.

Le **syndrome de Vacterl** est une maladie rare qui touche 1 à 9 nourrissons sur 100 000. Il s'agit d'un **ensemble de malformations congénitales associées**, caractérisé par la présence d'au moins trois des malformations suivantes : anomalies vertébrales, atrésie anale, fistule trachéo-oesophagienne, malformations rénales et anomalies des membres.

L'INTERVIEW DE MATTEO ET PIERRE-HUGO

Que ressentez-vous par rapport à la maladie et les traitements quotidiens ?

Matteo : Parfois, j'en ai un peu marre parce que ce n'est pas toujours facile. Je m'habitue de plus en plus aux opérations.

Pierre-Hugo : C'est sûr que c'est triste. Après bien sûr, c'est la vie, c'est comme ça et on ne peut pas le changer. Je n'aime pas ça, même si je ne suis pas à sa place certes, c'est dur d'être à sa place, mais pour moi aussi c'est dur.

Comment L'ENVOL t'aide à surmonter ce que tu ressens ?

Matteo : A chaque fois que j'y vais, c'est comme si la maladie était un amusement et je finis par complètement l'oublier, même si j'ai des traitements et lavements. Puis, on se comprend entre enfants malades, on doit tous s'habituer et vivre chaque jour avec notre maladie. Je trouve que c'est important.

Depuis que tu connais L'ENVOL, qu'est-ce que cela a changé pour toi ?

Matteo : Quand j'allais en colonie avec l'école, je ne pouvais pas dormir dans les dortoirs à cause de mes soins. J'étais obligé de dormir dans un hôtel à côté avec ma mère parce que je ne peux pas y aller seul. Alors qu'à L'ENVOL, je peux y aller seul, rester toute la semaine et être comme les autres.

Quelles sont les émotions que tu ressens quand tu pars en vacances avec notre association ?

Matteo : La joie, le rire et la confiance. Je me sens bien là-bas.

Quels changements avez-vous vus sur Matteo après ses séjours à L'ENVOL ?

Nora, la maman : La première année où Matteo est parti, je ne vous cache pas que ça a été dur pour moi mais quand il est revenu, j'ai compris. Il était métamorphosé : il avait repris confiance en lui, ça lui a beaucoup apporté.

Pourquoi les séjours Frères et sœurs sont importants pour toi ?

Pierre-Hugo : Ils me font du bien. Ça me permet d'oublier un peu la maladie et ce qu'il se passe au quotidien, chez nous. Je suis libre d'oublier avec d'autres enfants qui comprennent. Eux aussi ils ont un frère ou une sœur malade. Oui, on se comprend.

Quelles sont les émotions que tu ressens quand tu pars en vacances avec notre association ?

Pierre-Hugo : Je me repose et je change d'air. Je ressens beaucoup de joie, on est tous ensemble et on s'amuse.

Est-ce que tu as déjà fait à L'ENVOL quelque chose dont tu ne te sentais pas capable avant ?

Pierre-Hugo : Oui, le spectacle à la fin de la semaine. Je n'aime pas être devant tout le monde. J'ai peur de me ridiculiser. Au début, je ne voulais pas le faire mais on m'a convaincu et ça s'est bien passé. Grâce aux autres enfants et bénévoles, ils m'ont aidé à avoir confiance en moi.

CONSTRUIRE L'ENVOL DE DEMAIN, c'est investir dans leur avenir pour que la maladie ne soit pas toute leur vie

OBJECTIF 2026 OUVRIR LA MAISON DE L'ENVOL



Pour redimensionner notre capacité d'accueil sur nos séjours

Un centre permanent, sécurisé pour enrichir l'offre de séjours, soutenir la production de kits.

Pour accueillir des pathologies plus lourdes

Un site médicalisé pour accueillir tous les enfants qui ne peuvent aller nulle part ailleurs.

Pour insérer la prise en charge psychologique et sociale dans le parcours de soin de l'enfant

Un site emblématique, unique en France, vitrine des bénéfices de l'action de L'ENVOL pour porter notre ambition.

« 2023 ÉTAIT LE POINT D'ÉTAPE DE L'HISTOIRE DE L'ENVOL OÙ NOUS SOMMES RENDU COMPTE, APRÈS 26 ANS D'EXISTENCE, QU'IL NOUS FAUT UNE MAISON. TOUTES LES PARTIES PRENANTES SONT D'ACCORD POUR DIRE QUE LA MAISON DE L'ENVOL EST NOTRE AVENIR, POUR AVOIR UN ENDROIT DE RÉFÉRENCE, MOINS DE LISTES D'ATTENTE ET DES PROJETS À FORMULER. »

Tatiana Nourissat-Rosenfeld,
présidente de l'association

**NOUS VISERONS TOUJOURS PLUS HAUT
POUR DONNER AUX ENFANTS MALADES
LA CHANCE D'ÊTRE DES ENFANTS.**



CONTACT PRESSE

Charline Sergent
Responsable communication et relations médias
charline.sergent@lenvol.asso.fr
07 68 29 75 20