



www.fondation-matthewcoustou.org

BULLETIN D'INFORMATION

INFORMER - ÉDUQUER - SENSIBILISER - AGIR POUR LES ENFANTS HANDICAPÉS

N° 001 MAI 2025

Bâtir Ensemble,
une Société Plus Inclusive...





Chers lecteurs,

Je vous invite à découvrir cette nouvelle édition de notre bulletin 2025, qui met en lumière un combat aussi discret que bouleversant : celui de familles dont les enfants vivent avec un handicap.

Derrière chaque sourire d'enfant, se cache une lutte quotidienne. Derrière chaque petit pas, chaque mot appris, chaque progrès, il y a le courage d'une mère, la patience d'un père, le dévouement d'un enseignant. Et derrière chaque victoire, il y a vous.

Au fil des pages, vous ferez la connaissance de Divine, Paul, Bénédicte, Daryl, Félicité... Des enfants extraordinaires, habités par des rêves simples et profonds : apprendre, jouer, devenir médecin ou enseignant. Mais ces rêves se heurtent à la maladie, au handicap, à la précarité.

Et pourtant, ils continuent d'espérer.

Leurs familles, animées d'un amour inébranlable, refusent de baisser les bras. Jour après jour, elles se battent pour offrir à leurs enfants une vie digne. Elles luttent contre l'oubli, contre l'indifférence, contre la résignation.

Grâce à votre générosité, des vies changent. Pour qu'un enfant puisse marcher, lire, rêver, il faut des soins, du matériel adapté, un accompagnement spécialisé... mais surtout, une communauté de cœurs ouverts. Cette communauté, c'est vous.

En lisant ce bulletin, vous croiserez des visages d'enfants qui, malgré les épreuves, continuent de croire en demain. Vous découvrirez des familles héroïques qui ne demandent qu'une chose : ne pas être seules.

Merci d'être à leurs côtés. Merci de faire partie de cette chaîne de solidarité qui transforme les larmes en espérance et les luttes silencieuses en promesses d'un avenir meilleur.

Avec toute notre reconnaissance,

Marie-Flora Coustou

Présidente Directrice Générale



Les Projets soutenus par la Fondation

Divine 3 ans, un combat pour une vie debout

À seulement trois ans, Divine fait face à des obstacles immenses. Née dans des conditions médicales précaires, elle souffre d'un dysfonctionnement psychomoteur sévère, qui affecte profondément sa mobilité et sa capacité à s'exprimer.

Divine ne marche pas, ne s'assoit pas seule, et ne parle pas. Sa situation met en lumière une réalité cruelle : sans accès à des soins spécialisés, les enfants les plus vulnérables sont condamnés à vivre dans la souffrance, privés des possibilités fondamentales d'épanouissement.

L'état de santé de Divine s'est détérioré lorsque sa famille, confrontée à une extrême précarité, a dû interrompre tout suivi médical. Dans un élan de détresse, sa mère Mengolo Evina Ostie a sollicité l'aide de la Fondation Matthew Coustou, qui a répondu avec diligence et compassion.



Lors de la visite de la Présidente du Conseil d'Administration de la Fondation au Cameroun, le 29 mars dernier, Divine a été transférée à Yaoundé afin d'être prise en charge par un neuropédiatre de la Fondation Chantal Biya. Sur place, elle a bénéficié d'une série complète d'examens médicaux – analyses sanguines, IRM – et d'un protocole de soins adapté.

Mais ce premier pas, aussi essentiel soit-il, marque le début d'un long chemin de rééducation. Le diagnostic est formel: seule une prise en charge intensive, avec trois séances hebdomadaires de kinésithérapie, pourra permettre à Divine d'espérer

des progrès notables. Un autre défi de taille se dresse : pour bénéficier de ces soins spécialisés, un déménagement vers Yaoundé est indispensable. À Sangmélima, la ville natale de Divine, on ne trouve aucun kinésithérapeute spécialisé en mesure de lui offrir les soins requis. Ce déplacement implique des coûts logistiques et financiers considérables pour une mère déjà fragilisée. L'histoire de Divine est malheureusement celle de nombreux enfants oubliés. Elle nous rappelle, avec force et dignité, que l'accès aux soins ne devrait jamais dépendre du lieu de naissance ni des revenus d'une famille.



Offrir une chance à Divine, c'est poser un acte d'humanité

Un soutien financier est nécessaire pour assurer la continuité des soins, faciliter le relogement de la mère, et garantir un suivi thérapeutique adapté. Ce coût est hors de portée pour sa famille, mais accessible grâce à la générosité de bienfaiteurs comme vous



Soutenir Divine, c'est croire en la valeur de chaque vie. C'est donner la possibilité à une petite fille de se lever un jour, de marcher, de parler... et de vivre pleinement





Les Projets soutenus par la Fondation

Le Courage d'une mère, l'histoire de Paul, trisomie 21

Lorsque Eugénie Ivanne donne naissance à son fils Paul, le 15 octobre 2010, elle est remplie d'émotion et d'espoir, comme toute mère qui accueille un nouvel enfant dans sa vie. Mais très vite, les médecins viennent bouleverser ce moment en lui annonçant : « Votre enfant est différent ».

Un mot si simple, mais qui résonne comme un séisme dans son cœur. Différent ? Que veut-on dire par là ? Les explications médicales s'enchaînent : un visage particulier, un cou plus large, des signes évoquant une anomalie génétique. Mais dans l'instant, elle n'entend qu'une seule chose : son fils ne sera pas comme les autres.

Dès la première semaine, Paul subit une série d'examens. Chaque test, chaque attente est une douleur pour sa mère. Deux semaines plus tard, une grippe sévère l'oblige à l'emmener d'urgence à l'hôpital. Là, une pédiatre bienveillante lui parle avec franchise : « La trisomie 21 n'est pas une malédiction, ni une punition divine. C'est une anomalie génétique. Et tu devras l'accepter. »

Mais comment accepter que son enfant puisse ne jamais être autonome ? Qu'il rencontre plus d'obstacles que d'autres ? Que son avenir soit rempli de questions sans réponse ?

Paul grandit, mais pas au même rythme que les autres enfants. À huit mois, il ne tient pas encore sa tête droite. À un an, il ne s'assoit pas. À deux ans, il fait enfin ses premiers pas. Chaque petit progrès devient une victoire.

Mais Eugénie Ivanne s'inquiète. Elle se demande :

Que pourra-t-il faire plus tard ? Sera-t-il capable d'être indépendant ? Devra-t-il toujours rester à la maison ? Elle ne veut pas seulement qu'il survive. Elle veut qu'il vive, qu'il ait une chance de s'épanouir, de trouver sa place dans ce monde.

Un nouvel espoir, l'école publique inclusive de Monavebe. Un établissement conçu pour permettre aux enfants en situation de handicap de s'intégrer dans un cadre éducatif adapté. Elle décide d'inscrire Paul. Dès les premières semaines, elle voit un changement. Paul devient plus curieux, plus expressif. Il tente de raconter ses journées, même si les mots lui échappent encore. Une lueur d'espoir naît dans son cœur. Paul peut apprendre à son rythme, à sa manière, mais il avance. Mais ce type d'éducation demande des moyens, des enseignants spécialisés, du matériel adapté.



Paul n'est pas juste un enfant différent. Il est un enfant extraordinaire. Avec vous, son histoire peut devenir une histoire de victoire.





Les Projets soutenus par la Fondation

Une vie marquée par la douleur, Bénédicte souffre en silence.

Fermez les yeux un instant. Imaginez... Vous avez neuf ans. Vous rêvez de devenir médecin, d'apprendre, de soigner les autres. Mais chaque jour, votre corps vous rappelle à l'ordre. La douleur est là, constante. La peur aussi. Vous souffrez en silence.

C'est le quotidien de Bitye Bénédicte, une enfant autiste au sourire lumineux et au regard plein d'étoiles. Élève à l'École Publique Inclusive de Monavebe, elle rêve, comme tous les enfants, d'un avenir meilleur. Mais son corps fragile, marqué par une double hernie et une incontinence qui l'accompagne jour et nuit, l'empêche d'être une petite fille comme les autres.

Et si vous étiez celui ou celle qui change son destin ?

À l'école, elle doit souvent quitter la classe en urgence. À la maison, sa grand-mère veille sur elle avec les moyens du bord. « Je fais des remèdes indigènes... Hier encore, j'ai acheté de l'ibuprofène pour calmer sa douleur », confie-t-elle, le cœur brisé. Chaque nuit, Bénédicte se réveille dans des draps humides. Elle ne pleure pas. Elle ne se plaint pas. Elle endure. Parce qu'elle sait qu'il n'y a pas d'autre choix.

Vous pouvez lui offrir un avenir sans souffrance, une prise en charge adaptée.

Mais lorsqu'on lui demande son plus beau souvenir, elle ne parle pas de ses douleurs. Elle parle de Noël. Ce jour où elle s'est sentie entourée, aimée. « J'étais fière d'être avec ma famille », dit-elle, les yeux pétillants, un sourire timide aux lèvres. Comme si, pour un instant, la maladie s'était effacée.



Bénédicte a besoin de vous. Vous pouvez être celui ou celle qui lui redonne espoir. Ne la laissez pas seule. Tendez-lui la main.





Les Projets soutenus par la Fondation

Daryl et Marie-Noël, un combat pour l'avenir

Francis Daryl, âgé de 15 ans, élève à l'École Publique Inclusive de Monavebe, se lève chaque matin avec un défi devant lui. Ce n'est pas un ennemi visible qu'il affronte, mais une maladie qui pèse sur sa vie. Depuis sa naissance, les convulsions rythment son parcours, et chaque crise lui laisse de lourdes séquelles, rendant l'expression et l'apprentissage un combat de tous les instants.

Sa maman, Marie-Noël, est témoin de ce combat quotidien. Elle le regarde grandir avec un amour infini, mais aussi avec une inquiétude qui ne la quitte jamais. Elle se souvient des premiers mois, où les médecins évoquaient un paludisme aigu, mais les médicaments n'ont apporté que peu de soulagement. Les crises continuaient, et finalement, des examens à Yaoundé ont révélé un problème cérébral. Depuis, chaque jour est une lutte pour Daryl, mais aussi pour Marie-Noël, qui se bat avec lui pour lui offrir une vie meilleure.

À la maison, Daryl est joyeux et affectueux. Il aime être entouré, il adore jouer et sourire. Mais parfois, la frustration prend le dessus. Les tâches simples que vous accomplissez sans y penser, comme s'habiller ou se laver, deviennent des montagnes à gravir pour lui.

Marie-Noël se pose la question que tout parent craint de poser : Quel sera l'avenir de mon fils ? Elle rêve de le voir réaliser son potentiel. Daryl aime la musique. Il mémorise les chansons à une vitesse incroyable et rêve de devenir enseignant. Mais pour que ce rêve devienne réalité, il a besoin de soins réguliers et d'un soutien constant.

À l'école inclusive, grâce à l'attention bienveillante de ses enseignants et à l'amour de ses camarades,

Daryl fait des progrès considérables. L'aide de la Fondation Matthew Coustou lui a permis de bénéficier de fournitures scolaires et d'un soutien précieux, mais beaucoup reste encore à faire pour qu'il puisse exploiter pleinement son potentiel.

Aujourd'hui, Marie-Noël lance un appel à tous ceux qui peuvent tendre la main, un appel pour Daryl et pour tant d'autres enfants comme lui. « Nous avons besoin de vous. Vous pouvez changer la vie de mon fils. Vous pouvez lui offrir un avenir, lui permettre de vivre une vie pleine de possibilités », implore-t-elle avec l'espoir qu'un simple geste de votre part fait toute la différence.



Vous pouvez être une lueur d'espoir pour Daryl et sa mère.





Les Projets soutenus par la Fondation

Un foyer d'amour pour les enfants abandonnés.

À Sangmélina, dans la région du Sud du Cameroun, là où les moyens sont rares mais les cœurs grands, l'orphelinat Tendre la Main relève un défi immense: prendre soin de cinquante enfants sans famille, dont certains vivent avec un handicap. Ils sont nourrissons, enfants ou jeunes adultes — tous porteurs d'un même besoin essentiel: être aimés, protégés et soutenus.

Malgré la précarité des lieux, c'est là qu'un avenir peut doucement se dessiner... **grâce à vous.** Les besoins sont urgents : la nourriture manque, les vêtements sont usés, les lits trop peu nombreux pour accueillir les enfants, et l'électricité se fait rare. Et pourtant, chaque jour, **Madame Lucie Essa'a Meze'e**, fondatrice de l'orphelinat, poursuit sa mission avec un dévouement admirable. Mais elle ne peut agir seule.

Pour les enfants vivant avec un handicap, chaque geste de solidarité est essentiel : un simple matelas devient un confort, une lampe une source d'autonomie, une paire de chaussures une promesse de liberté.

Car au-delà du riz, des savons ou des fournitures scolaires, ce que vous offrez, c'est bien plus : un cadre de vie digne, un espoir retrouvé, un message fort — vous n'êtes pas oubliés.

Votre générosité peut nourrir, éclairer, soigner, vêtir... mais aussi rassurer, consoler et redonner confiance.

Les enfants de l'orphelinat Tendre la Main ont entre quelques mois et 25 ans. Certains y vivent depuis toujours. Leurs besoins sont multiples : alimentation, hygiène, vêtements, scolarité, soins médicaux...

Dans un monde qui détourne trop souvent le regard, vous pouvez incarner cette main tendue : celle qui relève, qui protège, qui aime.



Donner, c'est bâtir un avenir. C'est croire en ces enfants. C'est leur dire, tout simplement : vous avez de la valeur.





**Aider les familles, porter l'espoir :
la mission de la Fondation Matthew Coustou**



Votre générosité transforme des vies !



Envoyez votre don : Fondation Matthew Coustou d'un Continent à l'Autre

Adresse: 8082 A Rue Lévis-Sauvé, Lasalle, QC, H8P3L4

Tél: +1 514 373-9000

Site web: <https://fondation-matthewcoustou.org>

Courriel : info@fondation-matthewcoustou.org

N° Organisme à but non lucratif : 76445 1159 RC0001

Tout don investi dans les projets est validé par le conseil d'administration. Lorsque nous avons comblé un besoin ou que nous avons atteint l'objectif d'un projet, les fonds supplémentaires sont redirigés vers les domaines où les besoins sont les plus importants. Nous respectons votre droit à la vie privée ; nous ne louons pas, ne vendons pas et n'échangeons pas nos listes d'envoi.

@matthewcoustou

