



olivier+

Association d'Aide aux Enfants
malades et à leur Famille

Le mot du président : Dernier Bulletin ?

Ceci est peut-être le dernier bulletin publié par l'association Olivier + . Après plus de 30 ans , nous allons sans doute cesser notre activité .

Cela est dû à plusieurs facteurs :

D'abord l'absence de bénévoles : Recruter sur un sujet aussi délicat n'est déjà pas évident

Quand s'y rajoutent les contraintes et la variabilité des rendez vous avec les familles et l'hôpital , cela devient très compliqué à vivre et s'organiser (surtout si les soins n'ont plus lieu à Creil)

En tout cas , cela est incompatible avec une activité professionnelle régulière , et parfois d'autres engagements .

Ensuite , les évolutions à l'hôpital changent aussi le mode de fonctionnement impactant lourdement le relationnel avec les familles . Régulièrement , nos protégés ne sont plus suivis à Creil , pour diverses raisons (problème d'adéquation des soins , des services , disponibilités des ressources : l'hôpital de jour a même été partiellement fermé plusieurs semaines !)

Nous avons basé l'essentiel de la relation avec les familles sur la confiance , la proximité autant avec l'association qu'avec tout le corps médical . Au vu des évolutions , cela est compliqué quand les interlocuteurs changent très régulièrement .

Nous allons continuer à suivre nos protégés actuels jusqu'à leur guérison (qui ne saurait évidemment tarder , même si les protocoles sont longs) , mais sans prendre de nouvelles familles – faute de pouvoir dialoguer facilement avec elles

Sauf si nous arrivons très rapidement à donner un nouvel élan , nous ne sommes plus en mesure , actuellement , de remplir la mission que nous nous étions fixée .

Ce bulletin va récapituler les actions de 2018 , et certaines anciennes ...

A la fin de ce bulletin , contrairement aux autres années , il n'y aura donc pas de demande de don : Nous allons essayer de gâter un peu plus nos familles , avant de clore cette merveilleuse aventure ...

Merci à tous nos soutiens , passés , présents ... sans eux , rien n'aurait été possible de cette belle aventure

Thierry Pacreau

BULLETIN D'INFORMATION N°19
DE NOVEMBRE 1998

« J'EN APPELLE A VOTRE CŒUR : INTERROGEZ-LE » (DIDEROT).



Association d'Aide aux Enfants
malades et à leur Famille

"... Lorsque l'on ne peut plus donner de jours
à la vie essayons de donner de la
vie aux jours".

Professeur Jean Bernard

Réunir les familles autour d'un goûter de Noël (très souvent en Janvier) était devenu une tradition , autant pour offrir des cadeaux à toute la famille que passer un moment convivial . C'était l'une des seules occasions de se voir tous : Familles , Bénévoles , Membres du bureau



Janvier 2018 n'a pas dérogé à cette habitude

Les familles d'Anthony , Axel , Ayssima , Elie , Joumana , Sobane , Sofiane , Tiago sont venues partager un bon moment

Certains goûters ont donné lieu à des moments très agréables :





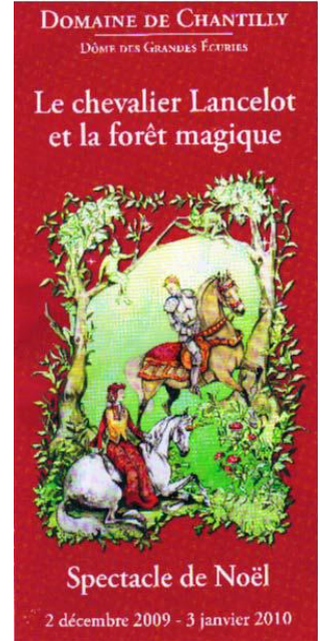
livier+

Association d'Aide aux Enfants
malades et à leur Famille

Spectacle

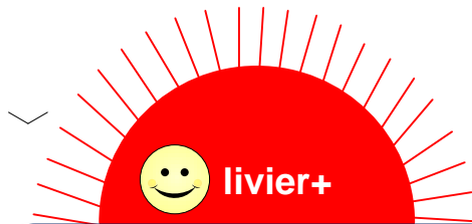
De la même façon , nous réunissons toutes les familles en les invitant à un spectacle au moins une fois par an :

Cette année 2018 voir la comédie musicale Le Livre de la Jungle



Ont eu beaucoup de succès : le cirque , évidemment et les spectacles magnifiques des Grandes Ecuries de Chantilly , Disney sur Glace ...





Association d'Aide aux Enfants
malades et à leur Famille

L'histoire d'Olivier +

ASSOCIATION
"Olivier TRANZEAT"

BULLETIN D'INFORMATION N° 1

du 20 avril 1989

"Mieux vaut allumer une bougie, si petite soit-elle,
que de maudire l'obscurité"
- "Proverbe chinois" -

Un petit mot du

Dr. Jean Claude MADELIN,
cofondateur de l'association

Olivier +, pour moi, n'est pas seulement une association ; c'est une personne, **Olivier Tranzeat**, et une famille, deux parents très chaleureux et attentifs, un jeune frère très touché et solidaire et un oncle proche, accompagnant, qui aura un rôle clef, avec les parents, dans la fondation de l'association.

Pour moi, donc, c'est Olivier dont je me souviens comme si c'était hier. Garçon vif et intelligent, souriant et blagueur, il fut hospitalisé en urgence dans mon service pour une leucémie aigue.

Et ce fut l'immense espoir d'une guérison dont on sait qu'elle survient dans plus de 65% des cas grâce à des traitements lourds, complexes, prolongés, en collaboration avec des services universitaires les plus compétents.

Dans ce long parcours du combattant, ce fut une confiance totale, de la part d'Olivier et de ses parents, à tous les soins infirmiers et médicaux, participant à tous les gestes thérapeutiques souvent douloureux, au prix d'explications détaillées sur le déroulement et l'intérêt ; Il fut très attentif à l'évolution et rempli de joie à l'annonce de la rémission complète.

Mais l'on sut que la partie n'était pas gagnée à la survenue d'une rechute brutale faisant reprendre des traitements chimiothérapeutiques encore plus sévères au prix d'une faiblesse extrême. Olivier, dans une relation très forte avec ses parents a toujours gardé un esprit de lutte et d'espoir admirable. C'était le chouchou du service qui remontait le moral des autres enfants malades. Ce fut un exemple extraordinaire de résilience, de solidarité familiale, d'accompagnement quotidien.

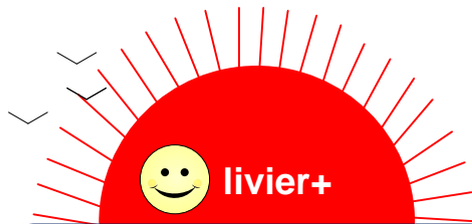
La leucémie fut la plus forte et l'issue fatale inévitable. Après une période de deuil, les parents d'Olivier, son cher oncle, qui avaient constaté l'importance de l'accompagnement en milieu hospitalier des enfants atteints de cancer, permettant de vivre plus intensément, de tisser des liens nouveaux avec les soignants et les bénévoles, les plus affectueux et interpersonnels au profit des enfants et de leurs familles...

La disparition d'Olivier n'était pas une fin ; Ils en voulaient plus ! Et ce fut un commencement.

C'est eux qui se sont engagés dans la création de l'association **OLIVIER +**, pour aider tous les enfants atteints de maladie cancéreuse, hospitalisés ou à domicile, pour leur permettre de surmonter, avec leurs familles, ces épreuves, et aussi, d'une certaine manière de perpétuer, de manière responsable et solidaire, la mémoire d'Olivier Tranzeat.

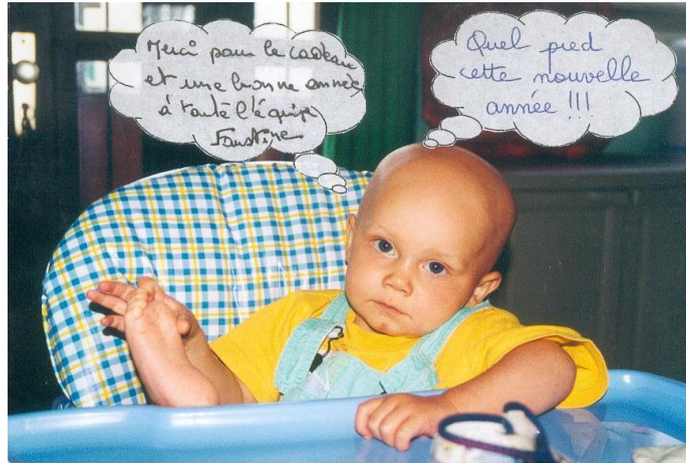
Dans toute la région, une mobilisation des bénévoles, des familles concernées, des infirmiers et des médecins engagés dans la lutte contre ces maladies devint une réalité, et se poursuivit de nombreuses années, bénéficiant à des centaines d'enfants.

Ce fut, pour moi, une exceptionnelle expérience qui me fait croire profondément en l'amour partagé.



Association d'Aide aux Enfants
malades et à leur Famille

L'histoire d'Olivier + (suite)



Un petit mot du

Dr. Francois NOCTON

Ancien président de l'association

Olivier + quelques mots pour le dernier bulletin

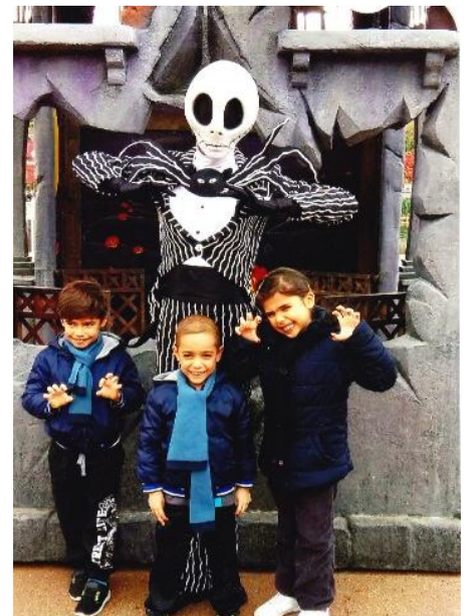
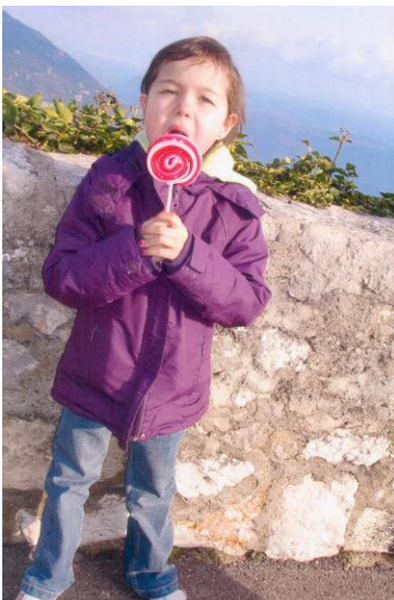
L'association **OLIVIER +** peut-elle disparaître ? Probablement ...comme toutes les associations quand elles paraissent ne plus correspondre aux besoins qui les ont fait naître

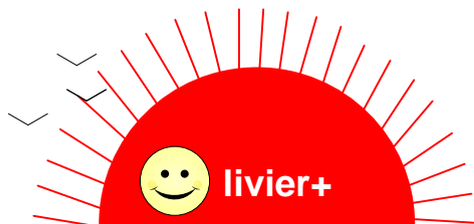
Créée à SENLIS où s'était développé le seul Service de Pédiatrie du Sud du département de l'Oise , cette situation ne pouvait pas durer indéfiniment en raison du développement accéléré du bassin de population de CREIL.

La construction du centre hospitalier de CREIL en 1978 , et l'ouverture d'un service de Pédiatrie dans cet hôpital ont modifié la donne ...

Mais si la collaboration de l'association Olivier + a pu devenir très étroite avec le service de Pédiatrie de CREIL , il n'en a pas été de même partout , et le projet d'extension du rayonnement d'Olivier + vers le nord-est et ouest n'a guère avancé vers l'ouest , et même reculé à l'est ...peut-être pas crainte que l'intrusion de bénévoles dans le monde très professionnel des soignants ne nuise à sa relation binaire avec les enfants malades et leurs familles ?

En fait ce sont surtout les difficultés croissantes de recrutement et de formation des bénévoles qui sont probablement à l'origine d'un déclin progressif des activités de l'association en service de Pédiatrie , ce que l'on ne peut que regretter ...





Association d'Aide aux Enfants malades et à leur Famille

Royal Kids

Depuis plusieurs années, Royal Kids Saint Maximin était devenu un partenaire très important pour Olivier +

Des soirées collectives, où le parc restait ouvert exclusivement pour nous, environ 2 fois par an.

Pendant que les enfants étaient occupés par les animateurs, parents, bénévoles, anciens malades partageaient des moments de pure détente ... Parfois avec nos amis les Scorpions



Un parc privatisé parfois ...pour un seul enfant malade car trop fragile pour côtoyer les autres : Anthony, Violette, Zoé ... bientôt Axel ?





Association d'Aide aux Enfants malades et à leur Famille

Dons et Manifestations

Nombreuses ont été les manifestations ou les dons en faveur d'Olivier + Sans eux , l'association n'aurait jamais pu faire quoi que ce soit

Je ne suis pas en mesure de faire une liste exhaustive , car ils ont été très nombreux à nous soutenir que ce soit des particuliers , des collectivités , des entreprises , des associations ..

Des manifestations en notre faveur (concert , épreuves sportives ...)

Qu'ils soient tous remerciés ...

Je vais juste citer les indéfectibles depuis le début : La ligue contre le Cancer de l'Oise , le conseil général et la mairie de Senlis

TOURNOI / CONCERT au profit des Associations
L'Étincelle et Olivier+
Samedi 21 Avril de 10h à 17h
au stade des Moustiers à Nogent-sur-Oise
Animations proposées: maquillage pour enfants, stand photos, buvette et restauration



Contact : 0658500432



APPORTEZ VOTRE SOUTIEN AUX ENFANTS MALADES
et aux ADULTES EN SITUATION DE HANDICAP
en participant à cette journée

EN PARTENARIAT AVEC:



Les principales manifestations depuis le dernier bulletin :

- Un don conséquent de l'Association Familiale de Senlis , qui était devenu un important & régulier donateur
- Une aide de CORA , autant matérielle que financière
- d'une manifestation (tournoi de football) , organisée par les élèves du CFBP de Nogent sur Oise en faveur d'Olivier + et de l'Étincelle
- La possibilité offerte à Sobane de faire un baptême de l'air avec l'association FLYN'KISS



Difficile de se dire que l'association s'arrête ...

On ne peut plus remplir notre mission et pourtant , ce n'est pas pour cela que les familles n'ont pas/plus besoin d'aide ...

Quand on commence à parler avec un parent , et qu'on n'arrive pas à s'arrêter , tellement il y a à dire , évacuer , car nous (association) sommes des interlocuteurs qui comprenaient leurs soucis au quotidien , les impacts directs ou indirects de la maladie ...

Quand on voit les parents , alors que la situation des enfants s'améliore largement , aller la peur au ventre à chaque visite de contrôle ... car toujours peur qu'on leur annonce une mauvaise nouvelle !!!

Quand on ressent l'angoisse des parents à la moindre alerte de santé , bénigne peut-être pour un enfant « normal » , mais la peur d'une rechute ...et qu'ils se précipitent à l'hôpital ...

Quand une famille ne part jamais loin en vacances Pour pouvoir revenir en moins de 2h si besoin

Quand un papa , quand l'enfant est presque guéri , commence à évacuer toute la tension : « nous avons passé , la maman et moi ... 249 jours d'affilée à l'hôpital ! »

Quand les parents ont toujours peur qu'il reste des séquelles ...

Quand les quasiment seules sorties pendant la maladie ...étaient celles proposées par Olivier +

« Après 5 ans de rémission, nous avons le plaisir de vous annoncer la guérison de notre petite Léna !!! Un jour tellement attendu que nous n'avons pas de mots, nous sommes tellement émus et heureux. »

Association Olivier plu
21 Rue Bruckebay
60300 Senlis

Mesdames, Messieurs,

Je vous donne des nouvelles de notre fils Guillaume, il est maintenant âgé de 31 Ans, il travaille à la SNEF qui était son rêve depuis qu'il est petit. Il est en ménage depuis 8 ans et il est papa d'un petit garçon qui s'appelle Timéo, il est âgé de 14 mois. C'est devenu une très grande joie pour toute la famille. Nous allons souvent à Beffes grill et