



Association Petits Princes

N°88 | JUIN 2023

Carnet de rêves



UNE JOURNÉE DE RÊVE

**Concert privé
the Voice
au Parc Astérix**

P. 3

DOMINIQUE BAYLE RENCONTRE

Julien Fébreau

P. 2

TOUS ENGAGÉS

**Frédéric délégué
en région**

P. 8

Suivez-nous



REGARDS CROISÉS

**Et après
la maladie ?**

P. 10



« Rencontrer ces enfants, donne une tournure très concrète à mon engagement. »

Bonjour Julien, peux-tu te présenter en quelques mots ?

Je m'appelle Julien Fébreau, j'ai 40 ans je suis journaliste - grand reporter pour la chaîne de télévision canal +. Spécialisé dans le sport automobile, je commente les grands prix de Formule 1 depuis maintenant 19 ans. Passionné de course automobile j'ai la chance d'avoir pu faire de ma passion mon métier.

Quel était ton rêve professionnel ?

Enfant, mon rêve était de devenir pilote comme mon papa qui était pilote automobile amateur. Puis j'ai développé une passion pour la Formule 1 et mon rêve était alors de travailler dans cet univers, le journalisme était une très belle façon d'y parvenir. Au lycée, je savais donc comment m'orienter pour coûte que coûte travailler en Formule 1.

Tu es présent pour l'Association depuis de nombreuses années, que représente cet engagement ?

Pour moi c'est essentiel : chaque jour je mesure la chance qui est la mienne de réaliser mon rêve et d'être en bonne santé pour le faire. Ce métier que j'exerce garde un côté léger, nous sommes là pour divertir les gens, c'est bien sûr important, mais il me semblait essentiel d'avoir un ancrage dans une réalité parfois beaucoup plus concrète et difficile. Agir aux côtés de l'Association Petits Princes m'est toujours apparu comme une évidence. Pouvoir donner du sens à ce que je fais en aidant à la réalisation des rêves liés aux sports automobiles, c'est aussi une façon de rendre un tout petit peu aux autres la chance qui est la mienne de vivre de ma passion et en bonne santé.

Tu as reçu des enfants malades, quels souvenirs en gardes-tu ?

Ce sont des moments de joie partagée où la maladie et les difficultés sont loin, des parenthèses magiques dans lesquelles on s'insère. Tout est facile, l'échange est simple, la passion rapproche très vite, on est entre vrais fans ! On sent pour les enfants comme les parents un poids qui tombe, une respiration dans ces quotidiens compliqués. Je sais que je viens apporter quelque chose mais je reçois aussi énormément.



RENCONTRE AVEC ELLIOTT, OCTOBRE 2022

Ces journées passées avec les enfants me reboostent, ce sont eux qui me donnent une énergie incroyable. J'ai vraiment mesuré l'impact des rêves sur les enfants, leur famille... La réalisation de ces rêves, ce n'est pas juste un instant, il y a ce moment très fort et tout ce que ça génère comme bonheur. Rencontrer ces enfants, donne une tournure très concrète à mon engagement. ✨

3 questions...

Quel est ton jeu préféré ?

À la télévision c'est Fort Boyard.

Quels sont tes 3 mots préférés ?

Passion, détermination, respect.

As-tu un objet fétiche ?

Je suis superstitieux, j'ai plein d'objets fétiches mais je dirai mon petit porte clef « cars » qui est toujours attaché à mon pass pour accéder aux paddocks de Formule 1.



Retrouvez
cette rencontre sur
www.petitsprinces.com

Au Parc Astérix avec The Voice



Ce dimanche 21 mai, il règne une effervescence toute particulière au Parc Astérix... 16 petits princes et princesses sont attendus pour une journée exceptionnelle !



A VEILLE les 8 talents finalistes de l'émission The Voice ont été désignés sur TF1 et nos 16 enfants ont la grande chance de passer avec eux une journée de rêve au sein du Parc Astérix et d'assister à un concert privé donné uniquement pour l'Association !!!
Un double rêve pour ces enfants et leur famille.

DÈS 9H DU MATIN Charlotte, Tyha, Sarah et Sarah, Matéis, Maxime, Shaka, Lou et Lou, Khadija, Louise, Selma,



Lilwenn, Charlie, Théa et Sara trépident d'impatience. Certains venant de loin ont dormi dans un hôtel du Parc, les autres arrivent en famille, plus que prêts à passer une journée incroyable.

ÉQUIPÉS DE LEUR BADGE, du programme de la journée et surtout d'un bracelet magique qui leur évitera toute attente aux différentes attractions, nos 16 petits princes attendent avec impatience l'arrivée des jeunes talents The Voice.



L'ACCUEIL RÉSERVÉ AUX 8 TALENTS

Arslane, Kiona, Jérémy Levif, Fanchon, Aurélien, Micha, Hanna et Dame sont à la hauteur de l'excitation des enfants, ultra chaleureux et déjà plein de tendresse. Tous ont vu les candidats la veille à la télévision et ce matin les voilà devant eux, en vrai, et prêts à passer une journée de rêve avec eux.

Le programme de la journée est rythmé

Un groupe d'enfants part profiter des attractions du Parc Astérix en famille accompagné d'un talent, tandis qu'un autre groupe se dirige vers le Théâtre du Barde pour assister aux répétitions du concert.

LA SCÈNE DU CONCERT EST DÉJÀ PRÊTE, l'univers du Parc Astérix est magnifique et une surprise attend les enfants puisqu'un fauteuil de l'émission The Voice est également présent ! L'occasion de prendre la fameuse pose, la main sur le buzzer.

LES RÉPÉTITIONS SONT RAPIDES et les groupes s'alternent chacun pouvant profiter des manèges du parc en famille !

15H, LE CONCERT VA COMMENCER, tous les enfants prennent place sur les gradins du théâtre sous un soleil radieux ! Les talents se succèdent sur scène reprenant les chansons présentées lors de l'émission. L'émotion est présente, chaque talent a un petit mot, un geste pour saluer les enfants, les féliciter pour leur courage et les remercier pour leur joie de vivre ! Il faut dire que certains de nos petits princes chantent et dansent à tue-tête, la maladie et ses contraintes semblent bien loin !

« j'ai chanté sur scène,
j'étais au taquet,
je suis une pile électrique »

Charlie, 11 ans.



Les talents font preuve de beaucoup de générosité et invitent même les enfants sur scène pour reprendre le final avec eux : un moment très fort pour ces petits princes et princesses et leurs parents ravis de les voir si heureux !



« Voir Matéis les yeux remplis d'étoiles vaut tout l'or du monde », dit sa maman.

LA JOURNÉE TOUCHE À SA FIN, tous, parents, enfants, talents et bénévoles ont du mal à se quitter, la magie a opéré. Grâce à l'implication du Parc Astérix, de l'équipe de production ITV France, de TF1 et de l'engagement des bénévoles de l'Association, nos 16 enfants ont profité d'une véritable journée de répit remplie de joie et de bonne humeur. Ils repartent plein d'une nouvelle énergie et de souvenirs inoubliables ! ✨

Témoignage de Lilwenn, 13 ans.

« Je voulais vous remercier pour ce week-end au Parc Astérix avec les finalistes de The Voice, ça m'a fait penser à autre chose que l'hôpital et j'ai vraiment adoré » ✨





VIVRE SES RÊVES



Retrouvez tous
les rêves et plus encore
sur www.petitsprinces.com



Retrouvez l'actualité
de l'Association sur
www.petitsprinces.com

Témoignage de la maman de Charlotte.



« Ce moment magique passé en vos compagnies nous permet de passer outre nos tracas journaliers et d'avancer dans la joie et la bonne humeur... Nous sommes certains que cette énergie va rester en nous un long moment et qu'elle nous aidera pour les petits soucis, contrariétés et retards de la vie... à nous de ne pas la laisser partir et de la garder précieusement pour qu'elle nous aide et nous rassure... On vous embrasse tous... »

prenez soin de vous comme
vous prenez si bien soin de
nous... À bientôt » ✨



✨ **Titouan,**
aux commandes
d'un avion rafale



✨ **Anouk,**
dans les coulisses
de l'Opéra de Paris



✨ **Quentin,**
se prépare
pour le décollage



✨ **Océane,**
rencontre avec
Théodort



✨ **Mame Cheikh,**
sur la route du
Mont Saint-Michel



RÊVES RÉALISÉS DEPUIS LE 1^{ER} JUILLET 2022



Rejoignez-nous

Les délégations régionales en plein essor !

Depuis 2018, l'Association Petits Princes a intégré au sein de son équipe des délégués bénévoles pour des actions de partenariat événementiel au sein de leur région respective. Leur objectif : nouer des partenariats financiers locaux pour collecter des fonds et ainsi contribuer à la réalisation des rêves d'enfants malades. Courses solidaires, expositions, spectacles, compétitions de golf, etc. De nombreuses actions se déroulent en région grâce à eux ! Si rejoindre une délégation vous intéresse, vous pouvez contacter Léa Bonnefoux au 01.43.35.49.00 et consulter notre site internet pour plus d'informations : www.petitsprinces.com/association/delegations



Un raid multisport 100% féminin

Jamais deux sans trois : Le Raid des Étoiles du Verdon revient !

Le raid des Étoiles du Verdon revient pour une troisième édition qui se déroulera du **18 au 22 juin 2023** dans les fabuleuses Gorges du Verdon. Ce raid multisport 100% féminin s'engage une nouvelle fois aux côtés de l'Association Petits Princes avec une nouveauté cette année : une équipe de bénévoles de l'Association est inscrite. Elles sont hyper motivées pour déplacer des montagnes pour les enfants malades. Bravo à Anne-France, Ann-Marie et Claire.

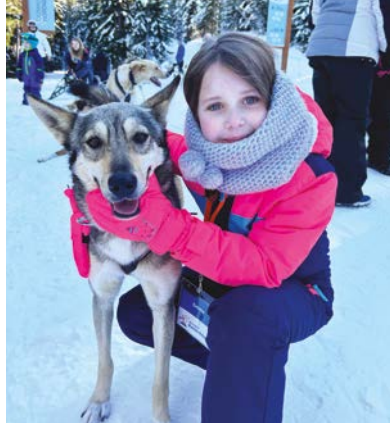


Des stations engagées

Opération «Famille Plus, la montagne solidaire»

Dans le cadre du partenariat avec l'**ANMSM**, des stations de montagne labellisées « **Famille Plus** » se mobilisent été comme hiver depuis 2017 pour soutenir l'Association Petits Princes.

En plus d'accueillir des enfants pour la réalisation de merveilleux rêves au grand air, les stations ne manquent pas d'imagination pour collecter des fonds : Vente aux enchères de télécabines, descentes aux flambeaux, spectacles, chasses au trésor, concours de luge, randonnées gourmandes, galas de patinage artistique... Nous en sommes convaincus : « **La Montagne, ça nous gagne !** »



Un évènement familial

Course des Héros 2023 : c'est reparti !

Comme chaque année, collaborateurs d'entreprises, familles et membres de l'Association Petits Princes se retrouvent pour un moment festif et solidaire : **la Course des Héros !**

Le **11 juin à Bordeaux et Nantes**, le **18 juin à Paris** et le **25 juin à Lyon**, petits et grands enfilent le maillot de l'Association Petits Princes et parcourent **2,5 ou 8 km** pour la bonne cause. Ce rendez-vous incontournable permet chaque année de collecter des fonds essentiels pour **nous aider à réaliser une quinzaine de rêves !**



STANHOME
SINCE 1931, A UNIQUE HISTORY

★ Une maison remplie d'amour

Depuis 27 ans, la marque **Stanhome** et ses coachs s'engagent à nos côtés en proposant à leurs clients plusieurs opérations solidaires tout au long de l'année. Le principe est celui du produit-partage : pour l'achat d'une offre de produits identifiés, un don est reversé en faveur des rêves des enfants gravement malades.



★ Tous mobilisés le 24 juin !

Save the date : samedi 24 juin 2023, sur chaque entrée enregistrée par les sites participants du **SNELAC** (Syndicat National des Espaces de Loisirs, d'Attractions et Culturels) et de l'**AFdPZ** (Association Française des Parcs Zoologiques), **0,50 euros** seront reversés à l'Association.

Les parcs à thème, sites culturels, sites naturels et parcs animaliers du SNELAC mais aussi les parcs zoologiques et aquariums de l'AFdPZ seront nombreux à participer à cette opération au grand cœur !



★ Une relation de confiance

Depuis 16 ans, la **Fondation Bouygues Telecom** mobilise et sensibilise ses collaborateurs à notre mission. Suite à un vote interne, ils ont collectivement choisi de poursuivre leur implication à nos côtés pour les 3 prochaines années. Une grande nouvelle qui souligne l'attachement des salariés de l'entreprise à tous nos projets.



★ Des tablettes de chocolat solidaires

En 2023, **Lindt** propose dans ses boutiques partout en France, sur son E-shop et dans les grandes et moyennes surfaces, 6 références de tablettes de chocolat mettant en lumière son soutien à l'Association Petits Princes. Cette opération gourmande permettra de réaliser d'inoubliables rêves pour nos petites princesses et petits princes.



LE PARCOURS DE FRÉDÉRIC



Frédéric

64 ans, père de 4 grands enfants
Délégué régional en Bretagne.

Comment as-tu connu l'Association Petits Princes ?

Dans le cadre de mon dernier poste au sein de Loste Tradi France, il existe un concept fort : « Les Compagnons du Goût », un réseau d'artisans bouchers, charcutiers, traiteurs. Il y a 10 ans, j'ai décidé qu'il nous fallait mettre en œuvre une action solidaire au moment de Noël. C'est à ce moment que notre responsable RP, Julie Claret, nous a mis en relation avec l'Association Petits Princes. Le coup de foudre a été immédiat et sans hésitation, mon équipe et moi avons décidé de créer ce partenariat avec l'Association. Depuis 10 ans, l'histoire d'amour ne s'est pas démentie.

Pourquoi as-tu décidé de nous rejoindre ?

Durant toutes ces années, j'ai été émerveillé par les réalisations de l'Association

et très touché par son action de fond vers les enfants malades. Durant ma vie professionnelle, le rythme et les responsabilités que j'exerçais ne me permettaient pas de dégager du temps pour les autres. Et, quand on a eu la chance d'avoir une vie bien remplie en satisfactions de tous ordres, il me paraissait évident, qu'au moment de la retraite, il faudrait que je rende à la vie une partie de ce qu'elle m'avait offert. Compte tenu de ce que j'avais ressenti et vu au contact de l'Association, je n'avais pas à aller très loin pour trouver mon engagement futur.

Quel est ton rôle à l'Association ?

Je suis bénévole pour la région Bretagne. Mon rôle est de créer des partenariats avec des établissements scolaires, associations sportives,

Action solidaire en région : l'interview.

municipalités ou encore clubs service. En collectant des fonds par des actions solidaires, nous permettrons à de plus en plus d'enfants malades de réaliser leur rêve.

Un petit mot pour encourager d'autres à nous rejoindre ?

Ayant connu l'Association de l'extérieur, je peux témoigner qu'elle est encore plus belle vue de l'intérieur. Pour un bénévole qui veut se réaliser pleinement pour une très belle cause, l'Association Petits Princes est idéale. Accueil très chaleureux, parcours de formation solide, outils nombreux et bien pensés, sans oublier beaucoup de bienveillance, tant des salariés que des autres bénévoles. Impossible de ne pas se sentir heureux dans une telle association. Alors, rejoignez-nous, nous serons heureux de faire la route avec vous !!! ✨

« Pour un bénévole qui veut se réaliser pleinement pour une très belle cause, l'Association Petits Princes est idéale. »



Si rejoindre une délégation vous intéresse,

vous pouvez contacter
Léa Bonnefoux au
01.43.35.49.00 et consulter
notre site internet pour
plus d'informations :

[www.petitsprinces.com/
association/delegations](http://www.petitsprinces.com/association/delegations)



DÉCORATION DE L'IRM PÉDIATRIQUE DU CHU DE REIMS



Des images qui apaisent : la décoration des IRM pédiatriques dans les CHU de Bordeaux et Reims

Rendre un examen IRM plus rassurant : le défi que l'Association Petits Princes a relevé avec les équipes des CHU de Bordeaux et Reims.



Au-delà de l'esthétisme qu'apportent ces décorations, elles ont **une réelle plus-value dans la prise en charge médicale des enfants et des adolescents**, en témoigne Claire Gouby,

« Quand on explique à l'enfant des choses un peu plus techniques comme la saturation, on peut jouer avec la lumière, on peut aller dans la lune, coller des petites gommettes pour être dans l'espace... Les enfants sont beaucoup plus sereins.

On a aussi limité le nombre de prémédication et d'anesthésie. (...)

On a diminué le nombre d'échecs. »

CLAIRE GOUBY,
Manipulatrice Radio de l'IRM
pédiatrique de Reims.

Les parents retrouvent aussi une certaine quiétude dans ce soin initialement très anxiogène :

« Tout permet de détendre l'enfant et de le mettre dans de bonnes conditions pour passer l'IRM. »

MAMAN DE SOAN,
5 ans.

En 2022, l'Association Petits Princes a travaillé en étroite collaboration avec les CHU de Bordeaux Pellegrin puis de Reims, dans l'objectif d'améliorer le parcours d'examen d'une IRM pédiatrique.

Une opération inscrite dans le cadre de la mission complémentaire de l'Association, qui a pour but d'**améliorer les conditions d'hospitalisation des enfants et adolescents**.

Grâce notamment à des petits personnages qui invitent au voyage, le parcours immersif prend place dès la salle d'attente, continue à travers les couloirs et les espaces de préparation.

L'enfant est convié à interagir avec les différents éléments sur les murs, qui l'amènent doucement, mais sûrement en direction de son examen. La salle et la machine IRM ont elles aussi revêtues leur plus bel appareil, afin d'**inciter l'enfant à se concentrer sur le voyage plutôt que l'examen médical intimidant** qui l'attend.

Chacune des étapes a été soigneusement pensée et décorée pour apporter aux jeunes patients un environnement plus accueillant.

Grâce à l'implication des équipes hospitalières dans ces projets, les enfants peuvent maintenant réaliser un vrai voyage intergalactique, en survolant étoiles et planètes !

« On a pu avoir plusieurs témoignages d'enfants qui étaient ravis d'avoir fait un voyage dans l'espace plutôt que d'avoir passé une IRM. »

GAUTHIER DECARY,
Faisant Fonction de Cadre
de Santé - CHU de Reims.



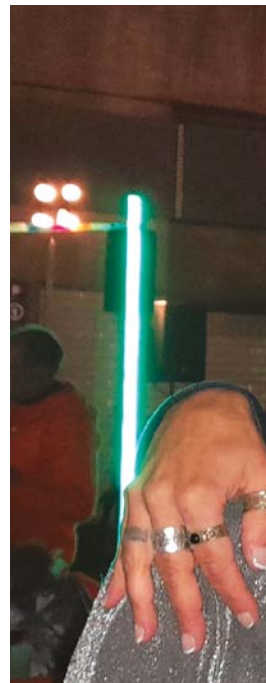
DÉCOLLAGE IMMÉDIAT POUR LA STATION SPATIALE !

Et après la maladie ?

Souvent les adolescents pensent que quand tout sera fini, quand la maladie sera derrière eux, ils reprendront immédiatement leur quotidien d'avant. Mais parfois finalement, quand ce moment arrive, ils n'arrivent pas tout de suite à reprendre la vie qui était la leur et ont besoin de temps. C'est le témoignage d'Anna, jeune princesse de 18 ans.

J'ÉTAIS UNE AUTRE ANNA

ET JE SUIS DIFFÉRENTE AUJOURD'HUI. >



Je voulais parler de l'après maladie. J'ai passé un an en traitement, j'ai fait neuf mois de chimio, dont deux mois de radiothérapie en Allemagne. J'ai passé mon année à dire qu'en fait, cette maladie n'était pas dure. J'ai toujours gardé la tête haute, ne me suis jamais plaint. Les infirmières d'oncologie n'en revenaient pas, elles me disaient que j'étais surhumaine et ce n'était même pas normal de ne jamais craquer. Mais c'est vrai que j'ai vraiment été très forte durant un an. Je suis même partie de l'hôpital le dernier jour de la chimio, en disant à mon oncologue : au final, cette maladie n'était vraiment pas dure, c'était assez facile à combattre. Mais en fait, **l'après a été un enfer pour moi**. Vraiment, ça a été un enfer parce qu'on nous lâche dans la nature. On nous dit voilà à dans trois mois pour les bilans, pour les examens. Et on a tellement été habitué à être « cocooné » dans le milieu hospitalier pendant un an que là, c'est dur de se confronter à la vie extérieure. Moi je n'ai plus eu de vie sociale durant un an. Plus du tout. Je n'ai plus fait de sport. Je ne voyais plus mes copines, je faisais peur à beaucoup de personnes. J'ai complètement abandonné les cours pendant un an. Et là, je devais reprendre une vie ? **C'était super compliqué, je n'ai pas réussi tout de suite**.

La page de la maladie se tournait et je devais recréer une nouvelle page parce que je ne pouvais pas reprendre ma vie d'avant, impossible. **J'étais une autre Anna et je suis différente aujourd'hui**.

« ... j'aurais mis plus d'un an
à m'en remettre... »

Reprendre les cours, c'était très compliqué pour les profs, si je revenais en cours, je redevenais une élève lambda. Mais non, ce n'était pas du tout le cas. J'ai pris énormément de retard. Mon cerveau est ralenti, même encore maintenant, je suis très lente. Il y a beaucoup de conséquences dont les gens ne se rendent vraiment pas compte. **Pour eux, si je ne suis plus en traitement, je suis guérie. Mais non, pas du tout. Ça ne marche pas comme ça**. Quand on est sorti de cette maladie, tous les trois mois on a des bilans. Donc, c'est à dire que le stress revient tous les trois mois. C'est très dur.

Ce qui m'a le plus aidé, c'est de voir une psychologue, et laisser passer le temps. Ma mère me disait : le temps fait les choses, ça ira mieux dans quelque temps et je pense que j'ai dû prendre de la maturité d'un seul coup et je me suis dit :

« allez relève -toi ça va aller. »

Voilà, j'ai grandi donc je me rends compte de beaucoup de choses. J'arrive de plus en plus à sortir de tout ça, de cet enfer de l'après maladie et maintenant, je peux dire aujourd'hui que je suis heureuse et que j'aurais mis plus d'un an à m'en remettre....

**ANNA, 18 ans,
jeune princesse.**



ANNA EN PHOTO AVEC ZAZIE
CONCERT DES ENFOIRÉS JANVIER 2023

LE REGARD DE GAËLLE BUISSON >

**Lorsque la rémission intervient,
repandre le cours de la vie
ce n'est pas pleinement évident.**

L'irruption de la maladie dans la vie d'un adolescent constitue une **rupture brutale**, à une période de la vie où ses intérêts naturels se tournent davantage vers le monde extérieur (amis, projets, les études...). Elle leur impose **une adaptation rapide à l'univers du soin, un présent teinté d'incertitudes qui brise le sentiment de continuité, de stabilité et de sécurité** qu'ils ont fondé en grandissant.

Lorsque la rémission intervient, reprendre le cours de la vie n'est pas pleinement évident. Se séparer de cet univers qui, durant plusieurs mois, a constitué l'essentiel de leur monde et rythmé leur vie, ramené vers une forme de relation à leurs parents qu'ils avaient quittée en grandissant, **la maladie imposant souvent un isolement**, demande un **retour à « l'ordre des choses »** dont ils ne retrouvent plus forcément le sens. Cette rémission demande d'apprendre à vivre à nouveau en dehors de cet univers, se défaire d'une réalité qui les a absorbés durant plusieurs mois.

« Les adolescents décrivent souvent une difficulté à retrouver ce que, à un moment donné, ils ont dû laisser derrière eux pour habiter le projet de soin. »



GAËLLE BUISSON
Psychologue clinicienne
CHU Grenoble-Alpes.

Les adolescents décrivent souvent une difficulté à retrouver ce que, à un moment donné, ils ont dû laisser derrière eux pour habiter le projet de soin. Leurs perceptions ont changé, ils ont grandi, construit de nouveaux repères, ce qu'ils décrivent comme un *no man's land*, une nouvelle identité qui cherche à se redéfinir au regard de ce qu'elle a traversé et qui est venu bouleverser leur « sentiment de soi ». **Retrouver le chemin de la vie, de leur vie est donc une nouvelle et dernière étape, souvent ardue**, pour se reconnaître comme celui qui n'est plus tout à fait le même sans être différent de ce qu'il a toujours été.

« ...se reconnaître comme celui
qui n'est plus tout à fait le même
sans être différent de ce qu'il a
toujours été. »



Pensez au legs net de frais et de droits

★ **SI VOUS N'AVEZ NI CONJOINT NI ENFANT** et que vous voulez gratifier un neveu, une nièce, un cousin ou une cousine ou encore un proche sans lien familial et ce tout en offrant des rêves aux enfants malades, pensez au **LEGS NET DE FRAIS ET DE DROITS**.

★ Les **DROITS DE SUCCESSION** étant très élevés dès que le lien de parenté avec le défunt diminue, on peut désigner l'**ASSOCIATION PETITS PRINCES** comme légataire universel, avec charge de distribuer un legs net de frais et de droits à la personne de son choix. L'Association assumera le règlement des droits de succession à la place du proche et percevra une autre partie du legs pour la mettre au profit de ses actions.

PREMIER CAS MONSIEUR P

N'UTILISE PAS LE DISPOSITIF

Il a indiqué dans son testament qu'il souhaitait léguer son patrimoine de 100 000 € à son neveu.

55 000 € DE DROITS DE SUCCESSION DU FAIT DE SON LIEN DE PARENTÉ AVEC LE DÉFUNT : 3^e DEGRÉ

45 000 €

× SOMME PERÇUE PAR L'ÉTAT

SECOND CAS MONSIEUR P

UTILISE LE DISPOSITIF

Il a désigné l'Association Petits Princes comme légataire universel en précisant qu'elle doit effectuer un legs de 45 000 € net de frais et de droits à son neveu.

30 250 € POUR RÉALISER LES RÊVES DES ENFANTS MALADES

24 750 € DE DROITS DE SUCCESSION CORRESPONDANT À 55% DE 45 000 € RÉGLÉS PAR L'ASSOCIATION

45 000 €

★ SOMME PERÇUE PAR L'ASSOCIATION PETITS PRINCES

LE NEVEU TOUCHE LA MÊME SOMME DANS LES DEUX CAS
MAIS DANS LE SECOND, MONSIEUR P AURA PU SERVIR LA CAUSE QUI LUI TIENT À CŒUR.



En savoir plus ?
www.petitsprinces.com
«legs-donation-assurance-vie»

CAROLINE LOMBARDI, Responsable Testateurs.
caroline.lombardi@petitsprinces.com



SCANNEZ LE QR CODE

L'Association
Petits Princes c'est...



29
salariés

87
bénévoles



150
services pédiatriques
partenaires

**Merci
à tous**



Association reconnue
d'utilité publique
Labellisée Don en Confiance

**Carnet de rêves, le magazine
de l'Association Petits Princes**
66, avenue du Maine, 75014 Paris
Tel : 01 43 35 49 00
mail@petitsprinces.com
www.petitsprinces.com
Directeur de la publication :
Timothy Bovard • Rédacteur
en chef : Matthieu Jeanningros
Rédaction : Clémentine Poulet
Maquette : Unédite-Lonsdale
Crédits photos : DR
Dépôt légal : juin 2023
ISSN 2680-9486