



Prendre un enfant par la main



PB-PP | B-7
BELGIE(N) - BELGIQUE

News

Juin 2026 • n° 69

Cette newsletter a été réalisée avec le soutien de la Fondation Contre le Cancer

1991- 2026

35 ans de solidarité et d'espoir pour les enfants malades et leurs familles

35
ans
à leurs
côtés

Dans ce numéro



RECHERCHE EN CANCERS PÉDIATRIQUES

Pourquoi le temps des
médecins change des vies



LE SPARADRAP CIRCUS À L'HÔPITAL

Quand le rire devient un
vrai médicament



VU PAR UN ENFANT

Pourquoi les adultes
compliquent souvent
plus qu'ils n'aident



Ensemble,
offrons des sourires
et un avenir meilleur



Chers amis,

Cette année, Sun Child célèbre 35 ans d'engagement au service des enfants gravement malades et de leurs familles.

35 années de solidarité, d'actions concrètes et de moments précieux partagés avec celles et ceux qui en ont le plus besoin.

Nous sommes fiers du chemin parcouru. Chaque aide financière, chaque transport, chaque activité, chaque séjour, chaque intervention du Sparadrapp Circus a un seul objectif : apporter du répit, de la joie et un peu de légèreté là où le quotidien est souvent difficile.

Mais cette réalité reste exigeante. De plus en plus de familles sont fragilisées par les coûts liés à la maladie, dans un contexte où tout augmente. Cela renforce encore l'importance de ce que nous construisons ensemble.

Rien de tout cela ne serait possible sans l'engagement exceptionnel de nos bénévoles. Leur présence, leur générosité et leur énergie font vivre Sun Child au quotidien. Qu'ils en soient profondément remerciés.

Nous adressons également notre profonde gratitude à nos mécènes et partenaires, dont le soutien engagé permet de transformer ces actions en réalité concrète pour les enfants et leurs familles.

Je tiens également à saluer les nombreuses initiatives qui se mobilisent spontanément à nos côtés et font une réelle différence.

Qu'il s'agisse d'entreprises engagées comme Davidson Belgium, d'étudiants avec le Kot Accord, d'écoles telles que le Collège Saint-Stanislas de Mons ou encore de citoyens mobilisés comme les 17 coureurs des 20 km de Bruxelles, chacun, à sa manière, contribue à faire vivre cette chaîne de solidarité.

Depuis 35 ans, Sun Child avance grâce à une conviction simple : ensemble, il est possible de rendre les choses un peu plus douces pour les enfants et leurs familles.

Avec toute ma reconnaissance,

Benoît Mélot, Président du Conseil d'Administration



Des doudous qui font bien plus que réconforter

Derrière chaque doudou, il y a du temps, du cœur... et beaucoup d'amour.

Avec "Les doudous de Maminette", Marie-France crée à la main, au crochet, des pièces d'une qualité et d'une douceur incroyables.

Des doudous uniques que Sun Child a la chance de pouvoir offrir aux enfants malades, ainsi qu'aux enfants suivis par SOS Enfants.

Dans leurs bras, ce ne sont pas juste des peluches.

Ce sont des repères, du réconfort, un peu de chaleur dans des moments parfois difficiles.

Un geste simple, mais profondément précieux.

Merci Marie-France pour ta générosité, ton talent... et tout ce que tu mets dans chaque création !

Une générosité qui fait vraiment la différence

Une rencontre... et une envie d'agir.

Après la présentation de Sun Child lors de leur célébration de Noël, les élèves du Collège Saint-Stanislas de Mons ont décidé de passer à l'action : reverser l'intégralité des fonds de leur repas annuel solidaire à l'association.

Résultat ? Une très belle cagnotte qui fera une vraie différence pour les enfants malades et leurs familles.

Un collectif d'élèves et de professeurs engagé, généreux et profondément humain.

Franchement, ça force le respect. **Merci pour ce geste fort et inspirant.**

Un concert d'énergie et de solidarité

Salle comble. Ambiance de dingue. Artistes ultra talentueux. Le concert du Kot Accord au profit de Sun Child a tout simplement fait vibrer la salle.

Entre émotions, musique et danse, la soirée a aussi été l'occasion de présenter Sun Child devant un public touché et réceptif.

Mention spéciale aux organisatrices et à la boulangerie partenaire pour les douceurs généreusement offertes, un vrai plus pour une soirée déjà incroyable.

Des jeunes motivés, inspirés, qui passent à l'action.

Franchement, ça fait du bien à entendre et à voir.

Merci pour cette belle énergie et ce soutien précieux !



Avec vos **DONS** redonnez des sourires aux enfants malades

À l'approche des vacances, les enfants que nous accompagnons rêvent eux aussi de légèreté, de rires et de moments partagés.

Grâce à vos dons, Sun Child offre chaque année des sorties, animations et séjours adaptés à des enfants gravement malades et à leurs familles, pour qu'ils puissent, le temps d'un instant, oublier la maladie et retrouver un peu de magie.

Aujourd'hui, nous avons besoin de vous pour prolonger cette lumière.

- 10 € Un aller-retour vers l'hôpital pour un enfant
- 25 € Une sortie récréative pour un enfant malade
- 50 € Une journée d'évasion et de rires en famille
- 100 € Un week-end de répit pour toute une famille
- 500 € Une semaine de vacances pour créer des souvenirs inoubliables

Les dons de 40 € et plus sont fiscalement déductibles en Belgique

Je fais un don : <https://www.sunchild.be/faire-un-don-maintenant/>

chaque geste compte

Magie et Générosité : Le Grand Saint-Nicolas chez Alexandre Bouglione

Le 30 novembre 2025 restera gravé dans les mémoires des petits et des grands. Sous le chapiteau d'Alexandre Bouglione, l'émerveillement était au rendez-vous pour accueillir un invité de marque avant l'heure.

C'est dans une ambiance féerique qu'Alexandre Bouglione et toute son équipe ont ouvert les portes de leur univers à 114 enfants accompagnés de leurs parents. Entre les acrobaties spectaculaires et les rires déclenchés par les clowns, les yeux des jeunes spectateurs n'ont cessé de briller tout au long de la représentation.

Le point d'orgue de cette journée s'est déroulé au terme du spectacle. Sous les applaudissements, le grand Saint-Nicolas a fait son apparition. Avec sa bienveillance habituelle, il a pris le temps d'aller à la rencontre de chaque enfant, remettant personnellement à chacun un cadeau ainsi qu'un sachet de friandises traditionnelles.

Cet événement n'aurait pu être une telle réussite sans l'accueil généreux de la famille Bouglione et le dévouement de son équipe technique et artistique. Un immense merci leur est adressé pour avoir offert ce moment de pur bonheur et de solidarité, permettant aux enfants de repartir avec des souvenirs plein la tête. Nos remerciements s'adressent également à la Société Royale Belge de Philanthropie pour leur grande générosité qui a permis l'achat de nombreux cadeaux !

Et comme la magie ne s'arrête jamais vraiment avec les

Bouglione, une nouvelle vient de tomber : une surprise exceptionnelle attendra encore les enfants durant le mois de décembre 2026 !

Restez à l'écoute, car l'année s'annonce plus scintillante que jamais sous les projecteurs du cirque.



Au début j'avais un peu peur parce que je ne suis jamais allé au cirque... mais après j'ai rigolé tout le temps. Mon moment préféré, c'étaient les clowns et le jongleur et le cadeau reçu de Saint Nicolas. Je l'ai ouvert à la maison. C'était trop bien, j'aimerais revenir tous les jours.

Elias, 8 ans

Repas festif de fin d'année

Le samedi 27 décembre, Sun Child a organisé un repas festif de fin d'année à destination des mamans solos et de leurs enfants. À cette occasion, 33 personnes se sont réunies dans une ambiance empreinte de joie, de partage et de bonne humeur.

Autour d'un délicieux couscous préparé avec générosité par Rachid et son épouse, les familles ont pu profiter d'un moment chaleureux et convivial. Pour l'occasion, le sympathique restaurant « Le Livre Jaune », privatisé spécialement pour l'événement, a offert un cadre accueillant et propice aux échanges. Rires d'enfants, discussions animées et sourires ont rythmé ce beau moment, venant clôturer l'année sur une note de solidarité et de bonheur partagé.

Merci infiniment à la coopérative CERA qui a rendu possible ce magnifique moment !



Un goûter de carnaval haut en couleurs à Ixelles

Le 22 février, la Maison des Familles à Ixelles, à deux pas de la place Flagey, s'est transformée en véritable cocon de joie et de créativité.

Une petite vingtaine d'enfants et de parents se sont retrouvés pour partager un moment simple, chaleureux... et surtout festif.

Au programme : des ateliers variés pour tous les goûts et tous les âges.

Les enfants ont pu se faire maquiller, repartir avec des sculptures de ballons pleines de fantaisie ou encore créer leurs propres masques de carnaval. Pendant ce temps, un atelier culinaire a permis aux mamans et aux papas de mettre la main à la pâte dans une ambiance conviviale et détendue.

Et comme tout bon carnaval mérite une touche de magie supplémentaire, une animation musicale est venue clôturer l'après-midi en beauté. Rires, danse et bonne humeur ont emporté petits et grands dans un moment suspendu, hors du quotidien.

Un immense merci à Agnès et à toute l'équipe de la Maison des Familles (Family Belgium) pour leur accueil et leur engagement. Cette maison est un centre d'écoute et d'accompagnement pour les familles. Leur mission résonne profondément avec la nôtre, et c'est un vrai bonheur de pouvoir créer ensemble ces espaces de partage.

Infos : <https://www.familybelgium.org>

Une après-midi à la ferme du Parc Maximilien

Un moment simple... mais puissant.

Grâce au soutien de Davidson Belgium, 27 enfants et parents ont vécu une parenthèse hors du quotidien à la ferme du Parc Maximilien.

Tout a commencé bien avant cette journée. Élodie et Maïssa ont pris le temps de comprendre qui nous accompagnons, ce dont ces familles ont vraiment besoin... et surtout comment créer un moment qui fait du bien, vraiment. Résultat : une après-midi entièrement offerte, pensée dans les moindres détails.

Sur place, une guide passionnée a embarqué petits et grands : règles de respect des animaux, histoire du lieu, anecdotes qui font rire et réfléchir. Puis place à l'expérience : nourrir les alpagas, caresser les chèvres, observer, apprendre... et même oser sentir pour mieux com-

prendre (oui, même ça).

Mais au fond, ce n'est pas juste une visite de ferme. C'est un moment où les parents soufflent.

Où les enfants redeviennent juste des enfants. Où les liens se créent, naturellement.

Le tout s'est terminé autour d'un goûter au soleil, dans une ambiance simple, chaleureuse, vivante. Des échanges vrais entre familles, bénévoles et partenaires.

Merci à Davidson pour cet engagement concret, humain, et profondément juste.

C'est exactement ce genre d'initiative qui transforme une journée... en souvenir qui reste !



Papa : « Un endroit magique, paisible où je reviendrai avec mon bouquin quand mes enfants seront à l'école »

Sa fille : « Eh non, Papa, t'as pas le droit, je viens avec toi ! »

Pourquoi les adultes compliquent tout (vu par un enfant)

Moi, je comprends pas trop les adultes

Ils disent souvent "ça va" alors que ça ne va pas du tout.
Ils disent "j'ai pas le temps" mais après ils regardent leur téléphone longtemps.

Et surtout... ils réfléchissent beaucoup trop.

Par exemple, quand moi j'ai envie de rire, je ris.

Quand je suis triste, je pleure.

Quand j'ai peur, je le dis.

C'est simple. Les adultes, eux, ils gardent tout dans leur tête. Et après, ça fait comme une cocotte-minute.

Je crois qu'ils ont oublié un truc important : on peut dire les choses comme elles sont.

On peut demander un câlin.

On peut dire "j'ai peur" ou "j'en ai marre".

Et aussi... on peut jouer. Même quand on est grand.

Moi, je pense que si les adultes jouaient plus, parlaient plus vrai, et arrêtaient de faire semblant que tout va bien, ils se sentiraient beaucoup mieux.

Mais bon... je crois qu'ils ont juste besoin qu'on leur rappelle.

À quoi sert vraiment un câlin ?

J'ai décidé de faire une enquête très importante :

Est-ce qu'un câlin, ça sert à quelque chose ?
Alors j'ai testé.

Quand j'avais peur, j'ai fait un câlin.
J'avais moins peur.

Quand j'étais triste, j'ai fait un câlin.
J'étais encore un peu triste... mais moins longtemps.

Quand quelqu'un d'autre était triste, j'ai fait un câlin.
Et là, c'est bizarre... ça marche aussi !

J'ai même testé sur les adultes.
Parfois ils disent "non ça va"...
mais quand même, ils sourient après.

Je crois que le câlin, ça ne remplace pas les médicaments.
Mais ça fait quelque chose que les médicaments ne font pas.

Des "massages magiques" pour apaiser les enfants

Et si, au cœur de l'hôpital, un simple geste pouvait apaiser, rassurer... et recréer du lien ?

C'est tout l'objectif des "Massages magiques", une initiative née en France et arrivée en Belgique début 2023. Aujourd'hui, ces ateliers sont proposés notamment dans les services d'oncologie des Cliniques Universitaires Saint-Luc et de l'Hôpital Universitaire des Enfants Reine Fabiola.

Ici, pas de massages classiques

Tout commence par un jeu

L'enfant choisit une carte parmi 24 illustrations : "la locomotive", "les pattes de petit ours" ou encore "les trois cœurs". À chaque carte correspond une série de gestes simples, inspirés de comptines, mêlant douceur, chatouilles et câlins. Le massage devient alors un moment ludique, adapté à l'état de santé de l'enfant.

Peu à peu, la magie opère

Dans un quotidien rythmé par les soins, ces instants offrent une parenthèse différente : une bulle de bien-être, mais aussi de complicité. Les parents sont invités à participer, à toucher, à oser... là où, souvent, la peur de faire mal prend le dessus.

Car derrière ces gestes simples, les effets sont bien réels.

Les massages contribuent à diminuer le stress, les nau-

sées et l'anxiété. Ils favorisent la détente, améliorent le rythme cardiaque... et surtout, renforcent le lien entre l'enfant et ses proches.

Toucher, être touché : un langage universel, essentiel.

Pour prolonger ces moments en dehors de l'hôpital, une application permet aux parents de reproduire les gestes à la maison, en toute sécurité. Car même dans la maladie, ces instants de connexion restent précieux.

Au-delà du bien-être immédiat, ces massages rappellent une chose essentielle :

L'enfant ne se résume pas à sa maladie

Dans un corps souvent mis à l'épreuve, ils redonnent une sensation globale, une unité, une présence. Un moment où l'on ne soigne pas... mais où l'on prend soin.

Chez Sun Child, nous savons combien ces instants comptent.

Parce qu'au-delà des traitements, ce sont aussi ces moments de douceur, de lien et d'humanité qui aident les enfants et leurs familles à traverser l'épreuve.

Source : Hospichild 9 décembre 2024



Photo : @jenaispaschoisir



Le Sparadrap Circus : de la magie au cœur des hôpitaux

Depuis des années, les 16 bénévoles extraordinaires du Sparadrap Circus, emmenés par notre chef d'orchestre Valérie, sèment de la joie là où le quotidien est parfois lourd à porter.

À l'Hôpital Universitaire des Enfants Reine Fabiola, aux Cliniques universitaires Saint-Luc ou encore dans les centres de vacances accueillant nos familles bénéficiaires, ils offrent bien plus qu'un spectacle.

Entre les clowns, la musique, les artistes et la magie, les couloirs se remplissent de rires, de petites étoiles dans les yeux... et énormément d'amour.

À chaque représentation, nos bénévoles donnent tout pour offrir aux enfants et à leurs familles un vrai moment de légèreté, hors des soins et du stress du quotidien. Et comme la fête ne serait pas complète sans une touche finale, chaque spectacle se termine par de magnifiques sculptures de ballons distribuées aux enfants — pour prolonger encore un peu la magie.

Le Sparadrap Circus, c'est aussi une présence fidèle lors de nos événements, comme le goûter de carnaval organisé pour les familles.

Merci à Valérie et à toute cette équipe au grand cœur pour leur énergie, leur créativité et tous les sourires qu'ils font naître.

Vous souhaitez les aider ?

Le Sparadrap Circus recherche actuellement un local de stockage pour son matériel à Bruxelles ou dans le Brabant Wallon. Un coup de pouce qui ferait une vraie différence pour continuer à faire rêver les enfants.

Car au Sparadrap Circus, les artistes ne font pas disparaître la maladie... mais ils réussissent parfois quelque chose d'encore plus précieux : faire réapparaître l'insouciance ! Merci à eux !



Recherche en cancers pédiatriques : quand l'innovation repose sur le temps libre des médecins

Une réalité préoccupante.

À l'occasion de la Journée Mondiale du Cancer de l'Enfant, KickCancer a publié, en collaboration avec la Société Belge d'Hémo-Oncologie Pédiatrique (BSPHO), une étude alarmante sur la réalité des hémo-oncologues pédiatres en Belgique. Son constat est clair : aujourd'hui, une grande partie de la recherche en cancers pédiatriques repose sur le temps libre et les sacrifices personnels des médecins.

Les essais cliniques : essentiels pour les enfants

En Belgique, entre 80 et 90 % des enfants atteints d'un cancer sont soignés dans le cadre d'études cliniques académiques. Ces protocoles permettent aux jeunes patients d'avoir accès aux traitements les plus avancés et constituent aujourd'hui le véritable standard de soin. Ils améliorent aussi la qualité des traitements grâce à des protocoles précis et standardisés.

Mais derrière ces avancées se cache une réalité préoccupante : plus de 80 % des oncologues pédiatres effectuent leur travail de recherche en dehors de leurs heures de travail, souvent après de longues journées passées auprès des patients.

Une surcharge devenue la norme

L'étude montre que 42 % des médecins consacrent entre 2 et 5 heures par semaine à la recherche sur leur temps libre, 29 % y consacrent entre 5 et 10 heures, et 14 % dépassent même les 10 heures hebdomadaires.

Pourtant, ces médecins restent profondément engagés : près des deux tiers souhaiteraient consacrer davantage de temps à la recherche et recommanderaient leur spécialité à de futurs médecins. Le problème n'est donc pas un manque de motivation, mais bien un manque de temps et de moyens structurels.

Une spécialité d'une immense complexité

L'oncologie pédiatrique est l'une des disciplines médicales les plus complexes. Les médecins doivent maîtriser plus de 50 protocoles différents couvrant de nombreux types et sous-types de cancers rares.

Dans certaines équipes, composées de seulement 3 à 7 spécialistes, les médecins doivent gérer à la fois les traitements, les rechutes, la recherche, les gardes et une importante charge administrative. Cette situation limite leur possibilité de se spécialiser davantage et fragilise l'ensemble du système.

Des solutions existent ailleurs en Europe

L'étude met également en lumière des modèles inspirants chez nos voisins européens.

Aux Pays-Bas, une partie du temps de travail des médecins est officiellement protégée pour la recherche. En France, certains oncologues seniors sont déchargés d'une partie de leur activité clinique et des gardes afin de pouvoir se consacrer davantage à la recherche.

Une nouvelle bourse pour soutenir la recherche

Pour répondre à cette problématique, KickCancer a lancé une nouvelle initiative en partenariat avec le FNRS et le FWO. Deux oncologues pédiatres belges pourront bénéficier d'un mi-temps consacré à la recherche grâce à une compensation financière destinée aux hôpitaux.

Au total, 320 000 euros seront investis sur deux ans afin de soutenir durablement la recherche en cancers pédiatriques et permettre aux médecins de consacrer davantage de temps au développement de nouveaux traitements.

Un message clair

Améliorer les traitements des enfants atteints d'un cancer ne peut pas dépendre durablement des heures supplémentaires bénévoles des médecins. Soutenir la recherche, c'est aussi soutenir celles et ceux qui la rendent possible chaque jour.

Source : Hospichild, 15 février 2026

DONS ET LEGS : Comment soutenir les bonnes causes

Vous souhaitez aider une ou plusieurs associations qui vous tiennent à cœur ? Voici les principales façons d'agir, simplement et efficacement.

Le don

Faire un don, c'est un geste concret et solidaire... qui vous donne aussi droit à un avantage fiscal.

À partir de 40 € de don (en une ou plusieurs fois sur l'année), vous bénéficiez d'une réduction d'impôt de 30 % si l'association est agréée.

Exemple : pour un don de 100 €, il ne vous en coûte en réalité que 70 €.

Depuis janvier 2025, votre numéro de registre national est obligatoire pour l'attestation fiscale.

Le legs ou legs en duo

Vous pouvez aussi choisir de transmettre une partie de votre patrimoine à une association, tout en protégeant vos proches.

C'est ce qu'on appelle le legs en duo : l'association que vous désignez hérite et prend en charge les droits de succession, tandis que la personne de votre choix (un proche, un ami, etc.) reçoit la somme nette que vous avez fixée.

Une formule gagnant-gagnant, solidaire et avantageuse sur le plan fiscal.

Bon à savoir

- En Wallonie et à Bruxelles, le legs en duo est toujours possible.
- En Flandre, ce mécanisme a été remplacé depuis 2021 par un legs défiscalisé : vous pouvez léguer

jusqu'à 15.000 € à un ami à taux réduit, et 0 % pour une association reconnue.

Envie d'en savoir plus ?

Parlez-en à votre notaire, consultez Testament.be, Bicauses.eu ou demandez notre brochure "Legs solidaires" à Sun Child : info@sunchild.be

(D'après un article du Soir Mag du 17 septembre 2025, par Isabelle Ghislain)

« Je m'appelle Marc, j'ai 67 ans. J'ai eu une belle vie, remplie de chance et d'amour. Aujourd'hui, j'ai envie de laisser une trace utile. C'est pourquoi j'ai décidé d'inclure Sun Child dans mon testament. Savoir que mon geste permettra d'offrir encore des sourires et du réconfort à des enfants gravement malades me remplit de paix. C'est ma façon à moi de faire briller un peu de lumière... même après moi. »

Legs classique – 500 000 €

Vous léguerez l'ensemble de votre héritage à un proche (filleule, ami, voisine...).

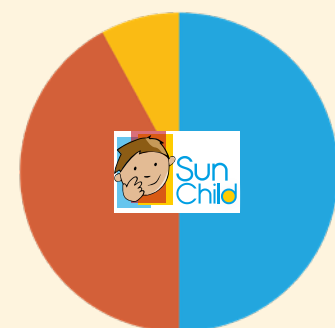
- **120 000 €** : montant total net reçu par votre héritier
- **380 000 €** : montant des droits de succession dus à l'état.



Legs en duo – 500 000 €

Vous partagez votre héritage entre un proche (filleul, ami, voisine...) et Sun Child (50/50).

- **250 000 €** : montant total net reçu par votre héritier
- **210 000 €** : montant des droits de succession dus à l'état. Sun Child paie tous les droits de succession.
- **40 000 €** : montant total net reçu par Sun Child



Dans cet exemple, **LA PART QUI REVIENT À VOTRE HÉRITIER A PRESQUE DOUBLÉ !**

Deux livres pour mettre des mots sur l'invisible

La Traversée de Jim

Quand la maladie n'empêche pas de continuer à vivre

« La Traversée de Jim », écrit par Alia Cardyn à l'initiative de KickCancer, raconte l'histoire de Jim, un jeune garçon dont la vie bascule le jour où il apprend qu'il est atteint d'un cancer.

À travers ses mots simples et justes, ce livre aborde une réalité difficile... sans jamais enlever l'espoir.

Jim nous rappelle que même dans l'épreuve, on continue à rire, aimer, rêver... et avancer.

Pensé comme un véritable outil, ce livre aide les enfants, les parents et les enseignants à parler du cancer, à comprendre ce qui se vit... et à ne plus rester seuls face à la maladie.

Un livre touchant, utile... et nécessaire.



Et toi, Jules ?

Comprendre ses droits, même quand on est enfant

« Et toi, Jules ? » raconte l'histoire de Jules, 7 ans, atteint d'un cancer, qui découvre peu à peu ce que cela signifie... et surtout ce qu'il a le droit de comprendre, de dire et de choisir.

Sous forme de bande dessinée, ce livre rend accessible une réalité souvent méconnue :

les droits des enfants malades.

Information, consentement, respect, place dans les décisions...

Autant de sujets essentiels, expliqués avec douceur et à hauteur d'enfant.

Un outil précieux pour ouvrir le dialogue entre enfants, parents et soignants — et rappeler que la maladie ne devrait jamais enlever la voix des enfants.

Soutiens

Bien plus que 20 km



Le 31 mai dernier, 17 coureurs ont relevé le défi des 20 km de Bruxelles sous les couleurs de Sun Child.

Entre les entraînements, les réveils matinaux, les encouragements des proches et les kilomètres avalés sous toutes les météo, chacun a donné le meilleur de lui-même pour soutenir notre association.

Et au-delà de la course, c'est surtout une magnifique énergie collective qui s'est créée autour de ce projet.

Merci à Alexandre, Céline, Clotilde, Eline, Emile, Guillaume, Laure, Léa, Michal, Manon, Monique, Pierre, Robbe, Sigrid,

Simon, Stéphanie et Syrine pour leur motivation, leur générosité et leurs sourires tout au long de cette aventure, même quand les jambes devenaient douloureuses.

Et un immense merci à la société Resultance pour le financement des dossards et sa précieuse contribution pour soutenir les actions de notre association.

Parce qu'au final, certaines courses vont bien plus loin qu'une ligne d'arrivée.



MERCI à nos partenaires :



Si vous souhaitez recevoir la newsletter par courriel, communiquez votre adresse mail à info@sunchild.be afin de limiter les coûts postaux.
Rejoignez-nous sur les réseaux.



www.sunchild.be

Chaussée de Louvain 479 – 1030 Bruxelles • info@sunchild.be
Téléphone : 32-2-734 04 01 • Compte bancaire BE68 2710 2242 6634

Éditeur responsable : Sun Child – Graphisme : www.audreyfrancois.be – Photos : www.freepik.com

Les dons de 40 € et plus sont
fiscalement déductibles en
Belgique

Je fais un don :
<https://www.sunchild.be/faire-un-don-maintenant/>

