

pour le départ des Foulées du tram et une arrivée 15 km plus loin, cours Saint-Pierre à Nantes

pour tous les espoirs



Les salariés de Cérés qui vont courir ce dimanche les Foulées du tram pour soutenir l'association Pas à pas avec Alexia. Photo PO J.C.-J.

Ils courent avec Cérés pour aider les enfants malades

Onze salariés de l'entreprise Cérés vont courir pour aider l'association Pas à pas avec Alexia.

Tout est parti d'un mail anodin envoyé par un salarié de Cérés. Gaëtan Hanquez invitait ses collègues à porter un tee-shirt pour soutenir l'association de sa sœur, Stéphanie Sellin, lors du marathon de Paris. « Nous cherchions justement depuis longtemps une asso-

ciation à soutenir financièrement », explique Pascal Girardeau, directeur général de Cérés, entreprise d'ingénierie qui travaille avec des hôpitaux, des laboratoires ou des entreprises pharmaceutiques. Mais tout le monde n'a pas le niveau pour courir un marathon. Le choix s'est donc porté sur les Foulées du tram pour onze salariés de Cérés. Cérés s'est aussi engagée à soutenir financièrement

l'association pendant trois ans et à lui donner des coups de pouce logistiques. « Pas à pas avec Alexia » informe et vient en aide aux familles touchées par le syndrome Smith Magenis. « C'est une maladie génétique rare et orpheline. Notre fille Alexia a été diagnostiquée à l'âge de 14 mois. C'est une maladie très peu connue, beaucoup de parents se retrouvent isolés dans leur malheur », rapporte Stéphanie Sellin.

Cette maladie affecte beaucoup l'équilibre familial, notamment à cause des troubles du sommeil qu'elle provoque chez l'enfant : « L'hormone du sommeil est inversée, l'enfant est donc somnolent le jour et hyperactif la nuit. Il existe des traitements mais, pour Alexia, nous avons choisi de la faire dormir dans un lit clos et apaisant. On sait qu'elle ne peut pas en sortir et donc pas se blesser ». Le syndrome entraîne aussi

des troubles du comportement, un retard de langage, des malformations cardiaques, un retard mental et psychomoteur. L'association finance notamment un protocole de recherche aux USA sur le gène responsable de la maladie. « Nous avons déjà versé 33 000 dollars en deux ans, souligne Stéphanie Sellin. Et nous finançons un lit par an pour les familles qui en ont besoin. »

Julie Charrier-Jégo

Merci à tous nos partenaires pour leur participation aux Foulées du tram 2016