



LOCO*M***OTIVE**

Accompagne les enfants atteints de leucémie
de cancer, leurs familles, le CHU Grenoble-Alpes



N° 38
Mars 2026

Edito...

Notre raison d'être : accompagner, écouter, soutenir.

Accompagner les enfants atteints d'un cancer, et leurs parents.

Leur proposer des temps d'écoute et de partage.

Les soutenir dans la traversée de l'épreuve de la maladie.

Telle est notre raison d'être.

Aujourd'hui comme hier, nous mettons tout en œuvre pour lui être fidèle.



Peu de gens le savent, mais LOCOMOTIVE est née en 1988 de la rencontre de deux ambitions. Celle de Colette Bachelot, médecin oncologue en pédiatrie au CHU de Grenoble, qui rêvait de créer en France l'une des premières associations de patients, à l'instar de celles qu'elle avait découvertes outre-Atlantique.

Celle aussi de parents d'enfants touchés par le cancer et qui, une fois sortis de la maladie, se sont demandé : « Qu'est-ce qui nous a manqué ? Être en lien avec d'autres parents dans la même situation que nous ! » Les bases de LOCOMOTIVE étaient posées.

Ces dernières années, les traitements des cancers pédiatriques ont fait des progrès considérables, et les chances de survie à cinq ans ne cessent de s'améliorer. Si les avancées médicales sont indiscutables, nous constatons aussi chaque jour le rôle essentiel de l'accompagnement humain et des soins non médicamenteux pour améliorer le bien-être des enfants, et celui de leurs parents. Et ainsi mieux lutter contre la maladie. C'est cet accompagnement précieux que nous nous attachons à développer, au sein de l'hôpital et en dehors de l'hôpital.

Aujourd'hui, LOCOMOTIVE est une association reconnue, plus active que jamais. Pour mener à bien ses missions, elle peut compter sur l'engagement de nombreux bénévoles, le soutien de partenaires privés et institutionnels, et la confiance des équipes soignantes du service d'oncologie pédiatrique du CHU Grenoble Alpes. Sans la contribution de tous ces acteurs, rien ne serait possible. Qu'ils en soient très sincèrement, et très chaleureusement, remerciés.





Qui sommes-nous ?

Basée à Grenoble, LOCOMOTIVE accompagne les familles dont l'enfant est atteint de cancer ou de leucémie. Fondée en 1988 à l'initiative du Docteur Colette Bachelot et d'un collectif de parents, notre association intervient, aux côtés des équipes soignantes du service d'oncologie pédiatrique du CHU, pour apporter aide et soutien aux enfants touchés par la maladie, à leurs parents et à l'ensemble de la famille.

Nos actions se déclinent aussi bien à l'intérieur qu'à l'extérieur de l'hôpital. Elles s'adressent principalement aux familles vivant en Isère, en Savoie et en Haute-Savoie dont les enfants sont pris en charge par le CHU Grenoble Alpes.

Nos principales missions consistent à :

- ♦ Soulager le quotidien des enfants qui font face à la maladie
- ♦ Créer du lien entre les parents et leur offrir des moments d'écoute
- ♦ Aider financièrement les familles qui en ont besoin
- ♦ Être aux côtés des parents et des fratries endeuillés
- ♦ Soutenir le service d'oncologie pédiatrique
- ♦ Sensibiliser aux cancers pédiatriques

LOCOMOTIVE est une association loi de 1901. Elle agit au quotidien grâce à l'engagement de 80 bénévoles, et au soutien de donateurs publics et privés. Elle a développé une grande proximité, et des liens de confiance, avec les équipes soignantes du service d'oncologie pédiatrique et de l'hôpital de jour du CHU Grenoble Alpes. Sous l'impulsion de son conseil d'administration, l'association est structurée autour de huit commissions distinctes. L'ensemble de ses équipes, membres et bénévoles, sont régulièrement formées afin de remplir leurs missions avec le plus grand sérieux. LOCOMOTIVE est également membre fondateur de l'UNAPECLE (Union Nationale des Associations de Parents d'Enfants atteints de Cancer

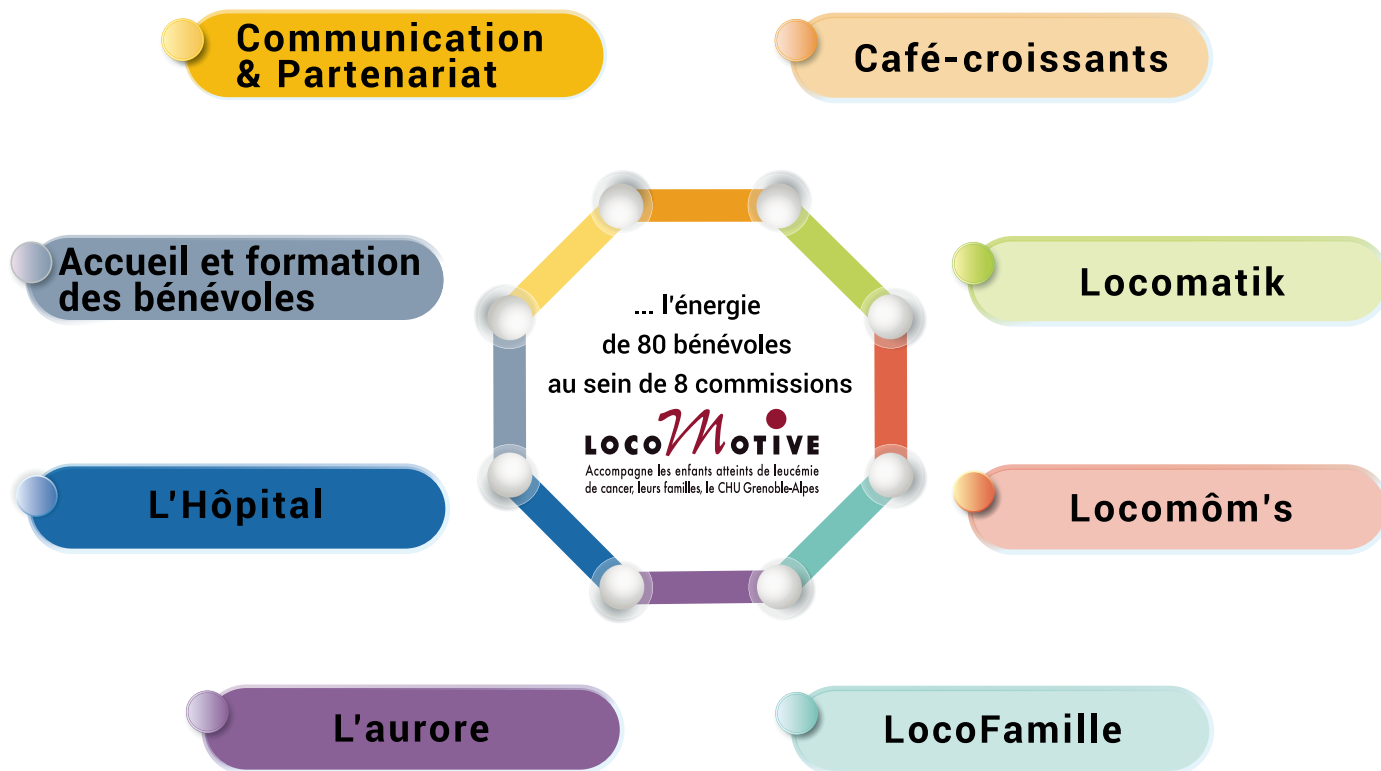
et de Leucémie). Ce collectif de 35 associations a été fondé pour porter la voix des enfants malades, et de leurs parents, auprès des décideurs institutionnels. Son objectif : faire bouger les lignes à l'échelon national et européen.

Chiffres clés

- ♦ Près de 40 ans d'engagement. 80 bénévoles actifs.
- ♦ Environ 80 enfants pris en charge chaque année par le service d'oncologie pédiatrique du CHU Grenoble Alpes.
- ♦ 2300 enfants et adolescents touchés par un cancer chaque année en France

LOCOMOTIVE C'EST...

L'association LOCOMOTIVE compte plus de 80 bénévoles actifs qui se répartissent en plusieurs commissions. Chaque équipe œuvre pour une mission particulière et est coordonnée par un ou plusieurs pilotes.



PIXABAY



Conçu par FREEPIK



PIXABAY



Conçu par FREEPIK



PIXABAY



PIXABAY



Conçu par FREEPIK



Conçu par FREEPIK



Conçu par FREEPIK



PIXABAY



SOMMAIRE



EDITO	3
QUI SOMMES-NOUS ?	5
LOCOMOTIVE C'EST...	6
CAFE-CROISSANTS	10
LOCOMATIK	12
LOCOMÔM'S	14
LOCOFAMILLE	16
L'AUORE	18
L'HOPITAL	20
UNAPECLE	22
COMMUNICATION & PARTENARIAT	24
ACCUEIL ET FORMATION DES BENEVOLES	26
NOS PUBLICATIONS	28
NOTRE GOUVERNANCE	30

CAFE-CROISSANTS

Un temps
d'écoute et
de réconfort
pour les parents

*C'est avec elle que l'aventure
LOCOMOTIVE a commencé !*

*Première commission créée
en 1992, Café-croissants s'est
construite autour d'une idée à
la fois simple et humaine :
offrir aux parents d'enfants
hospitalisés un espace d'écoute,
de soutien et de respiration au
cœur de l'hôpital.*



Un espace où la parole peut se libérer

Confinés dans la chambre pendant des jours ou des semaines, les parents vivent sous tension constante. Ces temps de rencontre leur offrent une véritable bulle de normalité, une opportunité de partager un café, d'échanger entre eux, de souffler... ou simplement de se poser quelques minutes, loin des soins et des inquiétudes.

Ici, les émotions peuvent s'exprimer librement, sans jugement.

Chaque parent est reçu là où il en est, avec douceur et simplicité.

Ici aussi, des liens se créent naturellement entre les familles, permettant à chacun de sentir qu'il n'est pas seul.

Des bénévoles formés à l'écoute active

L'écoute est au cœur de notre mission. Nos permanences sont assurées par des binômes de bénévoles formés à l'écoute active.

Cette posture, alliée à la régularité de nos visites, favorise un climat de confiance et contribue à alléger des journées souvent chargées d'émotion.

Avec plus de 100 permanences par an, notre équipe d'une quinzaine de bénévoles s'efforce d'assurer une présence stable et rassurante.

Un engagement rendu possible grâce à un partenariat solide

Nous remercions chaleureusement les équipes des services IHO (Immuno-Hémato-Oncologie pédiatrique) et HDJ (Hôpital de Jour) pour leur accueil et leur confiance, ainsi que les bénévoles qui portent cette action depuis plus de 30 ans.

Nombreux sont les parents à nous exprimer leur reconnaissance pour ces moments de soutien discret, qui leur sont essentiels.



Nos permanences hebdomadaires :

- Chaque samedi, de 10h à 12h, au service IHO
- Un mardi sur deux, de 14h à 16h, au service IHO
- Un jeudi sur deux, de 10h à 12h, à l'HDJ

LOCOMATIK



A 17H SONNE L'HEURE DES LOCOMATIKS

Après avoir enfilé leur emblématique tee-shirt bleu, s'être renseigné auprès du personnel soignant sur les enfants présents dans le service, les Locomatiks donnent le top départ de l'aventure. « Toc toc ! C'est nous Les Locomatiks, est-ce que tu as envie de jouer ou de passer un moment avec nous ? » Les enfants sont ravis de s'échapper dans une partie de Uno endiablée, une session



de dessin ou un blind test ambiancé ! Ou tout simplement de discuter et de s'épancher auprès d'une oreille attentive et bienveillante. Et pour les parents, c'est l'occasion de prendre un moment pour eux et de souffler un peu.



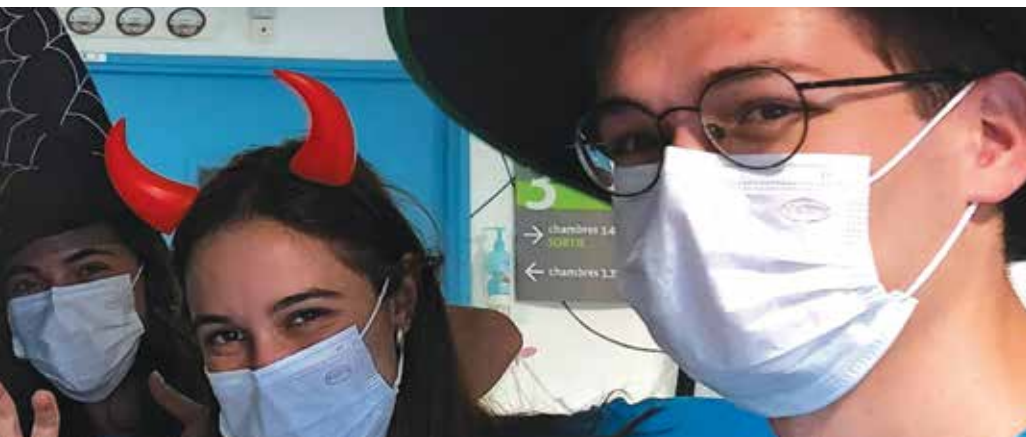
DES ÉVÉNEMENTS FESTIFS QUI RYTHMENT L'ANNÉE

Ateliers de peinture d'œufs de Pâques, confection de cartes pour la fête des mères et des pères, réalisation de décorations de Noël... les idées ne manquent pas pour organiser des après-midis thématiques qui font la joie des enfants. Autant d'invitations à s'amuser, à rigoler et à faire fonctionner son imagination ! Tout au long de l'année, les Locomatiks participent aussi à de nombreux événements afin de récolter des fonds au bénéfice des enfants hospitalisés.

QUAND LES ÉTUDIANTS EN MÉDECINE S'ENGAGENT AUPRES DES ENFANTS

Les Locomatiks, ce sont 40 étudiants en 2^{ème} et 3^{ème} année de médecine qui s'engagent bénévolement pour apporter un peu de chaleur dans le service d'oncologie pédiatrique. Formés à l'écoute active, confrontés quotidiennement au vécu des enfants, ces étudiants développent un savoir-être et une approche du soin très complémentaires aux enseignements académiques.

Particulièrement sensibles à la cause des enfants, ils ont la conviction que ces moments de joie, de divertissement et d'évasion offerts chaque soir facilitent les séjours à l'hôpital.



Apporter des moments de joie aux enfants hospitalisés

Chaque soir, des étudiants en médecine, bénévoles de l'association, investissent les couloirs du service d'oncologie pédiatrique de l'hôpital Couple Enfant de Grenoble pour offrir une parenthèse de joie, de jeu et d'écoute bienveillante aux enfants hospitalisés. Loin des soins médicaux de la journée, c'est le moment de se laisser prendre au jeu !

LOCOMÔM'S

Des bulles
de légèreté,
de rires et
de bonne humeur

Ce qui anime les bénévoles de Locomôm's ?

Offrir aux enfants malades, et à leurs frères et sœurs, des moments récréatifs en dehors de l'hôpital. Ces sorties ludiques, qui se déroulent sans la présence des parents, permettent aux enfants de retrouver une vie normale, le temps d'une demi-journée, d'une journée ou d'un week-end. Des moments d'évasion dont les enfants reviennent avec des étoiles plein les yeux !

Un bol d'air
pour les enfants
et pour les parents

Partir en raquettes sur les traces des animaux, faire une balade en chiens de traîneaux, découvrir la magie d'un ciel étoilé lors d'une visite chez Cosmocité... qu'elles soient ludiques, sportives ou culturelles, les sorties Locomôm's offrent aux enfants malades des moments intenses. Les frères et sœurs sont également conviés, car il est essentiel qu'ils ne se sentent pas oubliés dans la tourmente déclenchée par la maladie. Et pendant que leurs enfants s'amuse, les parents peuvent en profiter pour se reposer et souffler un peu.

Une fois par an cependant, une sortie dédiée aux familles permet de rassembler enfants et parents.



Une organisation pensée dans les moindres détails

Encadrée par des bénévoles formés à l'écoute active et aux premiers secours – parmi lesquels d'anciens malades ou parents d'enfants malades – chaque sortie est organisée avec le plus grand soin. Pour une sécurité optimale, un bénévole encadre deux enfants. Et quand l'activité le nécessite, un accompagnateur professionnel est sollicité : moniteur d'escalade, de ski de fond ou accompagnateur en moyenne montagne...

La commission Locomôm's se réunit régulièrement pour imaginer de nouvelles sorties. Un calendrier est établi pour les mois qui viennent, puis adressé aux familles. Pour chaque sortie, une invitation est envoyée à l'attention de l'enfant, et de ses frères et sœurs, afin que les parents puissent les y inscrire.

Les frais engagés dans le cadre de la sortie sont intégralement pris en charge par la commission.



Loco Famille



Des temps forts pour lutter contre l'isolement

La maladie grave d'un enfant génère de nombreux dommages associés : le sentiment de solitude et d'isolement est l'un des plus difficiles à vivre. Pour permettre aux parents qui vivent des situations comparables - et qui ont besoin d'en parler - de se retrouver, LocoFamille organise des journées familiales pendant lesquelles les parents peuvent partager leurs expériences, leurs questionnements et leur vécu.

Des moments de divertissement leur sont également proposés pendant l'année, tout comme des soirées à thème orchestrées autour de la projection d'un film ou d'un documentaire.

Offrir des séjours en pleine nature pour respirer

Chaque été, LocoFamille met deux gîtes à la disposition des familles pour leur permettre de se retrouver en pleine nature, à mille lieues des tracasseries de la maladie. Situés à Corrençon-en-Vercors (Isère) et à Nattages (Ain) dans des environnements privilégiés, ces deux gîtes peuvent accueillir au total une dizaine de familles durant l'été.

De quoi profiter de vacances « clés en main » et faire provision de repos et de joie de vivre en famille !



« Nous voici de retour après une bonne semaine de vacances. Ce séjour à Corrençon a été une bouffée d'oxygène pour toute la famille ! Il nous a vraiment permis de souffler et de profiter des activités du Vercors avec nos enfants. Mille mercis pour ce cadeau ! »

Une maman (peut-être préciser de quel enfant ?)



Offrir
aux familles
des moments de
ressourcement

Rompre l'isolement des parents pendant et après la maladie de leur enfant, favoriser les temps d'échange entre les familles, leur offrir des moments de répit et de ressourcement loin de l'hôpital : telles sont les principales missions de la commission LocoFamille.

L'aurore

Aux côtés des familles endeuillées

Depuis plus de 25 ans, L'aurore accompagne des familles en deuil d'un enfant.

Quelle que soit la cause du décès de l'enfant, de l'adolescent ou du jeune adulte, les bénévoles de L'aurore apportent écoute et soutien aux parents, mais aussi aux frères et sœurs endeuillés. Différents moments d'accompagnement sont proposés afin de répondre aux besoins de chacun.

Des temps de rencontre chaleureux consacrés aux parents

À un rythme hebdomadaire ou mensuel, des moments d'écoute, d'échange et de convivialité sont organisés pour permettre aux parents de partager leur vécu, leurs émotions et leurs questionnements.

Et de se soutenir entre eux. Des ateliers d'expression autour des émotions et des sorties conviviales, comme l'organisation d'un pique-nique ludique ou une initiation à l'aviron, offrent aussi des bulles de légèreté et d'évasion particulièrement précieuses.



Des moments privilégiés pour les fratries

Chaque mois, les frères et sœurs endeuillés se retrouvent autour d'une thérapeute et de jeunes étudiants en médecine engagés auprès d'enfants hospitalisés. La « Loco de l'entraide » est une occasion privilégiée pour exprimer leurs ressentis, de partager leur souffrance et de libérer leurs émotions. Au-delà de la parole, les enfants peuvent s'exprimer dans un projet créatif, telle une BD, dans laquelle chacun prend la parole à travers un personnage fictif. L'année se clôture par une sortie récréative où les rires prennent le pouvoir !



Un bol d'air pour toute la famille

Nous tenons beaucoup à ce que les familles, avec leurs enfants, puissent partager un espace hors du temps et hors du quotidien.

Chaque année fin septembre, un week-end est organisé dans un grand gîte à Château Roybon.

Il permet aux familles de se rencontrer, de participer à des ateliers d'expression, de partager des activités ludiques... et des moments conviviaux à l'heure de l'apéritif ! Un beau week-end qui se termine par un lancer de ballon en hommage aux enfants.



« Les soirées de L'aurore sont pour moi un cocon où je peux m'exprimer sans être jugée. Nous n'avons pas tous le même vécu sur la mort de notre enfant, mais nous sommes tous là pour un moment hors du temps pendant lequel on peut tout dire. »
Isabelle,
maman de Grégori

L'Hôpital

Une bulle de bien-être et de détente à l'hôpital

Pour alléger le séjour des enfants à l'hôpital, LOCOMOTIVE propose des soins non médicamenteux qui, chaque semaine, offrent une parenthèse propice à la détente, au soulagement de la douleur et à l'expression des émotions. LOCOMOTIVE à l'hôpital, c'est aussi une aide matérielle et financière pour soutenir les familles dont le quotidien se voit bouleversé par la maladie.

Des petites attentions destinées aux enfants et à leurs familles

Le premier contact avec l'enfant et sa famille se noue souvent dans la chambre d'hôpital. C'est là que nous venons présenter l'association, et les différents soutiens proposés durant l'hospitalisation. Emblématique de cette première rencontre, un « sac LOCO » est offert à l'enfant. Rempli de petits cadeaux et d'attentions pour toute la famille, il symbolise notre place à leurs côtés sur le chemin de la maladie.





Des soins et des activités essentiels au bien-être

Grâce à l'intervention de professionnelles dédiées – réflexologue plantaire, sophrologue, art-thérapeute et socio-esthéticienne – la vie à l'hôpital prend le parti de la douceur. Mais aussi celui du mouvement ! Des séances d'Activité Physique Adaptée, comme la boxe, le basket ou le tir à l'arc, permettent ainsi aux enfants de réduire leur stress ou leur fatigue, et de conserver une bonne condition physique, indispensable pour mieux se rétablir après des traitements lourds.

Un soutien matériel et financier pour les parents

La maladie bouleverse toute la famille, d'un point de vue émotionnel mais aussi au niveau matériel et organisationnel. Pour pallier certaines difficultés, un soutien financier avec, entre autres, des bons d'essence offerts, permet de soulager les parents dans cette période compliquée. Une salle détente dédiée aux parents est également mise à disposition à proximité du service d'oncologie pédiatrique. Équipée pour préparer un repas ou pour se poser un moment, elle offre aux familles un espace de répit au sein de l'hôpital.

Et à l'heure du retour à l'école ?

« J'ai hâte de reprendre le chemin de l'école et de retrouver mes copains !

En même temps, ça me fait un peu peur. Comment leur expliquer ce qui s'est passé à l'hôpital ? Et leur faire comprendre que je ne peux pas encore jouer avec eux comme avant ? »

Après plusieurs mois d'absence, le retour à l'école n'est pas toujours aisé. Il peut être facilité par LOCOMOTIVE, avec un accompagnement spécifique de l'enfant. Des échanges d'une grande richesse se créent alors entre les élèves, et les enseignants peuvent s'appuyer sur l'association pour trouver les mots justes. Une présence qui rassure beaucoup les parents au moment où leur enfant reprend sa vie d'écolier !

UNAPECLE

Union Nationale des Associations
de Parents d'Enfants atteints
de Cancer ou de Leucémie
www.unapecle.net



<https://unapecle.net>

Porter la voix des enfants et de leurs parents auprès des décideurs institutionnels

Créée en 2003, l'UNAPECLE est une union d'associations agréée par le Ministère de la Santé et de la Solidarité. Elle rassemble 35 associations d'aide aux enfants atteints de cancer ou de leucémie, et fédère leurs actions au niveau national et européen. LOCOMOTIVE en est l'un des membres fondateurs.

L'UNAPECLE représente ces associations auprès des décideurs institutionnels, politiques, scientifiques ou médicaux afin



de relayer leurs besoins, et de renforcer leur impact, y compris dans le domaine de la recherche.

Forte d'une vision d'ensemble sur les avancées et les lacunes de l'oncologie pédiatrique, l'UNAPECLE élabore des solutions pour répondre aux attentes des familles, et les soumet aux instances compétentes en vue de leur mise en œuvre. L'un de ses combats actuels vise la reconnaissance du statut de parent d'enfant gravement malade.



Ce que l'on doit déjà à l'UNAPECLE

U-link www.u-link.eu, une plateforme entièrement dédiée à l'oncologie pédiatrique. Destinée aux familles comme aux professionnels de santé, elle réalise un suivi des différents essais cliniques et met à disposition leurs résultats.

Elle permet également d'activer le dispositif d'aide aux familles pour le « reste à charge » lié aux déplacements vers un service d'oncologie pédiatrique autre que le centre de référence.

Le Guide des droits des parents dans le cadre de la recherche médicale pédiatrique. Ce guide pratique a été conçu en collaboration avec le CERPed (Cercle d'Éthique en Recherche Pédiatrique) pour rendre les informations juridiques accessibles et compréhensibles pour tous. Il éclaire les familles sur leurs droits, et les accompagne dans des décisions cruciales liées aux essais médicaux impliquant leurs enfants.



<https://u-link.eu>

Pour plus d'informations,
rendez-vous sur

U-LINK

U-LINK

- Accompagnement tout au long de la maladie
- Prise en charge des hébergements et trajets



U-LINK

- Accès aux informations sur tous les essais cliniques de France
- 24h/24, 7j/7
- Mises à jour régulières



Communication & Partenariat

Faire rayonner LOCOMOTIVE auprès d'un large public

Promouvoir l'association, assurer sa visibilité auprès d'un public toujours plus large, sensibiliser aux cancers pédiatriques : des actions essentielles pour faire vivre LOCOMOTIVE et porter la voix des enfants malades. Les événements que nous organisons, les partenariats que nous menons et bien sûr les dons que nous recevons représentent la clé de voûte du bon fonctionnement de notre l'association.

Des événements qui engagent petits et grands

Qu'elles prennent la forme d'un événement musical, d'un rassemblement sportif ou d'une soirée caritative... ces manifestations représentent la première source de nos revenus. Chaque événement organisé avec un partenaire est l'occasion d'un moment de partage et d'une démarche collective. École, association, entreprise... ceux qui nous soutiennent sont heureux d'impliquer leurs élèves, petits et grands, leurs membres ou leurs collaborateurs, pour faire de chaque manifestation une réussite au bénéfice des enfants malades.

Des partenariats dans le respect de nos valeurs

Les partenariats que nous développons avec des entreprises ou des associations sont d'une grande diversité. Nos événements essaient de couvrir l'ensemble des départements de l'arc alpin, principaux lieux d'origine des enfants hospitalisés à Grenoble. Mais s'ils sont volontairement éclectiques, ces partenariats ont tous en commun de partager des valeurs chères à LOCOMOTIVE : la solidarité, le respect et la bienveillance.



Sensibiliser aux cancers de l'enfant et de l'adolescent

Événement national de sensibilisation aux cancers pédiatriques, « Septembre en or » mobilise chaque année nombre de grandes villes, dont Grenoble.

L'or, précieux et rare, a été choisi pour symboliser la valeur de la vie d'un enfant.

À l'instar d'Octobre rose, cet événement permet de sensibiliser les décideurs et le grand public aux spécificités des cancers pédiatriques, à soutenir la recherche et à témoigner de notre solidarité à l'égard des familles concernées.



Vous souhaitez organiser un événement au bénéfice de LOCOMOTIVE ?
Contactez-nous.

Rien de plus simple !

Prenez contact avec notre secrétariat pour convenir d'une première rencontre. Ce rendez-vous permettra d'exposer les grandes lignes votre projet. C'est l'occasion pour chacun de définir ses attentes et ses engagements. Nous accordons la plus grande importance au fait que la manifestation envisagée soit en accord avec nos valeurs, dans la mesure où l'image de LOCOMOTIVE est engagée.

Des représentants de l'association sont présents le jour J, et un bilan est systématiquement réalisé à l'issue de la manifestation. En tant que partenaire, vous êtes totalement libre de définir l'action que vous souhaitez soutenir prioritairement.



ACCUEIL ET FORMATION DES BENEVOLES



Un premier contact essentiel pour poser le cadre

Un premier rendez-vous dans nos locaux avec la coordinatrice de l'association permet de présenter LOCOMOTIVE, ses valeurs, ses missions et ses actions concrètes auprès des enfants et de leurs familles. Ce premier contact permet d'écouter les motivations de chacun, d'identifier ses compétences et ses disponibilités. Un des objectifs de ce premier rendez-vous est de nous assurer que la démarche du futur bénévole est réfléchie, stable et adaptée à nos besoins.

Si tel est bien le cas, le bénévole choisit la commission dans laquelle il souhaite s'investir. Après validation de sa candidature, il rencontre le pilote de la commission pour une présentation plus détaillée de ses missions.



Une formation structurée et adaptée

Gage de sérieux et de qualité, la formation que nous proposons à nos bénévoles s'articule autour de plusieurs axes :

► **Une sensibilisation à l'oncologie pédiatrique** afin de comprendre les enjeux de la maladie, son impact sur l'enfant, l'adolescent et la famille ;

► **Une formation continue** avec notamment, pour tous les bénévoles au début de leur engagement, un module obligatoire consacré à l'écoute active ;

► **Un accompagnement** et des temps de soutien et de supervision avec un psychologue pour prévenir l'épuisement émotionnel, et permettre à chacun de trouver un équilibre dans son bénévolat.

Ce programme de formation et d'accompagnement offre aux bénévoles un cadre et un soutien essentiels pour pouvoir réagir aux situations difficiles qu'ils rencontreront. Il garantit un bénévolat de qualité : respectueux de l'enfant, sensible à la famille et conçu en partenariat avec le service hospitalier.



Devenir bénévole chez LOCOMOTIVE

Au-delà de la présence chaleureuse et de l'écoute bienveillante qu'il apporte, le bénévole LOCOMOTIVE intervient dans un cadre sensible dans lequel les enfants, leurs familles et les équipes soignantes font face à une réalité médicale et émotionnelle complexe.

Aussi accordons-nous une importance première à l'accueil et à la formation de nos bénévoles afin qu'ils se sentent légitimes, sereins et efficaces dans leur mission.

NOS PUBLICATIONS



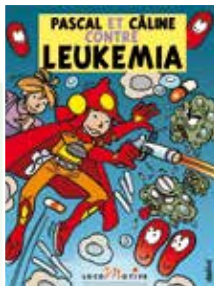
**Le petit frère
de Sarah**

« Ce jour-là, les pensées de Sarah sont sombres et lourdes : son petit frère est gravement malade... Au pied du grand arbre, une libellule s'adresse à Sarah... elle lui confie un secret... » Un livre à lire en famille...



**Sur les Chemins
de L'aurore**

Ce livre s'est écrit lors de rencontres au sein de L'aurore. Il a été conçu dans l'idée de partager une épreuve et aussi pour « se souvenir, prolonger le lien qui a disparu, se libérer, aider les autres, expliquer l'inexplicable... »



**Pascal et Celine
contre Leukemia**

Cette bande dessinée a été conçue et réalisée pour les enfants de tous âges, leurs parents et leur entourage. Elle explique en termes simples ce qu'est une leucémie.



**Le mystère
du code OME**

Cette bande dessinée s'adresse aux enfants présentant une tumeur solide ; elle résume le parcours qu'ils vont devoir affronter à l'occasion du diagnostic et des premières hospitalisations.



Le Mandala

Ce film nous accompagne et nous fait découvrir l'évolution du vécu du deuil des enfants, la transformation de leurs relations aux autres, leurs questionnements, leurs révoltes, leurs regrets mais aussi toute leur force de vie.



Le chemin

De témoignages en témoignages, ce film peut inciter au partage, à l'échange et contribuer à briser l'isolement des familles...



Est-ce que les doudous vont au ciel ?

Le décès d'un enfant des suites d'une maladie grave reste un événement rare mais non exceptionnel. Pour tenter de briser leur isolement, rompre les tabous, quatre familles ont accepté avec générosité, de confier leurs vécus.



Mon frère, mon sang

Rémi, Mathilde, Anthony et Philippe ont récemment vécu la maladie grave d'un frère ou d'une sœur. Comment ont-ils traversé une telle épreuve ? Le coffret contient aussi « Le petit frère de Sarah » (dessin animé de 8').



Vivre et grandir sans toi

Ce livre rassemble les expressions d'enfants et d'adultes qui ont vécu la mort d'un frère ou d'une sœur pendant leur enfance ou leur adolescence. Ce livre peut accompagner le film Le Mandala.



Le Bâton de pluie

Ce film montre toute l'attention portée à la prévention et au traitement de la douleur de l'enfant.



Empreintes

Ils ont vaincu le cancer dans leur enfance et pourtant certaines empreintes du long combat solitaire restent présentes. Une parenthèse ouverte, jamais refermée...

W

BOUTIQUE



Vous pouvez commander nos publications sur le site Internet, www.locomotive.asso.fr

W

Notre gouvernance

Les Membres Fondateurs

*Docteur BACHELOT,
Madame BRAVAIS,
Madame COLAS-IDELMAN,
Madame DAL MOLIN,
Monsieur DAL MOLIN,
Madame HENRY,
Monsieur HENRY,
Madame LAHU,
Monsieur LAHU,
Madame LOIRE,
Monsieur LOIRE,
Madame MANSON,
Madame MOULIN,
Monsieur MOULIN,
Professeur PLANTAZ,
Madame ROGET,
Madame RUFFIEUX,
Monsieur RUFFIEUX,
Madame SENEQUIER-CROZET,
Monsieur SENEQUIER-CROZET.*

La gestion de LOCOMOTIVE s'appuie sur plusieurs instances qui doivent veiller au respect des exigences légales tout en animant la vie de l'association.

L'Assemblée Générale

Chaque année les membres adhérents participent à cette réunion qui va statuer sur toutes les décisions importantes de l'association et valider le rapport moral et le rapport financier

Le Conseil d'administration

Formé de 15 membres au minimum et 24 membres au maximum, le Conseil d'Administration de l'association se réunit chaque trimestre. Il est composé de :

- **Membres de droit** issus de l'équipe médicale ou paramédicale nommés par le chef de service de l'Oncologie pédiatrique du CHU Grenoble Alpes. Cinq postes sont potentiellement disponibles.
- **Membres élus** lors de l'assemblée générale parmi les adhérents de l'association. Ils sont au nombre de 12 au minimum et de 19 au maximum.

Le Bureau au 1 janvier 2026

Les réunions sont mensuelles sous la responsabilité de La Présidente Estelle ESPINASSE assistée de Laurent DESBROSSE et de Valérie LIZERE vice-Présidents, de Marc LIZERE Trésorier et de Patrick POIROT Secrétaire général. La chargée de coordination et les responsables de chaque commission sont présents afin de bien coordonner les activités avec les enfants, les familles, le service hospitalier et les partenaires.



LOCOMOTIVE

Accompagne les enfants atteints de leucémie
de cancer, leurs familles, le CHU Grenoble-Alpes

Association loi 1901
Présidente : ESPINASSE Estelle
Vice-Présidentes : DESBROSSE Laurent - LIZÈRE Valérie
Secrétaire Général : POIROT Patrick
33, rue Joseph Chanrion - 38000 Grenoble
Directrice publication : ESPINASSE Estelle
Responsable rédaction : POIROT Patrick
Infographie et mise en page :
Couverture : GUYOT Romain
Mise en page : SARLIN Catherine
Impression : Manufacture d'Histoires Deux-Ponts
38320 Bresson
Date de parution : Avril 2026
Dépôt légal : Avril 2026
ISSN 2262-3361

*Pour être présent à vos côtés...
...et aider les familles à traverser l'épreuve du cancer.*



33, rue Joseph Chanrion - 38000 Grenoble

Tél. - 04 76 54 17 00 ● Mail - locomotive1@wanadoo.fr

Site - www.locomotive.asso.fr ● Instagram - [@associationlocomotive](https://www.instagram.com/associationlocomotive) 

Facebook - LOCOMOTIVE-Association  ● Permanences - lundi, mardi, jeudi et vendredi : 9h-12h & 14h-16h