

*Pour soutenir les parents face à la fin de vie  
de leur tout-petit et la traversée du deuil...*



ASSOCIATION  
**spama**

*Dossier de presse*  
*Janvier 2021*

Soins Palliatifs et Accompagnement en MAternité

3 rue du Plat | 59000 LILLE | Tél. : 06 87 26 59 31 | E-mail : [contact@association-spama.com](mailto:contact@association-spama.com) | [www.association-spama.com](http://www.association-spama.com)

## POURQUOI SPAMA ?

*Pour soutenir les parents face à la fin de vie de leur tout-petit et dans la traversée du deuil qu'ils auront à vivre.*

*Les parents vivent un véritable séisme en étant confrontés au décès de leur bébé ou à toute annonce d'une maladie ou d'une malformation pouvant entraîner le décès possible de leur bébé. Souvent, ils souhaitent fuir la situation et voudraient qu'elle se termine très vite... mais l'expérience et de nombreux témoignages de parents montrent que cela n'enlèvera rien à la souffrance qu'ils auront à vivre après et ne les aidera pas forcément dans la traversée du deuil qu'ils vont connaître.*

### **L'ACCOMPAGNEMENT EN SOINS PALLIATIFS D'UN NOUVEAU-NÉ OU D'UN BÉBÉ À NAÎTRE EST POSSIBLE LE PLUS SOUVENT. CELA PERMET DE DONNER DU SENS À CE TEMPS À VIVRE AVEC LUI, MÊME S'IL VA ÊTRE TRÈS COURT...**

#### **Après la naissance**

Un nouveau-né peut se retrouver en situation de fin de vie, en raison de son extrême prématurité, d'une maladie ou de circonstances imprévisibles.

Il peut alors être pris en charge dans le cadre d'une démarche d'accompagnement et de soins palliatifs élaborée avec ses parents.

Il ne décèdera pas dans la souffrance, le premier principe éthique des soins palliatifs étant l'évaluation et la prise en charge de la douleur.

Pour les parents, il devient possible d'accompagner, avec le soutien des soignants, la vie de leur bébé et son histoire, jusqu'à son terme... et de découvrir l'importance de l'amour partagé avec lui.

Aujourd'hui en France, on compte autour de 1 800 décès néonataux par an.

#### **Avant la naissance**

En cas de diagnostic prénatal d'une maladie potentiellement létale pour l'enfant à naître, il peut être possible d'aller jusqu'au bout de la grossesse ; l'interruption de la grossesse n'est pas la seule issue possible, d'autant plus que l'existence de cette maladie chez l'enfant à naître n'implique pas de risque vital pour la femme enceinte.

Un enfant atteint d'une malformation ou d'une maladie chromosomique ne souffre pas dans le ventre de sa mère. On peut donc décider de laisser la grossesse se poursuivre pour accompagner son bébé jusqu'au bout de sa vie.

Aujourd'hui, ces demandes sont en large augmentation et tournent autour de plus de 1000 demandes/ an selon les rapports annuels de l'Agence de Bio-Médecine (Activités des Centres Pluridisciplinaires de Diagnostic Prénatal).

«Ajouter de la vie aux jours,  
lorsque l'on ne peut plus ajouter de jours à la vie.»

Professeur Jean Bernard (1907-2006)  
Médecin hématologiste

## QUE SONT LES SOINS PALLIATIFS ?

Le préambule de la Société Française d'Accompagnement et de soins Palliatifs en donne une définition complète ([www.sfap.org](http://www.sfap.org)) :

« Les soins palliatifs sont des soins actifs délivrés dans une approche globale de la personne atteinte d'une maladie grave, évolutive ou terminale. Leur objectif est de soulager les douleurs physiques et les autres symptômes, mais aussi de prendre en compte la souffrance psychologique, sociale et spirituelle. Les soins palliatifs et l'accompagnement sont interdisciplinaires. Ils s'adressent au malade en tant que personne, à sa famille et à ses proches, à domicile ou en institution. La formation et le soutien des soignants et des bénévoles font partie de cette démarche. Les soins palliatifs et l'accompagnement considèrent le malade comme un être vivant et la mort comme un processus naturel. Ceux qui dispensent les soins palliatifs cherchent à éviter les investigations et les traitements déraisonnables. Ils se refusent à provoquer intentionnellement la mort. Ils s'efforcent de préserver la meilleure qualité de vie possible jusqu'au décès et proposent un soutien aux proches en deuil. Ils s'emploient par leur pratique clinique, leur enseignement et leurs travaux de recherche, à ce que ces principes puissent être appliqués. »

### L'ASSOCIATION SPAMA S'INSPIRE DE CETTE PHILOSOPHIE

En ne donnant aucune limite d'âge pour l'accès aux soins palliatifs, la loi du 25 avril 2005 relative aux droits des malades et à la fin de vie, dite loi Leonetti, est venue introduire **dans le contexte de la néonatalogie** les principes des soins palliatifs face à la fin de vie des nouveaux-nés : interdiction de l'obstination déraisonnable, collégialité des décisions pour la limitation et l'arrêt des traitements de survie, primauté du confort du malade, place essentielle de l'entourage, accompagnement et soutien de cet entourage...

**En maternité**, ces principes prévalent aussi dans l'accompagnement de la fin de vie des extrêmes prématurés et de toute situation brutale de fin de vie pour un nouveau-né. Ils permettent aussi d'accompagner les demandes de poursuites de grossesse, dans le cadre d'un diagnostic prénatal de maladie potentiellement létale.

### POUR LES PARENTS CONFRONTÉS A LA FIN DE VIE DE LEUR TOUT-PETIT ET AU DEUIL PÉRINATAL

L'association SPAMA s'est donnée **un double objectif** :

- Soutenir les parents dans la traversée de ce deuil difficile et douloureux, en créant des lieux d'écoute et des outils pour les aider ;
- Participer à la réflexion des soignants autour des Soins Palliatifs en Périnatalité et des attentes des parents, dans ces circonstances.

« Il ne s'agit pas d'attendre la mort,  
mais d'accompagner une vie, aussi courte soit-elle ! »

Dr Jean-Philippe LUCOT, gynécologue-obstétricien au CHU de Lille

## SPAMA : SA CRÉATION, SES PARTICULARITÉS

*L'association SPAMA est née à Lille en 2006 de toutes les rencontres qui ont suivi la publication du livre "Un enfant pour l'éternité" (Isabelle de Mézerac - Editions du Rocher 2004) et des nombreuses communications en 2004-2005 faites dans la presse régionale et nationale (Le Figaro, Le Monde, Figaro Madame, MAXI...), les médias (Canal+, Match TV, KTO, Europe 1, Radio Notre-Dame...) et des services de santé (conférences ou réunions de travail en lien avec des maternités à Strasbourg, Nîmes, Albi, Amiens, Toulouse, Nancy, Lille, Paris...)*

Des professionnels de santé se sont engagés depuis le début aux côtés de certains parents pour créer l'association en 2006 ou lui apporter très vite leur soutien. **Les membres fondateurs sont :**

- Docteur Jean Thévenot (gynécologue obstétricien, Toulouse)
- Docteur Jean-Philippe Lucot (gynécologue obstétricien, Lille)
- Corinne Lely (Sage-femme cadre, Romorantin)
- Caroline Lemoine (Présidente de l'association PetiteEmilie, Paris)
- Hélène Roche (Accompagnante, Roubaix)
- Frédéric Leroux (Gestionnaire, Hem)
- Fabienne Chaix (Accompagnante, Rennes)
- Isabelle de Mézerac (Présidente, Lille)

### UNE ASSOCIATION D'ACCOMPAGNEMENT POUR LES PARENTS

- **Elle est apolitique et résolument non confessionnelle :** les soins palliatifs s'adressent à chacun, quelles que soient ses croyances ou sa spiritualité. C'est une démarche profondément humaine pour accompagner un tout-petit dans sa fin de vie et répondre à ses besoins les plus fondamentaux.
- Elle est **reconnue d'intérêt général :** les dons bénéficient d'une déduction fiscale validée.
- Elle est **composée autant de professionnels de santé que de parents** (110 membres en décembre 2019). Son Conseil d'administration compte 15 personnes et implique des obstétriciens, un généticien, des sages-femmes, un pédopsychiatre, une psychothérapeute, aux côtés de bénévoles répartis sur le territoire français.
- Les parents qui souhaitent bénéficier du soutien de l'association n'ont pas à devenir membres de l'association. De plus, ce soutien est gratuit et ouvert à tous.

### DEUX PRÉSIDENTS D'HONNEUR MOTIVÉS

Le Professeur **Christophe VAYSSIERE** (gynécologue-obstétricien, responsable du Centre de Diagnostic prénatal au CHU de Toulouse) et le Professeur **Laurent STORME** (pédiatre néonatalogue, responsable de l'unité de réanimation néonatale au CHU de Lille) sont les présidents d'honneur de l'association : ils participent activement à ses travaux et contribuent très largement à son rayonnement.

### UNE ASSOCIATION INSCRITE DANS DES RÉSEAUX LOCAUX, NATIONAUX ET EUROPÉENS

Depuis sa création, l'association est devenue :

- **membre de la SFMP (Société Française de Médecine Périnatale) en 2019,**
- membre de la SFAP (Société Française d'Accompagnement et de Soins Palliatifs) en 2008,
- membre de la Fédération Européenne Vivre son Deuil en 2012,
- membre du Collectif UNE FLEUR UNE VIE,
- partenaire de l'ASP (Association pour le développement des Soins Palliatifs) en 2017,
- partenaire du CNDR Soins Palliatifs (Centre National de Ressources) en 2013,
- partenaire de l'entreprise FAMILY-Service-La Boite Rose, pour la distribution du Coffret
- conventionnée auprès du CHRU de Lille, de Toulouse et d'Angers,
- **partenaire de réseaux de périnatalité et de réseaux de soins palliatifs pédiatriques.**

## SPAMA ET SES BÉNÉVOLES

*Comme tout mouvement de soins palliatifs, SPAMA recrute des bénévoles selon un processus de recrutement bien établi : validation de la demande par le président de l'association, validation par un psychologue membre de l'association, puis parcours de formations (écoute active, deuil périnatal, animation de groupe d'entraide).*

### DES BÉNÉVOLES FORMÉS

En majorité, il s'agit de parents ayant été accompagnés par l'association et qui souhaitent devenir à leur tour accompagnateurs. Mais des professionnels de santé ou des personnes n'ayant pas connu de deuil périnatal viennent aussi offrir leurs compétences pour soutenir ces parents touchés par de tels drames : elles sont la preuve vivante que l'entourage, s'il est suffisamment bienveillant, peut être aussi d'un grand recours.

Le soutien des bénévoles se situe en dehors du contexte médical dans lequel les parents sont suivis. Mais enrichis par leur expérience, ils peuvent les accompagner aussi longtemps qu'il leur sera nécessaire et les aider à retrouver le chemin de la vie.

**Ils constituent la richesse de l'association par leur diversité et leurs multiples parcours.**

Ils sont le signe de la solidarité humaine face à ces épreuves de la vie.

Ils signent tous les ans la Charte des bénévoles, disponible sur le site Internet de l'association.

### POUR ANIMER LES ANTENNES DE L'ASSOCIATION DANS PLUSIEURS REGIONS DE FRANCE ET LES PAYS LIMITOPHES : BELGIQUE, LUXEMBOURG

Les bénévoles participent à la diffusion des actions de l'association en la faisant connaître auprès des professionnels de santé de leur région.

Ils représentent l'association dans les instances régionales auxquelles l'association participe : Réseaux de périnatalité, Réseaux de soins palliatifs pédiatriques...

Ils animent le stand de l'association à l'occasion de congrès nationaux ou régionaux présents dans leur région.

Certains animent et/ou modèrent le **Forum des parents**.

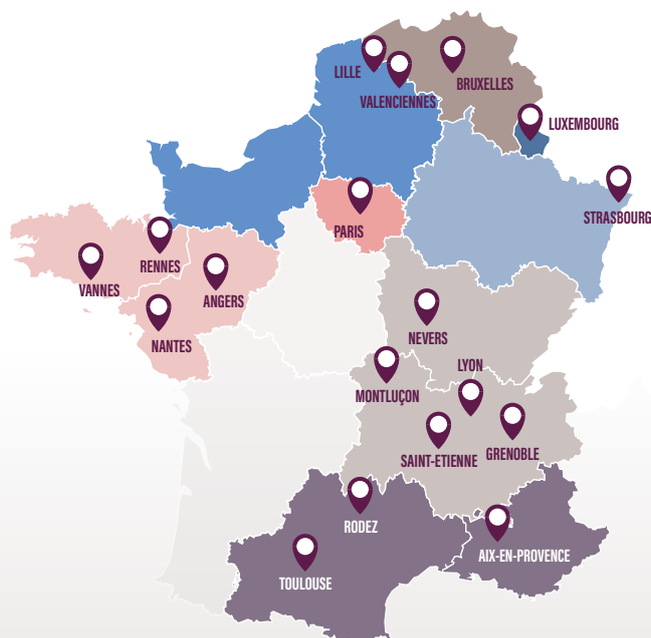
D'autres tiennent la **ligne nationale d'écoute téléphonique**.

Ils participent à **l'organisation des manifestations à dimension nationale** pour les parents : Journée d'accompagnement au deuil périnatal avec le collectif «Une Fleur, une Vie» en Mai à Paris, manifestations autour du 15 Octobre, Journée internationale de sensibilisation au deuil périnatal...

Ils **soutiennent les parents qui les contactent**

(par mail, par tel ou sur le forum) et cherchent à organiser des temps de rencontres dans leur région (**GROUPES D'ENTRAIDE**) ; ils peuvent aussi aider les familles à s'orienter vers des soignants sensibilisés à la démarche des soins palliatifs en maternité. Ils font connaître dans leur région les manifestations auxquelles l'association participe afin d'élargir les occasions de soutien pour les parents en deuil.

Il est possible de contacter les bénévoles par secteur géographique directement sur le site.



## SPAMA ET LE DEUIL PÉRINATAL

*Si le deuil périnatal commence à sortir de la conspiration du silence qui prévalait jusqu'à maintenant, la notion qui le définit dans ses limites reste encore assez floue, certains voulant l'entendre essentiellement comme le deuil anténatal, alors qu'il peut s'étendre jusqu'à la période néonatale couvrant les 27 premiers jours de la vie d'un nouveau-né (cf. Marie-José Soubieux, Le deuil périnatal, Ed. Yakapa.be – 2009)*

### L'IMPORTANCE SOUS-ESTIMÉE DE CE DEUIL EN FRANCE

En 2014, on a enregistré en France 780 167 naissances. Les taux de mortinatalité (décès avant la naissance, IMG ou MFIU) et les taux de mortalité néonatale sont restés constants ces dernières années : à savoir 9,2‰ pour la mortinatalité et 2,3‰ pour la mortalité néonatale, ce qui donne à peu près 7200 décès anténataux et 1800 néonataux par an.

Tous les ans, **au moins 9000 familles sont donc touchées par un deuil périnatal !**

Ce nombre doit être considéré aujourd'hui comme plus important encore, dans la mesure où de nombreux parents ayant perdu un enfant à naître en deçà des seuils retenus pour ces statistiques nationales se sentent concernés par ce deuil périnatal.

### DE MULTIPLES FAÇONS D'ÊTRE TOUCHÉS PAR CE DEUIL

Comme pour les autres situations de deuil, les circonstances vécues autour du décès de l'enfant à naître ou du nouveau-né vont venir colorer les éléments du deuil périnatal d'une manière particulière pour les parents qui traversent cette épreuve : ces différences sont subtiles mais elles méritent toute l'attention des associations oeuvrant dans ce domaine, dans la mesure où elles peuvent impacter l'évolution du deuil et les besoins de ces parents.

Au-delà de l'investissement de l'enfant, il existe aussi de multiples façons d'entrer dans ce deuil périnatal : fausse couche tardive, mort foetale in utero, interruption médicale de grossesse, poursuite de grossesse malgré un diagnostic anténatal défavorable, extrême prématurité, accident imprévisible à la naissance, découverte post-natale d'une maladie allant entraîner le décès du bébé, évolution défavorable en réanimation néonatale...

Le vécu des parents ne sera pas le même, l'expression du deuil ne pourra être similaire.

### UN DEUIL COMPLEXE

Ce deuil est complexe par nature, mais aussi par la difficulté à construire un récit autour des événements qui ont marqué la vie et la fin de vie de celui qui est décédé. Dans tout processus de deuil, il est nécessaire de pouvoir raconter aux autres ces faits, les raconter en boucle parfois, et cela pendant de longs mois, voire des années. Les parents qui ont perdu un bébé n'échappent pas à cette règle générale, même si elle dérange souvent l'entourage qui estime, à tort, cette attitude assez morbide.

Mais comment faire le récit d'une vie, quand le temps est si court, si ténu qu'il semble tenir entre deux lignes ? La démarche palliative en réintroduisant un autre rapport au temps et un nouveau regard sur ce nouveau-né ou ce bébé à naître qui va mourir permet aux parents de **pouvoir élaborer un récit autour de sa courte vie**. Cet enfant n'est pas né pour rien, il a été reconnu dans la singularité de sa destinée ; le temps qui lui a été consacré n'était pas un temps inutile, il a permis que sa vie s'accomplisse jusqu'au bout ; ses parents peuvent conserver précieusement les souvenirs qui y sont attachés et les raconter quand ils seront confrontés à la violence de son absence.

## SPAMA EN ACTIONS : POUR LE SOUTIEN DES PARENTS

*De nombreux outils ont été développés à l'intention des parents confrontés à ces épreuves pour qu'ils puissent trouver une information et un soutien adaptés à leur besoin.*

### LE SITE INTERNET

Ouvert en octobre 2006, le site poursuit sa croissance et voit son rayonnement augmenter d'année en année.

Sur ce site, les parents peuvent trouver des témoignages, des réponses aux questions les plus fréquentes, une bibliographie adaptée pour eux-mêmes et leurs autres enfants, l'accès aux textes législatifs ou autres documents administratifs les concernant, des liens vers d'autres associations autour du deuil périnatal ou du handicap...

Les soignants y trouveront aussi une liste de travaux professionnels, des bons de commande pour le coffret et le livret deuil, des liens vers les réseaux de périnatalité ou de soins palliatifs pédiatriques.

L'adresse mail de l'association est aussi un lieu d'écoute et d'échanges, parfois l'occasion d'un premier contact avant d'oser venir sur le forum ou à une rencontre organisée.

### LE FORUM DE PARENTS

Un forum est ouvert pour accueillir chacun dans son histoire particulière, à tout moment :

- pendant le temps de l'accompagnement du bébé, au cours de la grossesse ou après sa naissance
- juste au moment de son décès ou dans l'épreuve du deuil à traverser,
- longtemps après cet événement douloureux, quand les émotions reviennent et ont besoin de pouvoir trouver un lieu d'écoute et d'attention.

Début 2021, il rassemble plus de 45 200 messages.

**Ce forum est animé par des modérateurs et des bénévoles**, ayant tous suivi une formation à l'écoute et au deuil, et un parcours de recrutement. Des temps de débriefing assurent le suivi de ce forum. Ces bénévoles bénéficient en plus d'une supervision trimestrielle avec un psychologue, membre de l'association.

### LA LIGNE D'ÉCOUTE TÉLÉPHONIQUE : 07 87 85 37 81

Depuis septembre 2014, SPAMA a mis en place une ligne nationale d'écoute téléphonique tous les matins, du LUNDI au VENDREDI.

C'est **un lieu d'attention et de soutien ouvert toute la semaine** :

- pour tous les parents concernés par la fin de vie de leur bébé à naître ou nouveau-né,
- pour tous les parents bouleversés par le deuil à vivre après l'accompagnement de leur bébé.

Cette ligne d'écoute est tenue par des bénévoles formés. **Les parents qui le souhaitent peuvent aussi bénéficier d'un suivi téléphonique personnalisé.**



## SPAMA EN ACTIONS : POUR LE SOUTIEN DES PARENTS

«Le deuil est un processus social qui a besoin d'avoir des témoins.» (A. Ernoult)

### LES GROUPES D'ENTRAIDE OUVERTS DE SPAMA

Si ces rencontres sont devenues l'une des caractéristiques de notre association, elles sont le fruit d'une longue réflexion avec une psychologue<sup>1</sup>, animatrice de groupes d'entraide et de cafés-deuils, pour les structurer sur le modèle des groupes d'entraide de l'association Apprivoiser l'absence.

En partant du postulat validé par l'expérience que «des parents en deuil peuvent s'apporter aide et soutien mutuel», les groupes d'entraide sont «un nouvel espace social, un sas de sécurité offert aux personnes mises momentanément en marge de la société par des difficultés de vie importantes. Elles s'y exercent à la relation avec des pairs, en vue de rentrer à nouveau en relation avec tous ceux et celles qui les entourent...»<sup>2</sup>. Elles permettent aux parents endeuillés de **sortir du terrible sentiment d'isolement qui les assaille, de mettre des mots sur leur vécu, de partager leur souffrance** avec d'autres, au-delà des similitudes et de leurs différences «qui deviennent facteurs d'ouverture»<sup>3</sup> et de se sentir en société, malgré tout.

**L'organisation en groupes ouverts, dans un lieu public et chaleureux**, que nous proposons ne fait pas peur aux parents. Elle peut aussi favoriser la prise de conscience que d'autres formes d'accompagnement plus structurées peuvent être nécessaires pour certains (suivi par un psychologue, groupes d'entraide fermés...) mais peut tout aussi bien suffire à d'autres. Car c'est en parlant de leur enfant décédé, en racontant sa vie et sa fin de vie aux autres, dans un espace sécurisé, que les parents peuvent cheminer à leur rythme à travers le chaos de leurs émotions, pour repartir un jour dans la vie avec le **sentiment d'avoir accompli ensemble un vrai bout de chemin**.

<sup>1</sup> Martine Piton, psychologue et présidente de l'association Vivre son deuil Poitou-Charentes

<sup>2</sup> Christophe Fauré, in *Animer un groupe d'entraide pour personnes en deuil*, A. Ernoult et Dominique Davous, L'Harmattan, 2001

<sup>3</sup> A. Ernoult et Dominique Davous, *Animer un groupe d'entraide pour personnes en deuil*, L'Harmattan, 2001



### 📍 Existants

- > Rennes
- > Angers
- > Nantes
- > Vannes (Janvier 2021)
- > Toulouse
- > Rodez
- > Aix-en-Provence (Mars 2021)
- > Saint-Etienne
- > Lyon
- > Montluçon
- > Paris Ouest
- > Paris Sud (Mars 2021)
- > Lille
- > Valenciennes (Mars 2021)
- > Bruxelles (Mars 2021)
- > Luxembourg (Mars 2021)

### 📍 En projet

- > Grenoble
- > Versailles
- > Nevers
- > Metz

## SPAMA EN ACTIONS : 6 OUTILS POUR LES PARENTS EN DEUIL

### 1. UN COFFRET POUR LES TRACES DE LA VIE DU BÉBÉ

Après le décès d'un bébé en maternité ou dans un service de réanimation néonatale, les parents vont devoir quitter l'hôpital les bras vides.

De plus en plus souvent, les soignants préparent quelques éléments de la vie de ce bébé. Depuis 2012, ils ont à leur disposition un coffret à remettre aux parents. C'est aussi pour eux l'occasion d'une réflexion autour de l'accompagnement de ces parents face au décès de leur bébé.

**Ce coffret est là pour recueillir les traces de cette courte vie.** Il symbolise à la fois l'importance de ce bébé pour les soignants et fait le lien avec les parents.

Il ne vient pas remplacer le « coffret de naissance », ni être déjà un « coffret du souvenir » (à ce stade, le bébé est encore « vivant » dans la tête de ses parents).

Mais il pourra recueillir tout ce qui fait sens pour les parents et témoigner de la vie du bébé : ses photos, ses empreintes, son bracelet de naissance, sa pince à cordon, sa tétine, son acte de naissance, des messages de l'entourage, des dessins de ses frères et soeurs...

Les parents pourront disposer du cadre dessiné sur le coffret pour y inscrire les mentions de leur choix : une date, le prénom du bébé, un lieu, une citation...

Ce coffret ne doit être ni imposé, ni remis à la va-vite. Il est mis à la disposition des parents, comme le témoignage de la compassion que l'équipe soignante éprouve.

#### Il peut faire partie du processus d'accompagnement des parents.

Ce sont les parents qui choisiront comment ils souhaitent l'intégrer à leur histoire : le remplir eux-mêmes et l'emporter, l'emporter vide, le remplir avec les soignants... ou venir le chercher plus tard.

Tous les ans, 5000 coffrets sont distribués par Family Service et SPAMA.



#### COMMENT L'OBTENIR ?



#### Family Services

1-3, boulevard Charles de Gaulle  
Immeuble Le Noblet - Hall A  
CS 855  
92707 COLOMBES Cedex

**Ce coffret est fabriqué et distribué GRATUITEMENT** à toutes les maternités et services de réanimation néonatale qui en font la demande auprès de l'entreprise **Family Service, partenaire de SPAMA pour ce projet.**

Bon de commande et vidéo de montage en ligne sur le site Internet de l'association SPAMA.

#### Plus que la trace d'une vie...

*« Ce coffret, une main tendue pour avancer sur ce chemin bouleversant et pour apprendre à (re) vivre. »*

Une maman

## SPAMA EN ACTIONS : 6 OUTILS POUR LES PARENTS EN DEUIL

### 2. UN LIVRET SUR LE DEUIL PÉRINATAL

*En partenariat avec l'association SPARADRAP, le livret «Repères pour vous, parents en deuil d'un tout-petit» a été réalisé et publié en septembre 2015.*

*Il est destiné aux parents en deuil, pour leur être remis en lien avec le coffret conservant les traces mémorielles de leur enfant ou de manière indépendante.*

#### POURQUOI CE LIVRET ?

Perdre un bébé est une situation tellement bouleversante que les parents se sentent souvent perdus. Leur entourage est aussi désarmé devant la situation et peut devenir très maladroit.

Ce livret permet de répondre aux questions essentielles et immédiates des familles, de leur donner des informations sur les décisions à prendre dans les jours qui suivent le décès, mais surtout de proposer des repères concernant le déroulement de leur deuil et leur donner des pistes de soutien.

**Une part importante du livret est consacrée aux émotions spécifiques du deuil périnatal** et leur possible évolution. Il peut être aussi utile pour faire comprendre à l'entourage la complexité du deuil que les parents traversent, après le décès de leur tout-petit.

Bien sûr, ce livret ne se substitue pas aux indispensables échanges avec les soignants. Il se veut complémentaire et peut être utilisé comme support d'échanges avec eux, après le décès de leur bébé ou lors de consultations ultérieures.

Aujourd'hui, ce livret est très largement reconnu par les professionnels de santé comme un outil précieux pour les parents.

#### COMMENT OBTENIR CE LIVRET ?

Le livret peut être remis par des soignants de maternité ou d'un service néonatal, en lien avec le coffret, ou de manière totalement séparée. Il s'agit juste de le proposer aux parents, comme un guide fait pour eux, s'ils le souhaitent.

Il pourra aussi être remis par des bénévoles d'associations spécialisées sur le deuil.

Mais les parents ou les proches peuvent aussi se le procurer directement auprès de l'association SPAMA (voir rubrique commander le livret sur le site) ou auprès de l'association SPARADRAP.

**Il peut être aidant même plusieurs mois, voire des années, après le décès du bébé.**



*«L'initiative est plus que nécessaire... En 2015, le deuil périnatal est encore tellement tabou dans notre société...»*

Message laissé sur la page Facebook de SPAMA  
le 16 septembre 2015

## SPAMA EN ACTIONS : 6 OUTILS POUR LES PARENTS EN DEUIL

### 3. UN LIVRE POUR LA FRATRIE

«*La Vie de Gabriel ou l'histoire d'un bébé plume*» : un livre pour soutenir une fratrie face au deuil périnatal.

#### POURQUOI CE LIVRE ?

En écho à notre Lettre annuelle de 2016 et l'interview d'un pédopsychiatre sur le deuil de la fratrie quand un petit frère ou une petite soeur vient à décéder dans une famille, il est apparu important de pouvoir proposer aux parents endeuillés un nouvel outil.

Cet outil est un **petit livre destiné aux enfants : c'est une histoire vraie, racontée et illustrée par une maman** ayant connu le décès de son bébé.

Katia est la maman de Louise, Agathe, Gabriel son bébé plume et Capucine. Son fils Gabriel l'a tant émue qu'elle a souhaité retracer les moments forts de leur belle et douloureuse aventure humaine.

Ce petit ouvrage peut aider des familles et des fratries à accompagner un bébé à naître ou à surmonter le décès d'un tout-petit.

C'est **juste un moyen pour ouvrir la parole en famille**, autour de tels drames, permettre aux enfants de confirmer leurs émotions et les aider à les exprimer sans crainte, ni honte, ni retenue.

**Bien sûr, il en existe d'autres** (consulter la «Bibliographie» sur notre site) : à chaque famille de trouver celui qui lui convient le mieux ! Il s'agit juste d'élargir le choix disponible pour permettre à toutes les familles d'avoir le meilleur outil pour les aider.

#### COMMENT OBTENIR CE LIVRE ?

Ce livre est édité par l'association SPAMA à l'occasion de son dixième anniversaire : il est en vente à son profit.

Il a suivi les exigences du dépôt légal pour les ouvrages destinés à la jeunesse et bénéficie de la protection des oeuvres littéraires auprès de la Société des Gens de Lettres.

Pour obtenir le livre, voir la rubrique «A commander» sur le site de SPAMA.



## SPAMA EN ACTIONS : 6 OUTILS POUR LES PARENTS EN DEUIL

### 4. UN CAHIER DE DESSIN POUR LES AÎNÉS

*Un cahier de dessin pour soutenir la fratrie face au deuil périnatal*

#### POURQUOI CE CAHIER DE DESSIN ?

À la suite de la publication du livre «La Vie de Gabriel» et de l'article paru en mars 2018 dans la revue JALMALV *Deuil périnatal, un deuil aussi pour la fratrie ?*, il est clairement apparu qu'un autre support de médiation manquait à ces enfants touchés par le décès d'un tout petit frère ou d'une toute petite soeur.

Ce cahier a donc été imaginé et créé pour **aider chaque enfant à mieux comprendre ce qu'il traverse et ce qu'il vit dans son entourage.**

Avec l'aide de ses parents, d'un autre adulte ou tout seul plus tard, l'enfant pourra cheminer dans son parcours de deuil à son rythme et en fonction de son vécu.

Ce cahier est personnel, il appartient à chaque enfant et peut être un espace d'expression au travers de dessins libres ou suggérés. Pour autant, il ne doit pas être imposé, mais juste proposé; de même que toutes les activités contenues dans ce cahier.

Il peut convenir dès l'âge de 3 ans.

**Ce cahier a été diffusé à plus de 900 exemplaires en 2019.**

#### COMMENT OBTENIR CE CAHIER ?

Ce cahier est édité et vendu par l'association SPAMA.

Il a suivi les exigences du dépôt légal pour les ouvrages destinés à la jeunesse.

[Pour obtenir le livre, voir la rubrique «A commander» sur le site de SPAMA.](#)



## SPAMA EN ACTIONS : 6 OUTILS POUR LES PARENTS EN DEUIL

### 5. UN CAHIER DE DESSIN POUR LES PUÎNÉS

*Un cahier de dessin pour accompagner les enfants nés après le décès d'un bébé*

#### POURQUOI CE CAHIER DE DESSIN ?

Après le succès du premier cahier pour soutenir les aînés face au deuil périnatal, un deuxième cahier a été conçu pour accompagner les enfants nés après le décès d'un bébé afin de **les aider à mieux comprendre le vécu de leur famille et à trouver leur juste place dans la fratrie.**

Il est un espace d'expression personnelle, au travers de dessins libres ou suggérés, pour relire ou découvrir l'histoire de ce bébé, grand frère ou grande soeur dans l'ordre familial, et apprivoiser les émotions qu'ils peuvent connaître face au drame qui a touché leur famille avant leur naissance.

Ce cahier est personnel, il appartient à chaque enfant. Pour autant, il ne doit surtout pas être imposé, mais juste proposé, de même que toutes les activités contenues dans ce cahier. Avec l'aide de ses parents, d'un proche, d'un professionnel ou tout seul, l'enfant pourra le remplir à son rythme ou le faire plus tard, s'il le souhaite.

**Ce cahier peut ne pas répondre à toutes les questions dans l'accompagnement de ces enfants.**

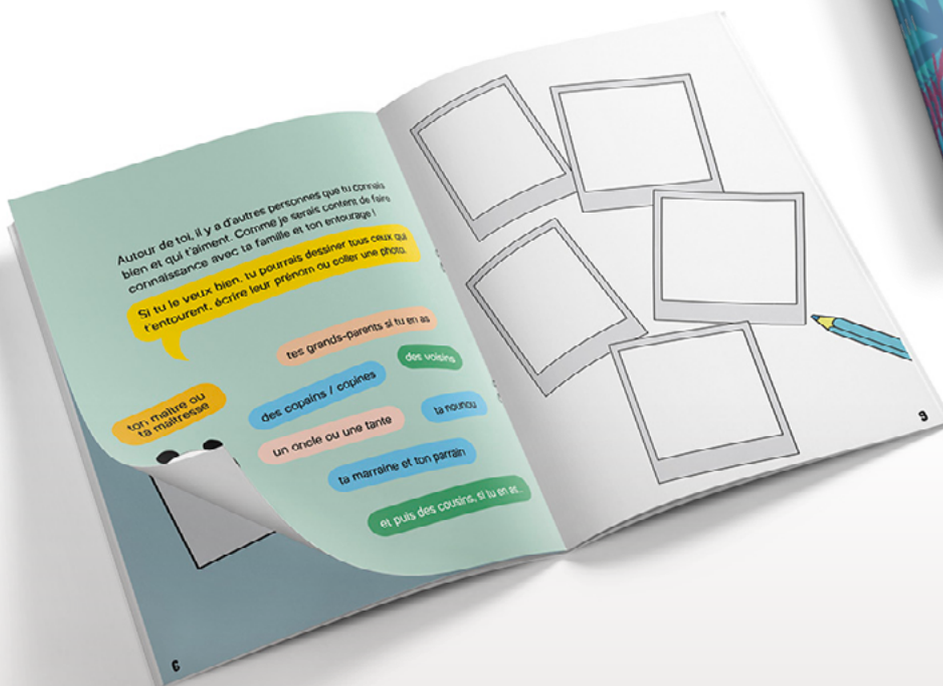
Il peut convenir dès l'âge de 3 ans.

#### COMMENT OBTENIR CE CAHIER ?

Ce cahier est édité et vendu par l'association SPAMA.

Il a suivi les exigences du dépôt légal pour les ouvrages destinés à la jeunesse.

[Pour obtenir le livre, voir la rubrique «A commander» sur le site de SPAMA.](#)



## SPAMA EN ACTIONS : 6 OUTILS POUR LES PARENTS EN DEUIL

### 6. UN CAHIER DE DESSIN POUR LES JUMEAUX

*Un cahier de dessin pour accompagner les enfants ayant perdu leur jumeau ou leur jumelle*

#### POURQUOI CE CAHIER DE DESSIN ?

Après le succès des deux premiers cahiers pour soutenir les aînés et les puînés face au deuil périnatal, un troisième a été conçu pour accompagner les enfants ayant perdu un jumeau ou une jumelle in utero ou dans les premiers jours de leur vie. Il est un espace d'expression personnelle, au travers de dessins libres ou suggérés, pour relire ou découvrir l'histoire de ce bébé et apprivoiser les émotions qu'ils peuvent connaître face au drame qui les rendu esseulés, avec leurs parents pris dans un grand écart entre joie et chagrin.

Ce cahier est personnel, il appartient à chaque enfant. Pour autant, il ne doit surtout pas être imposé, mais juste proposé, de même que toutes les activités contenues dans ce cahier. Avec l'aide de ses parents, d'un proche, d'un professionnel ou tout seul, l'enfant pourra le remplir à son rythme ou le faire plus tard, s'il le souhaite.

**Ce cahier peut ne pas répondre à toutes les questions dans l'accompagnement de ces enfants.**

Il peut convenir dès l'âge de 3 ans.

#### COMMENT OBTENIR CE CAHIER ?

Ce cahier est édité et vendu par l'association SPAMA.

Il a suivi les exigences du dépôt légal pour les ouvrages destinés à la jeunesse.

[Pour obtenir le livre, voir la rubrique «A commander» sur le site de SPAMA.](#)





## SPAMA EN ACTIONS : INFORME ET COMMUNIQUE AUPRÈS DES PROFESSIONNELS DE SANTÉ

*Pour faire connaître son existence, pour développer l'approche des soins palliatifs en maternité et néonatalogie, pour améliorer l'accueil et l'accompagnement des parents, SPAMA assure présence et formation auprès des professionnels de santé, mais aussi du grand public.*

Tout au long de l'année, SPAMA participe à :

### DES FORMATIONS POUR LES PROFESSIONNELS DE SANTÉ

- Ecole de puéricultrices (CHU de Lille, de Marseille...)
- DU de Soins Palliatifs (Université d'Amiens)
- DIU de psychopathologie périnatale (Faculté de Médecine - Lille)
- Formation dans des écoles de Sages-femmes (Hopital Foch, Grenoble, Bourg-en-Bresse, Nancy...)
- Participations à des ateliers ou interventions dans des Journées de formation ou congrès médicaux
- Formation au deuil périnatal en lien avec la Fédération Européenne Vivre Son Deuil

### DES STANDS SUR LES ÉVÉNEMENTS PROFESSIONNELS

- Journées du Collège National des Sages-femmes de France
- Journées de Médecine Foetale
- Journées Nationales de la Société Française de Médecine Périnatale
- Journées Infogyn
- Assises Nationales des Sages-Femmes
- Journées Nationales d'études des Puéricultrices
- Congrès de la SFAP (Société Française d'Accompagnement et de Soins palliatifs)
- Congrès francophone de soins palliatifs
- Journées du CNGOF (Conseil National des Gynécologues et Obstétriciens Français)...

**Les actus de SPAMA**  
Suivez les actus de SPAMA  
consultez le site régulièrement !

### POUR SUIVRE LES ACTIVITÉS DE L'ASSOCIATION

Pour suivre les activités de l'association, trois outils sont à la disposition de tous sur le site :

- Un agenda en ligne régulièrement mis à jour
- Une page Facebook
- Un compte Twitter

### UNE LETTRE ANNUELLE D'INFORMATIONS GRATUITE

Depuis 2019, la lettre annuelle d'informations est passée de 4 à 8 pages pour mieux approfondir un thème.

On y retrouve **des interviews de soignants, des témoignages de parents**, des sujets de réflexion autour de l'accompagnement d'un bébé dans sa fin de vie ou du deuil périnatal.

Elle permet de présenter le développement de l'association SPAMA, en donnant les points marquants de l'année précédente sous forme de dates, événements ou chiffres et en annonçant les étapes de l'année à venir.

Imprimée à 5000 exemplaires, elle est distribuée sur les stands de l'association et envoyée à tous les partenaires. Elle est aussi **disponible en format PDF** sur le site de SPAMA.

## SPAMA EN ACTIONS : PARTICIPE À DES MANIFESTATIONS NATIONALES

*Pour participer à l'accompagnement des parents et de leur entourage à un moment tellement difficile de leur vie, pour promouvoir les soins palliatifs en maternité, SPAMA cherche à rencontrer le grand public au cours de journées de sensibilisation ou d'information organisées par des associations ou collectifs.*

L'association participe à des animations ou projets initiés par d'autres mouvements ou associations afin de contribuer à la prise de conscience de la réalité du deuil périnatal et de l'importance des soins palliatifs :

### CO-ORGANISATION DE LA JOURNÉE D'ACCOMPAGNEMENT «UNE FLEUR, UNE VIE» À PARIS AU MOIS DE MAI

SPAMA est devenue membre actif de ce collectif de 3 associations, aux côtés de Naître et Vivre et l'Enfant Sans Nom - Parents Endeuillés.

L'action Une Fleur, Une Vie est soutenue par les Services Funéraires de la Ville de Paris. <http://www.unefleureunevie.org>



Une fleur, une vie  
Pour honorer nos tout petits

### PARTENARIAT POUR LA DIFFUSION DE LA PIÈCE DE GAËL LEIBLANG, «TU SERAS UN HOMME, PAPA»

Depuis 2018, SPAMA soutient la diffusion de cette pièce qui poursuit sa tournée en France et à l'étranger aujourd'hui.

### PARTENARIAT POUR LA DIFFUSION DU FILM, «ET JE CHOISIS DE VIVRE»

Depuis juin 2019, les bénévoles SPAMA ont animé 14 soirées d'échanges en France (Lyon, Rodez, Rouen, Tourcoing, Nevers, etc.) et à Bruxelles.

### UNE PAGE FACEBOOK

Pour communiquer sur les réseaux sociaux des parents et partager avec eux des commentaires, des avis, des photos sur :

- les actualités
- les dernières publications
- les émissions radio ou TV
- les activités propres à l'association
- ou celles proposées par d'autres mouvements associatifs, etc.

### UN COMPTE TWITTER

Ouvert fin 2018, ce compte a rapidement suscité l'intérêt des professionnels de santé.



*«Merci pour toutes ces paroles de vérité et de réconfort face à la mort de nos bébés.  
Je fais le vœu que ce message puisse être entendu de tous, afin d'aider  
au mieux les parents endeuillés sur ce chemin de vie...»*

Message laissé sur la page Facebook de SPAMA

## SPAMA : ILS EN PARLENT

### EMISSIONS TV, RADIO, PRESSE, AUTRE SITE INTERNET...

- **France Assos Santé**, le 11 Février 2019 : [Lire l'article](#)
- **Aleteia**, le 5 Février 2019 : [Lire l'article](#)
- **La Vie**, le 4 février 2019 : [Lire l'article](#)
- **RCF Radio**, les 25, 27, 29 avril 2017 Interview d'Isabelle de Mézerac pour l'émission « Vie de Famille »
- **Radio France International**, le 7 février 2017 Interview d'Emmanuelle, maman bénévole de l'Association SPAMA.

### DANS DES REVUES SPÉCIALISÉES

- **Revue Advances In Pediatrics and Neonatal Care** : « *What motivates parents to continue a pregnancy after a life-limiting fetal diagnosis : A qualitative Study of Parents.* » Article par N. Botéro, I. de Mézerac, D. Ducard et le Dr Laurence Caeymaex. – Juillet 2020
- **Revue Soins Pédiatrie/Puériculture** : *Les soins palliatifs en maternité* par I. de Mézerac et témoignage d'un papa. Janv-Fév 2019. Retrouvez-les sous ce lien: [Lire l'article](#)
- **Revue de médecine périnatale** : Paroles de parents. Les enjeux de la fin de vie d'un tout-petit. Article écrit par Isabelle de Mézerac - Juillet 2018
- **Revue Jalmalv** : Deuil périnatal : un deuil aussi pour la fratrie ? Article écrit par Martine Piton et Isabelle de Mézerac - Mars 2018
- **Archives de pédiatrie** : « Le deuil des parents après le décès de leur bébé » Article écrit par Isabelle de Mézerac et le Docteur Caeymaex - Septembre 2017
- **Revue «PRESCRIRE»** : présentation du Livret « Repères pour vous, parents en deuil d'un tout-petit ». Ecrit par SPAMA et édité en partenariat avec SPARADRAP – Décembre 2016
- **Les Cahiers de la Puéricultrice de JUIN-JUILLET 2016 (Elsevier-Masson)** Article du Dr Françoise Gonnaud et d'Isabelle de Mézerac sur le thème « Soutenir les parents en deuil d'un tout-petit » : enquête sur l'utilisation par les soignants du coffret pour contenir les petites traces de vie d'un tout-petit qui vient de décéder.
- **Revue TOUT PREVOIR (mensuel à destination des médecins généralistes) de FEVRIER 2016** : Interview d'Isabelle de Mézerac : « Accompagner les parents en deuil d'un tout-petit »
- **Revue Jalmalv** : Face au berceau vide, quel deuil pour les parents ? I. de Mézerac et L. Storme, Sept 2013
- **Cahiers Francophones de soins palliatifs** : De l'importance des soins palliatifs en maternité et en néonatalogie I. de Mézerac, N. Knézovic, Ch. Vayssière, Janv 2013 (édition Michel-Sarrazin - Québec)

### LIVRES

- **Manuel de Soins Palliatifs – DUNOD – Août 2020**, coordonné par R. Le Berre – Chapitre 32 : *Les soins palliatifs en maternité : de l'anténatal au postnatal*, par Isabelle de Mézerac
- **Aide-mémoire Soins Palliatifs**, coordonné par Antoine Bioy, Axelle Van Lander, Dr Donatien Mallet, M.N Belloir (Ed. DUNOD 2017) – Collaboration d'Isabelle de Mézerac
- **Deuil en Maternité** : Interview d'Isabelle de Mézerac (Editions ERES – Juin 2016)
- **Manuel de Soins Palliatifs** Collaboration d'Isabelle de Mézerac à l'ouvrage collectif (DUNOD – Juin 2014)
- **Le Bénévolat en Soins Palliatifs ou l'art d'accompagner** Collaboration d'Isabelle de Mézerac à l'ouvrage collectif (Presses Universitaires de Laval - Québec – 2013)
- **Quand la vie naissante se termine** Collaboration d'Isabelle de Mézerac à l'ouvrage collectif (Presses Universitaires de Strasbourg – 2010)
- **Un enfant pour l'éternité** Par Isabelle de Mézerac, Editions du Rocher, 2004

## Soins Palliatifs et Accompagnement en MAternité



## SPAMA : DES BESOINS DE SOUTIEN FINANCIER POUR ASSURER ET POURSUIVRE SES ACTIONS

*SPAMA bénéficie de dons privés et du soutien financier de quelques fondations d'entreprises. Son fonctionnement est toujours assuré par une équipe de bénévoles.*

### **Les dons privés sont nécessaires pour assurer la diffusion de l'information auprès de ceux qui en ont besoin et organiser le soutien des parents :**

- créer, imprimer, distribuer les documents d'information à destination des parents,
- financer les rencontres de parents (toujours gratuites pour les parents),
- diffuser gratuitement le coffret et le livret deuil pour les parents qui ne les auraient pas reçus,
- financer la ligne nationale d'écoute téléphonique,
- éditer et distribuer la Lettre Annuelle d'informations qui permet de faire le point des actions et dates clés de l'année précédente,
- participer aux journées professionnelles (obstétrique, néo-néonatalogie, soins palliatifs...) ou à des rencontres régionales ou nationales sur ces thèmes,
- envoyer gratuitement des exemplaires du coffret et du Livret deuil aux professionnels de santé qui en font la demande pour leurs recherches, leurs formations...
- financer la location de son siège social et de ses bureaux à Lille

### **Notre soutien financier se construit par des actions :**

- auprès du grand public, dans un appel annuel à dons, à l'occasion de la Journée Internationale de sensibilisation au deuil périnatal
- auprès de nos fidèles donateurs privés,
- auprès d'un organisme de financement pour la formation des bénévoles, par l'intermédiaire de la SFAP,
- auprès de fondations d'entreprises privées qui nous soutiennent sur présentation de projets particuliers,
- auprès de l'entreprise FAMILY SERVICE qui finance la fabrication et la distribution des coffrets à remettre aux parents en deuil d'un nouveau-né.

Un paiement en ligne est possible, grâce à PAYPAL installé sur le site [www.association-spama.com](http://www.association-spama.com)

**L'association étant reconnue d'intérêt général, les dons sont bien déductibles des impôts.**

### **Sur un post-it accompagnant un don reçu en 2012**

*«Par ce don, je souhaite soutenir votre association. Continuez !  
Vanessa, maman de Dominique †, "passé" en 2006...»*

*«Il y a des rencontres qui vous changent la vie ! Spama est l'une des plus Belles.  
Je ne sais pas où j'en serais dans ma vie de Mamange si je n'avais pas rencontré cette grande dame qu'est Spama, Une très grande dame composée de grandes âmes ! Ce que je sais, c'est qu'avec elle je ne m'en sens plus jamais seule. Je n'ai pas les mots. Spama c'est tellement... MERCI !»*

Laurahan

## SPAMA : DES SOUTIENS ESSENTIELS

### DANS LE MONDE DE LA SANTÉ

*Dès la création de l'association, de nombreux soignants se sont manifestés pour la soutenir :*

- Le Pr. Jean-François **MATTEI**, généticien, membre de l'Académie de Médecine, responsable de l'Espace Ethique Méditerranéen à Marseille
- Le Pr. Israël **NISAND**, chef du service de gynécologie obstétrique du CHU de Strasbourg
- Le Pr. Francis **PUECH**, ancien chef du service de Pathologie Maternelle et Foetale, Hôpital Jeanne de Flandre, CHU de Lille et ancien président du Collège National des Gynécologues et Obstétriciens Français
- Le Pr. Gabriel **VITTU**, pédiatre, chef du service de néonatalogie de l'hôpital St-Vincent de Paul à Lille
- Le Pr. Stéphane **MARRET**, chef du service de pédiatrie néonatale et de réa au CHU de Rouen
- Le Pr. Umberto **SIMEONI**, pédiatre néonatalogue
- Le Pr. Philippe **DERUELLE**, gynécologue-obstétricien, à l'Hôpital Jeanne de Flandre, CHU de Lille
- Le Pr. Véronique **HOUFFLIN-DEBARGE**, gynécologue-obstétricienne, à l'Hôpital J. de Flandre, CHU de Lille
- Le Pr. Jean Claude **COLAU**, gynécologue obstétricien, ancien chef de service à l'hôpital FOCH à Suresnes
- Le Pr. Pierre **MARES**, chef du service de gynécologie- obstétrique du CHU de Nîmes
- Le Dr. Georges **HADDAD**, généticien, échographiste, vice-président du Collège Français d'Echographie Foetale, CH de Blois et CHU de Tours
- Le Dr. Thameur **RAKZA**, pédiatre, responsable de la pédiatrie en maternité au CHU de Lille
- Le Dr. Françoise **GONNAUD**, pédopsychiatre au CHU de Lyon
- Le Dr. Jean-Jacques **CHAVAGNAT**, psychiatre au CHU de Poitiers
- Le Dr. Jean **THEVENOT**, gynécologue obstétricien, responsable du réseau MATERMIP (région Midi-Pyrénées), administrateur au Collège National des Gynécologues Obstétriciens Français
- Le Dr. Romain **FAVRE**, gynécologue-obs, chef du service de la maternité de Schiltigheim-Strasbourg
- Le Dr. Jean-Philippe **LUCOT**, gynécologue obstétricien, Hôpital Jeanne de Flandre, CHU de Lille
- Le Dr. Thierry **HARVEY**, obstétricien Chef du service de la Maternité des Diaconesses Paris 12°
- Le Dr. Perrine **MILLET**, obstétricienne, Maternité de Montélimar
- Monsieur Dominique **JACQUEMIN**, enseignant, chercheur en Soins Palliatifs, Centre d'Ethique Médicale de Lille
- Mme Caroline **NEVEUX-HUBBEN**, Dr. en psychologie, Marcq en Baroeul
- Mme Martine **PITON**, psychothérapeute, Présidente de Vivre son deuil Poitou-Charentes
- Mme Mathilde **BOUYCHOU**, psychothérapeute, Paris
- Mme Dominique **VERNIER**, psychologue en maternité, Hopital Robert Debré, APHP
- Mme Annick **TROUNDAY**, psychologue en maternité, CH de Bayonne
- Mme Laure **GILLOT**, psychologue en maternité, CH du Mans
- Mme Justine **MONTEIL**, psychologue en maternité, CH de Nevers
- Mme Marion **BORENSTEIN**, psychologue en périnatalité, Paris
- Mme Delphine **COLLIN**, psychothérapeute à Toulouse (31)
- Mme Elisabeth **WISEUX-WAHL**, sage-femme, dir. de l'Ecole de Sages-Femmes de l'hôpital Foch à Suresnes (92)
- Mme Nadine **KNEZOVIC-DANIEL**, Cadre supérieur sage-femme, cadre de pôle au CMCO de Schiltigheim et au CHU de Haute-pierre (67)
- Mme Chloé **GREGOIRE**, sage-femme cadre, CHU de Colombes (92)
- Mme Corinne **LELY**, sage-femme cadre au CH de Blois (41)
- Mme Brigitte **BERDUGO**, sage-femme, Montluçon (03)
- Mme Bernadette **MERCKX**, cadre infirmière en soins palliatifs, Rodez (12)
- Mme Virginie **ACHAIN**, sage-femme du DAN, CH de Chartres (28)
- Mme Aude **GADIOLET**, sage-femme en région PACA
- Mme Aurianne de **PALMAS**, sage-femme, Mayotte (97)
- Mme Claude **HOSTEINS**, puéricultrice au CHU de Bordeaux (33)
- Mme Karine **DERER**, puéricultrice à Necker (75)
- ...et beaucoup d'autres encore !

### Soins Palliatifs et Accompagnement en MAternité