



Geta & Razvan

- Les orphelins pour les aider lors de leur sortie d'orphelinats à l'âge de 18 ans. Pour ceux qui connaissent bien l'association, ils savent que la Maison de Grégory & Didier a été acquise en 2002 pour recevoir les orphelins et leur apprendre un métier manuel.
- **Razvan** est un de nos protégés qui a vécu à la Maison durant 4 ans. C'est un garçon qui a tellement souffert dans son enfance. Tout bébé, pour le faire taire, sa mère l'a brûlé avec son fer à repasser sur les fesses, sûrement très longuement, car aujourd'hui encore il porte une grosse marque violette à cet endroit. Aujourd'hui, il vit avec Geta, orpheline elle aussi. Tous deux travaillent chez Carrefour qui profite du manque de places de travail et de la jeunesse de ses employés pour les payer très mal et irrégulièrement. Razvan a eu de graves problèmes de dentition à cause de la malnutrition. Sans l'association, il n'aurait pas pu aller chez le dentiste, ils ne pourraient pas manger tous les jours ou payer leur loyer.

Ne pouvant pas être assez souvent sur place, nous avons dû stopper en 2006, ce programme. Depuis lors, l'association prête la Maison à **Emmaüs** qui poursuit le projet et l'améliore avec de meilleures installations et de bons formateurs.

En Suisse, les actions de l'association se tournent vers :

- Esmeralda, petite roumaine atteinte de la maladie de Lobstein, qui vit avec sa maman de cœur Nathalie. Depuis qu'elle est en Suisse, Esmeralda a trouvé le sourire et une telle envie de vivre et de jouer que parfois elle oublie qu'elle ne marche pas. Alors elle tombe et se casse. Elle a subi tellement d'opérations et supporté si souvent la douleur de ses cassures, qu'elle ne dit rien quand une vis sort de sa chair.
- Les enfants défavorisés qui ne partent pas en vacances, pour des raisons diverses, sont accueillis chaque année, depuis 2006, dans nos camps d'été. Ils y passent des vacances sportives où ils découvrent l'équitation, le vélo, le ski nautique, la grimpe, entourés de moniteurs expérimentés. On joue au ballon dans le jardin, on organise des soirées animées par des magiciens, de la musique, de la danse, des concours. Chaque jour, d'excellents repas sont préparés et appréciés par tout ce petit monde qui prend plaisir à rester à table et à parler des aventures de la journée. Leurs sourires et leur joie nous confortent dans la pérennité de ces camps.

### COTISATIONS & DONS

Sans vous l'association ne pourrait pas apporter toute cette aide. Grâce à votre nombreuse présence lors de nos manifestations, à votre générosité et à votre soutien, nos protégés peuvent acheter à manger, payer leur loyer, leur chauffage, étudier, se faire soigner, retrouver le sourire et passer de belles vacances. Nous vous remercions du fond du cœur

### CALENDRIER 2011

**Voyage en Roumanie** – Avril 2011

**Camps d'été** – du 7 au 19 août 2011 pour les filles et les garçons de 9 à 12 ans

**Golf Open Charity Day** – le vendredi 9 septembre 2011. Pour les débutants : initiation gratuite.



**PROTECTION DES ENFANTS DEFAVORISES**

RAPPORT N° 7 des activités 2010

CCP 17-654900-2



Jacqueline, Lucien Scarone  
& Géraldine Fasnacht

La Ferme au Puits – Route de Bottens 15  
1041 Poliez-le-Grand

Tél. 079 212 96 46 – Fax 021 320 72 80

[info@gregory-didier.org](mailto:info@gregory-didier.org)  
[www.gregory-didier.org](http://www.gregory-didier.org)

Depuis 2001, l'association Grégory & Didier protège les enfants en leur apportant soutien et réconfort.

Tout au long de l'année, elle est à l'écoute des plus démunis. Nous désirons vous les faire découvrir et vous raconter l'histoire de certains d'entre eux.

**En Roumanie**, l'association soutient de nombreux parrainages :

- Les enfants malades pour leur permettre d'accéder aux soins et aux médicaments dont ils ont besoin et à certaines opérations. En Roumanie, il n'est pas courant de souscrire à des assurances. De plus, les médecins touchant des salaires très bas, demandent, la plupart du temps, aux malades de payer cash les soins ou les opérations. Donc, sans argent, on ne peut pas se faire soigner. Combien de filles accouchent dans la rue ou dans une salle d'attente d'hôpital !



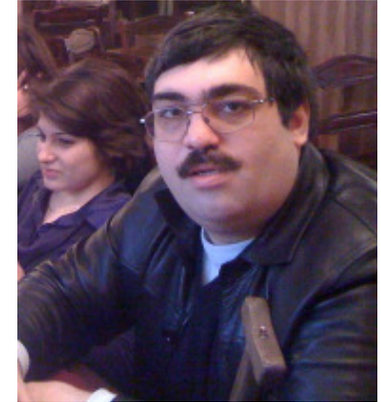
Roxana et ses parents

- **Roxana** est une enfant aveugle. L'automne dernier, elle est venue, avec ses parents, quelques jours en Suisse pour faire un contrôle auprès d'un des plus grands ophtalmologues de Lausanne, avec l'espoir secret qu'on pourrait lui rendre la vue. Malheureusement sa maladie est irréversible. Triste, mais résignée, la famille accepte le diagnostic. Roxana ne verra jamais, mais ses parents sont là, si présents, si plein d'amour qu'elle continuera à sourire, à grandir, à se

faire belle, à chanter (sa voix est superbe), à jouer de la guitare, à chatter sur Internet. Par ses versements ponctuels, l'association permet à Roxana de suivre des cours de chant, d'aller dans une école spécialisée et a rendu ce voyage en Suisse possible.

- **Angelica**, à cause d'une erreur médicale, est devenue incontinente à l'âge de 4 ans. Elle souffre beaucoup de cette infirmité, surtout à l'école où ses copains se moquent d'elle. Si jolie, nous l'avons connue souriante, mais chaque année, lors de nos visites, elle est de plus en plus renfermée et triste. Elle comprend maintenant que jamais elle ne sera comme les autres. Sans l'association, sa maman ne pourrait pas acheter de Pampers qu'elle devra toujours porter. Elles vivent à la campagne dans une vieille petite maison qui n'avait ni chauffage, ni électricité et la pluie coulait à l'intérieur sur un sol en terre. L'association a payé les travaux entrepris pour couvrir le sol de carrelage, construire un foyer dans la pièce principale, isoler le toit et tirer les câbles électriques.
- **Florin** est leucémique. Quel beau garçon et quel courage. Jusqu'à ce que sa maladie soit découverte, il était très sportif, il était même un de meilleurs joueurs de son équipe de football. Aujourd'hui, il ne peut plus faire d'efforts, il est vite fatigué. Sans l'association, il ne pourrait pas suivre le régime strict adapté à sa maladie, ni se procurer ses médicaments ou se faire régulièrement hospitaliser pour des soins ou des contrôles.
- Les étudiants handicapés pour payer leurs études ou leurs frais selon leurs besoins spécifiques.
  - **Romulus**, au terme de ses études universitaires, a trouvé un emploi dans l'enseignement. Il se déplace difficilement et ne voit pas très bien. Le parrainage mensuel lui permet de prendre le taxi qui est le seul moyen de transport qu'il peut utiliser pour se rendre au travail. Mais Romulus est

content, car il travaille. Grâce à l'association, il a subi une opération des yeux qui n'a pas vraiment réussi. Mais il voit quand même un peu mieux et ne se plaint jamais.



Diana et Romulus

- Les filles mères pour les aider à payer leur loyer, les frais de chauffage qui doublent ou triplent durant l'hiver, les frais de scolarité, les Pampers.
- **Nicoleta** est la mère de Miruna. Elles vivent les deux dans une seule pièce. Un réchaud, installé dans un coin, permet de préparer la nourriture. La salle de bains et les toilettes sont sur l'étage. Une vingtaine de familles se les partagent. Les odeurs immondes nous prennent à la gorge dès l'entrée de l'immeuble. Pas de conciergerie, ni de gerance, donc pas de nettoyages, ni de réparations. Le propriétaire vient encaisser les loyers à la porte. S'il ne peut être payé, le locataire est mis à la rue. Si le chauffage n'est pas payé, tout l'immeuble est privé de chauffage. Nicoleta est professeur de dessin. Chaque année, elle doit repasser des examens pour garder son poste, mais souvent on la déplace de ville. Cette année, elle doit se rendre à Turgo Frumos, à 50 km de Iasi, ville où elle habite. Bien entendu, elle n'a pas de véhicule et les trajets en train sont longs et coûtent cher. En dehors de ses heures de cours ou durant ses vacances, elle doit embellir les murs du lycée en les décorant de son art. Bien que son salaire soit dérisoire, ce travail n'est pas rémunéré.