

RAPPORT D'ACTIVITES 2022

www.batisseursdetoiles.be



Table des matières

Rappel des différentes étapes et fonctionnement	3 - 4
<u>POUR L'ANNEE 2022</u>	
1 ^{ère} action : récolte des bouchons en plastique	5 - 6
2 ^{ème} action : conférence-débat	6 - 7
Complémentarité avec différentes associations	7 - 9
<u>PLAN D'ACTION 2023</u>	
3 ^{ème} action : « un marcheur au grand cœur »	11-12
4 ^{ème} action : Tournoi caritatif de Padel pour la Fondation	12-13
<u>NOTRE BELLE ETOILE 2023</u>	13-14
<u>PLAN FINANCIER</u>	16-18
<u>CONCLUSION</u>	20

Rappel des différentes étapes et fonctionnement

- **2011** - Mise en service du crématorium par in BW.

Dès son ouverture, le crematorium a pu créer, grâce à ses bénéfiques engendrés, un aménagement de ses espaces tant intérieurs qu'extérieurs offrant aux familles un lieu paisible et des prestations humaines et de qualité.

- **2019** - Un petit groupe de travail s'est créé à l'initiative d'Eddy Deflandre, Directeur du département économique (décédé le 26 avril 2020).

Il regroupait des membres d'in BW, Valérie Kessen, directrice adjointe, qui a apporté la continuité, au décès d'Eddy, tant pour le département économique que dans le groupe de travail et, Christiane Marchal, à ce moment-là membre d'in BW. Pour la société civile : Pierre Boucher, Marie-José Laloy.

- L'objectif était d'avoir une réflexion sur une structure la plus appropriée, ayant à la fois un objectif social et humanitaire.

- C'est ainsi que, sous la présidence de Christophe Dister, l'idée d'une fondation a germé. Laurence Smets a rejoint le groupe de travail comme membre du BE d'in BW. La volonté a été de créer une structure dédiée à l'enfance et aux familles en difficulté. Avec l'accord des instances décisionnelles d'in BW, le groupe a jeté les bases des statuts avec l'aide d'un notaire.

- **2020** - Mise en place des fondements de la Fondation.

- Choix du logo : travail de fin d'études des élèves de dernière année d'infographie de l'IPES à Wavre.

- le 4 décembre : Arrêté Royal de reconnaissance de la Fondation d'utilité publique.

- **2021** - Mise en marche de la Fondation.

- Siège social : 1 av. Jean Monnet à 1348 LLN.



Fondation Bâisseurs d'Etoiles
www.batisseursdetoiles.be



ENSEMBLE,
rêvons d'étoiles!



Nos enfants ont le droit
d'être tous égaux
face à la maladie
et au handicap !

Aidez la Fondation à
soutenir la recherche
scientifique
pour lutter contre les maladies
orphelines, les pathologies
lourdes, rares ou délicates.



Grâce à VOUS, "impossible" n'existera plus !
SOUTENEZ la Fondation et PARTICIPEZ à nos actions !

Suivez-nous
www.batisseursdetoiles.be | 

Contactez-nous
0032 (0)475 46 17 92
info@batisseursdetoiles.be

Ses buts :

1. Aider les familles en difficulté, ayant un enfant gravement malade ou porteur d'un handicap ;
2. Soutenir la recherche scientifique pour lutter contre les maladies rares, orphelines, les pathologies lourdes.

Il est important de rappeler que la Fondation n'intervient que quand toutes les instances officielles ont été sollicitées (**INAMI, FSS (Fonds Spécial de Solidarité) pour remboursement exceptionnel de prestations médicales ; mutuelles ; les assurances complémentaires ...**)

C'est pourquoi SEUL un service social d'un hôpital, clinique ou institution peut introduire un dossier.

Eux seuls peuvent assurer que tout a été fait.

Son fonctionnement : Un organe d'administration

Trois administrateurs sont désignés pour six ans par l'assemblée générale du fondateur. Leur mandat est renouvelable. Ils sont renouvelables en décembre de la même année qui suivra le renouvellement des instances de l'intercommunale.

Quatre administrateurs sont issus de la société civile, sur présentation d'une lettre de motivation et d'un acte de candidature, adressés au président du conseil d'administration du fondateur, selon les modalités qu'il déterminera. Ces quatre administrateurs sont nommés pour une période indéterminée.

L'organe d'administration est assisté, dans son fonctionnement, par un **comité scientifique**.

Un comité scientifique a été créé, composé de 4 médecins spécialisés dans diverses pathologies. Son président, le Professeur Jacques Brotchi, en a choisi sa composition.

Ce comité est le garant de la confidentialité des dossiers médicaux. Les dossiers administratifs sont déposés à la Fondation via une adresse email spécifique.

Le comité scientifique étudie les dossiers médicaux, émet un avis et les soumet au CA, pour décision.

Les dossiers sont directement introduits via l'adresse email : medical@batisseursdetoiles.be

Les administrateurs fondateurs d'in BW :

- Christophe Dister, Président ;
- Laurence Smets, membre du bureau exécutif et Trésorière de la Fondation ;
- Hadelin de Beer, vice-président.

Les administrateurs de la société civile doivent être majoritaires afin de préserver l'autonomie de la Fondation – La présidence revient à un membre de la société civile :

- Pierre Boucher, Président de la Fondation ;
- Marie-José Laloy, administratrice ;
- Jacques Brotchi, Président du Comité scientifique ;
- Serge Vandervorst, administrateur ;

Et Christiane Marchal, responsable journalière et administrative de la Fondation.

TOUS sont bénévoles.



En décembre 2021

Le service social de l'Huderf (Hôpital universitaire des enfants Reine Fabiola) ainsi que les médecins soignant une petite fille ayant la mucoviscidose à un stade avancé, ont introduit une demande d'aide via le comité scientifique.

Pour l'année 2022

L'organe d'administration du 28 janvier 2022

A décidé de suivre l'avis de son comité scientifique et d'intervenir auprès de l'Hudarf, pour le paiement d'un complément de traitement, non remboursable par les instances reconnues.

Nous suivons l'évolution du traitement et, si cela échoue, seule la transplantation d'un poumon peut sauver cette petite fille. Le coût de la transplantation s'élève à +/- 100.000€.

Les objectifs des actions : faire connaître la Fondation et ses buts de manière à trouver des mécénats ou sponsors, pour lui permettre d'accomplir ses objectifs.

Permettre également à des citoyens de soutenir la Fondation en versant un parrainage à ces actions.

Première action

Du 15 octobre 2022 au 15 octobre 2023 - Lancement de l'opération « bouchons en plastique ».

- Synergie avec in BW : au siège à Nivelles, sur le département « eau potable » à Ways, sur tous ses parcs d'activités économiques, tous ses recyparcs, sur deux stations d'épuration : la Vallée du Hain à Braine-le-Château et la Vallée de la Lasne à Rosières ;
- Synergie avec l'Alliance-Centre BW (réseau d'entreprises regroupant plus de la moitié des entreprises du BW sur 8 communes) ;
- Synergie avec Axis Parc : The Gate à Mont-Saint-Guibert et Nivelles ;
- Synergie avec la Boulangerie Dumont au zoning Nord de Wavre ;

- Mobilisation des citoyens du BW mais également de tout le personnel d'in BW sur tous ses sites.



A savoir :

- ⇒ 1 tonne de bouchons en plastique = 530€ récoltés pour la Fondation
- ⇒ Mobilisation générale auprès du personnel d'in BW et de ses locataires sur les PAE
- ⇒ Cap Innove - à Nivelles Sud : via leur personnel et leurs locataires
- ⇒ l'Alliance Centre BW - un lieu stratégique sur le zoning nord de Wavre : la Boulangerie Laurent Dumont

Lieux de récolte :

- ⇒ Tous les recyparcs d'in BW
- ⇒ Tous les parcs d'activités économiques d'in BW
- ⇒ Cap Innove et son restaurant « 20 EAT » - Nivelles Sud
- ⇒ Stations d'épuration d'in BW – via la station du Hain et celle de Rosières

Conclusion :

Le 15 octobre 2023 – on fera le bilan de cette récolte.

Deuxième action

Jeudi 8 décembre 2022 – à la Sucrerie à Wavre – « Soins palliatifs et Euthanasie : quelle proximité ? » - orateurs : le Pr Jacques Brotchi, M. Gabriel Ringlet et le modérateur : Baudouin Decharneux

Objectifs :

1. Oser parler de ce que l'on garde sous silence et que les parents ne peuvent pas exprimer ! Donner aux familles le droit à la parole.
2. Cette conférence débat est également à la croisée des chemins : 20 ans de la loi dépenalisant l'euthanasie (28 mai 2002), mais aussi savoir que nous sommes le seul pays au monde à avoir osé couler dans une loi « le droit à l'euthanasie chez les mineurs ».

The poster features a blue and white color scheme. At the top left is the logo for 'Fondation Bâtisseurs d'Etoiles' with the website 'www.batisseursdetoiles.be'. The main title 'CONFÉRENCE/DÉBAT' is in large blue letters, followed by the date and time '8 décembre 2022 à 19h à la Sucrerie à Wavre'. Below this, it says 'INSCRIPTION SOUHAITÉE : cmarchal@batisseursdetoiles.be'. A central image shows a group of people in a room, with a close-up of hands holding a small child's hand. The slogan 'ENSEMBLE, rêvons d'étoiles!' is written in a white script font on a blue background. The main topic 'SOINS PALLIATIFS ET EUTHANASIE' is in large blue letters, with the subtitle 'QUELLE PROXIMITÉ ?' below it. At the bottom, three speakers are listed: 'Le professeur Jacques BROTCHI' (ORATEUR), 'GABRIEL RINGLET' (ORATEUR), and 'BAUDOUIN DECHARNEUX' (MODÉRATEUR). Logos for 'in bw', 'Alliance Centre BW', 'VILLE DE WAVRE', 'Laïcité La Mûre', and 'tvcom' are at the bottom.

- Avec la collaboration de la Ville de Wavre – gratuité pour tout – Salle de 250p. Nous avons eu 250 participants – tant du milieu médical, hospitalier, que des citoyens du BW et des relais des associations co-organisatrices.
- Co-organisateurs : La Ville de Wavre, la Maison de la Laïcité de Wavre, Laïcité La Hulpe, l'Alliance Centre BW, TVCom et in BW.
- Echanger, approcher différemment les soins palliatifs et l'euthanasie ;
- Les 250 personnes présentes ont pu trouver des réponses à leurs questions et avoir des pistes pour contacter des associations pouvant leur fournir des réponses.
- Vente des livres des orateurs
Grâce à eux, qui nous ont offert une part des bénéfices sur la vente des livres, la Fondation a récolté 812,38€.
- Plusieurs associations dans les soins de santé et des associations privées restent en contact avec nous et suivent nos actions.
- Certains bénévoles se sont manifestés après cette conférence-débat.

Tout au long de l'année 2022, nous avons pris des contacts avec différentes associations ou Fondations afin de pouvoir disposer d'une complémentarité, mais surtout de leur savoir-faire.



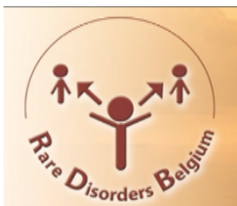
- L'Asbl Sun Child accompagne les familles fragilisées par la maladie grave d'un enfant en répondant aux situations d'urgence, en facilitant leur quotidien et en leur apportant du mieux-être.
- Elle répond aux demandes des services sociaux des hôpitaux et par une analyse complète des besoins des familles.
- Elle assure certains services essentiels au bon déroulement des traitements de l'enfant (transport vers les lieux de soins, par des bénévoles, présence de volontaires à l'hôpital, aides financières...) et propose des activités de mieux-être (activités récréatives, séjours de vacances...) aux enfants gravement malades.

L'asbl apporte à la Fondation : si urgence pour aider un enfant gravement malade mais que notre budget ne permet pas de prendre tout en charge, cette asbl pourrait aider, complémentirement avec la Fondation, à trouver les moyens et aider l'enfant pour ses soins.



- La Fondation Kick Cancer est née de la volonté d'une famille belge ayant connu le cancer d'un de leurs enfants.
- Kick Cancer se crée avec des familles qui veulent porter le combat contre le cancer pédiatrique.
- C'est une Fondation d'intérêt public, qui collabore étroitement avec le Fonds des Amis de la Fondation Kick Cancer – Fonds consacré à la recherche en oncologie pédiatrique géré par la Fondation Roi Baudouin.

Cette Fondation pourrait, si besoin est, faire appel à nous pour être complémentaire également à des prises en charge difficiles.



- L'Asbl RDB est là pour aider à mieux comprendre la maladie rare, à briser l'isolement, à défendre les droits des personnes atteintes d'une maladie rare du point de vue juridique, social ou dans le cadre des assurances.
- Des médecins spécialisés répondent aux questions ou orientent vers les centres et/ou institutions compétentes.
- Ils ont une ligne gratuite « maladies rares : 0800/92802.

L'asbl apporte l'aide nécessaire aux personnes, familles ayant une maladie rare. A nous de la faire connaître dans un but commun :

Couper l'isolement que créent les maladies rares!

Nous avons rencontré également des chercheurs d'Erasmus et de l'Huderf travaillant sur les maladies rares.

Le Comité scientifique a souhaité mettre en avant toutes ces complémentarités mais également l'importance, pour la Fondation, de ne pas se dissiper mais bien d'apporter une aide « primordiale » pour la survie des enfants atteints de maladies rares.

La Fondation souhaitait, de son côté, que l'argent qu'elle mettrait pour la recherche, puisse avoir une traçabilité en soutenant un jeune chercheur via une Bourse.

C'est dans cet objectif que nous avons rencontré le Pr Georges Casimir de l'Huderf. Il a expliqué ce qu'était **BKF « The Belgian Kids' Fund for Pediatric Research »**.



- « BKF a été créée en 1995 par des médecins de l'Huderf (Hôpital Universitaire des Enfants Reine Fabiola) désireux de promouvoir la recherche pédiatrique.
- BKF offre à de jeunes chercheurs la possibilité de réaliser 1 projet de recherche dans le cadre d'une thèse de doctorat et d'acquérir des compétences essentielles au progrès de la santé de l'enfant.
- Cela permet de former les meilleurs spécialistes au service des enfants.
- La maladie doit d'abord être comprise pour mieux la guérir. C'est le Comité Scientifique, constitué d'experts belges et étrangers, tous indépendants de l'Huderf, qui établit un classement des projets en fonction de leur qualité scientifique et de leur valeur en médecine pédiatrique en général.

- Le nombre de projets financés dépend des fonds disponibles chaque année. (cfr site BKF)
- Cette dernière phrase explique tout : si pas de fonds, pas d'avancée sur ces maladies rares qui touchent plus de 800.000 personnes en Belgique **dont la moitié sont des enfants.**
- Si on ne trouve pas LE bon traitement, certaines maladies graves ne permettent pas à ces enfants de vivre au-delà de 3 à 5 ans !
- Vous comprendrez pourquoi la bourse de notre Fondation Bâtisseurs d'Etoiles est importante, car elle va permettre à un jeune chercheur de consacrer un temps essentiel à son travail de thèse pendant 1 an.
- Cette bourse sera récurrente tout au long de ses recherches (3 à 4 ans).
- L'organe d'administration de la Fondation Bâtisseurs d'Etoiles, sur proposition de son comité scientifique, a décidé que cette bourse s'élèverait à 25.000€/an.
- Ce qui permet au chercheur de consacrer le temps nécessaire à la réalisation de sa thèse de doctorat et ainsi de mieux diagnostiquer, comprendre et traiter les maladies de l'enfant.

BKF va nous permettre de rencontrer le chercheur, bénéficiaire de notre Bourse, mais aussi d'avoir un retour sur ses avancées.

N'oublions jamais que chaque enfant est unique ! C'est pourquoi nous voulons apporter notre petite pierre à ce bel édifice qu'est la recherche pour aider nos chercheurs à trouver « le » traitement qui fera que chaque enfant pourra toujours rêver d'étoiles et retrouver le sourire.

La mise en place de cette bourse sera présentée par le Président du comité scientifique et le Pr Georges Casimir, lors de l'OA du 10 mars 2023.

Voilà pourquoi nous pouvons dire que nous avons pu créer des synergies avec ces associations.

Grâce à nos contacts réguliers, nous tissons un lien bien au-delà du technique, mais basé sur la solidarité et l'aide transversale au profit des enfants gravement malades ou porteurs d'un handicap.



Asbl Sun Child



BKF
« The Belgian Kid's Fund for pediatric research »



Fondation Kick Cancer



RDB
« Rare Disorders Belgium »

PLAN D'ACTION 2023



Troisième Action :

« Un marcheur au grand cœur » du 11 février au 14 mars 2023 : Départ du MIC jusqu'à Monaco.

UN MARCHEUR au grand cœur

www.batteuseuretoiles.be

ENSEMBLE, rêvons d'étoiles!

MARCHE CARITATIVE

LOUVAIN-LA-NEUVE MONACO (1150 KM)

DU 11/02 AU 14/03/2023

Pour les enfants gravement malades ou porteurs d'un handicap.

Soutenez-le dès à présent en faisant un don :

Société Royale pour la protection de l'enfance «SRPE»
BE70 1918 0070 2125 - BIC: CREGBEBB
Communication :
« Marche caritative Jean Marie 2023 »

CONTACTS
jeanmarievanboutsse@hotmail.com
+32 475 32 00 26
cmarchal@batteuseuretoiles.be
+32 475 46 17 92

Logos: nbw, Alterra Centre 01, Divertissimo.be, Casa Padel, Beyoo, axisxparc, TVCOM, TECNEA, CARROSSIERIE JACQUES

Historique :

Depuis juin 2022 – le Marcheur au Grand Cœur rencontre la Fondation pour préparer son voyage.

La Fondation devait lui trouver :

- Une association en rapport avec les enfants en difficulté ;
- Un point de chute pour pouvoir faire son parcours ;
- Des contacts tout au long du voyage.

La Fondation a répondu :

- En contactant l'association « Jeune J'écoute » - jeunes en difficulté et maltraités et située à Monaco ;



- En ayant différents contacts avec son Président, Claude Boisson ;
- En envoyant le power point de présentation et le dossier du projet pour leur OA
 - ⇒ L'agréable surprise a été que la Princesse Caroline de Monaco en était la présidente d'Honneur ;
 - ⇒ Septembre 2022 : OA de l'association approuve le projet ;
 - ⇒ Octobre 2022, la Princesse marque son grand intérêt pour le projet .



- Septembre octobre 2022 - rencontres de sponsors, de la Province, des Communes, d'in BW, d'artisans, pour avoir des lots pour la tombola du souper de la 1^{ère} étape à Fosse-la-Ville.

Résultat : 130 lots – Merci !

- Novembre 2022 : organisation et rencontres pour le départ du 11 février à partir du MIC
- Merci à toute son équipe.



- À chaque étape des préparatifs, des contacts avec les journalistes et TVCom, pour les informer ;
- Grâce à eux également, nous pouvons dire que ce projet est une belle réussite.

Trois associations



Fondation d'utilité publique dont le siège social est basé :
1 av. Jean Monnet à 1348 Ottignies-Louvain-la-Neuve ayant pour buts :

1. D'aider les familles en difficulté ayant un enfant gravement malade ou porteur d'un handicap.
2. Soutenir la recherche scientifique pour lutter contre les maladies orphelines, les pathologies lourdes, rares ou délicates.



Service d'Aide à la Jeunesse agréé et mandaté par le Tribunal de la Jeunesse et le SAJ pour le Pensionnat Henri Jaspar. Avenue de la Tenderie 78A à 1170 Watermael-Boitsfort

Il accueille 42 enfants de 3 à 18 ans, l'accueil en urgence de 7 enfants de 3 à 18 ans et le suivi et l'accompagnement en famille pour 25 mandats pour des enfants de 0 à 18 ans. Travail d'accompagnement, de soutien à la parentalité, d'aide aux enfants en difficulté.



« Il n'y a pas de frontière dans le monde pour les jeunes qui rencontrent dans leur vie quotidienne, des difficultés, des souffrances morales et divers troubles. L'association Jeune J'écoute, dont la Présidente d'Honneur est Son Altesse Royale la Princesse de Hanovre, existe depuis plus de 40 ans en Principauté de Monaco, comme lieu d'écoute et de vie, relais à la famille, à l'école et à diverses institutions. Les jeunes de Monaco de moins de 26 ans, sont accueillis quotidiennement et bénéficient d'une aide éducative, pédagogique et thérapeutique. L'équipe éducative qui les encadre est composée d'éducateurs et éducatrices spécialisés, d'une psychologue-psychothérapeute et d'intervenants professionnels, dont l'objectif permanent est de favoriser leur bien-être et leur adaptation sociale. »

Quatrième action :

«Tournoi caritatif Padel Open »

LIEU
Centre Sportif Jean Moïse
Rue des Hayeffes 27/a
1436 Mont-Saint-Guibert

PROGRAMME
8h15 : Accueil
9h : Début des matchs
18h : Remise des prix - (32 lots)

TOURNOI DE PADEL PAR POULES
4 poules de 4 équipes
Prix par personne : 20€

ANIMATIONS ET PETITE RESTAURATION
Mini tournoi de pétanque des 10h
avec remise de prix à 16h (5€ par équipe).
Châteaux gonflables et grimages

Venez en famille ou entre amis
soutenir la Fondation et
les enfants gravement malades !

En famille, entre amis, chacun pourra passer un bon moment tout simplement !

Pour les enfants, mise à disposition d'un château gonflable

Pour les familles : pistes de pétanque et mini tournoi avec une remise de prix à la clef !
inscription par famille : 5 €.

Et pour les jeunes et un peu moins jeunes ... :
grimage entre 11h et 16h.



Grâce à eux, notre sponsor principal du dimanche 17 septembre, il offre à la Fondation :

- Les infrastructures et le matériel pour le tournoi ;
- Les recettes de toutes les inscriptions ;
- 20% des recettes de la petite restauration et des consommations de la journée.

« Guibert Sport Event » offre à la Fondation :
L'utilisation des infrastructures et du matériel pour le tournoi de Padel, les inscriptions tant au tournoi de Padel que pour le mini-tournoi pétanque mais également -20% sur toute la petite restauration et les consommations de la journée.

PLUS D'INFO :
www.batisseursdetoiles.be

NOUS RENDRE VISITE LORS DE CETTE JOURNÉE SPORTIVE, C'EST DÉJÀ APPORTER VOTRE PARTICIPATION AUX BELLES CAUSES DE LA FONDATION « BÂTISSSEURS D'ETOILES ».

Pour l'organisation du tournoi : 4 poules de 4 équipes chacune

- Fiche d'inscription ;
- Coût par personne : 20€ qui seront versés directement sur le compte : BE54.3632.1205.7497 de la Fondation ;
- Possibilité de paiement électronique, sur place ;
- Un cadeau d'inscription.

Déroulement de la journée

- 8h15 - Accueil - vérification des inscriptions
- 9h – rassemblement des équipes, explication du tournoi, photo de groupe
- 9h... – 1^{er} match d'une durée de 20'
- 18h : remise de prix (32 lots)

Que vous participiez comme joueur, ou que vous passiez, juste pour un instant, en famille, vous apporterez votre pierre à l'admirable cause de la Fondation Bâtisseurs d'Etoiles.

Notre belle Etoile de 2023 : la création d'une Bourse de la Fondation

Point important de l'OA du 10 mars 2023 :

- Le comité scientifique a proposé à l'OA de la Fondation, de concrétiser l'aide à la recherche – après différentes rencontres, le comité scientifique a proposé BKF « The Belgian Kids'Fund for Pediatric Research » à l'OA.



BKF correspond le mieux à nos attentes :

- a) Pouvoir connaître le ou la jeune chercheur(se) qui bénéficiera de notre bourse ;
- b) Pouvoir suivre ses recherches en le ou la rencontrant annuellement ;
- c) Pouvoir communiquer avec nos partenaires et donateurs, du suivi de cette recherche.

⇒ **Montant de la Bourse « Fondation Bâtisseurs d'Etoiles » : 25.000€.**

Ce qui permettra pour à un ou une jeune chercheur(se) de consacrer un temps essentiel à son travail de thèse pendant 1 an.

⇒ Cette bourse sera récurrente tout au long de ses recherches (entre 3 à 4 ans).

⇒ La Bourse ne s'arrêtera pas au bout de 3 à 4 ans, mais continuera à soutenir un ou une autre jeune chercheur(se), choisi par BKF pour continuer et approfondir les recherches sur les maladies rares.



N'oublions pas :

Que plus de 800.000 personnes, en Belgique, sont atteintes d'une maladie rare et la **MOITIE** **sont des enfants.**

Voilà pourquoi notre rôle est important car « la maladie doit d'abord être comprise pour mieux la guérir ».



Grâce à la recherche, nous espérons dire que l'impossible n'existe pas !!!!

RAPPORT FINANCIER 2022



Le Bureau d'experts comptables : BNA contrôle et établit les documents officiels pour les comptes et bilan.

RECETTES 2022

Subvention in BW

Comme fondateur, in BW assure une subvention annuelle, assurant à la fondation de quoi subsister et de remplir sa mission.

Mécénat

La Fondation recherche des mécènes afin de pouvoir, en plus de la subvention d'in BW, pouvoir créer une bourse annuelle pour un jeune chercheur.

En 2022 – un mécène nous a soutenu, par convention, pour 10.000€. les autres années 5.000€ sera versée à la fondation.

Autres

La Fondation a également reçu 280€ en parrainage et 812,38€ en ce qui concerne la vente de livres lors de la soirée conférence-débat du 8 décembre 2022 à la Sucrierie à Wavre.

DEPENSES 2022

La Fondation est intervenue pour un soutien à l'Huderf en 2022 à hauteur de 3.184,18€.

Frais de banque

La banque, vu les buts de la fondation, prend le minimum sur les frais bancaires.

Budget 2023

Le budget représente une photographie des rentrées et des dépenses pour l'année suivante.

RECETTES 2023

1. Subvention d'in BW
2. Rentrées suite à l'action du «marcheur au grand cœur »
3. Parrainage venant des personnes qui veulent soutenir la Fondation individuellement

DEPENSES 2023

1. La création d'une « Bourse » attribuée à un jeune chercheur.
Le montant de 25.000€ représente ½ t pour les recherches sur les maladies rares, graves et pathologies lourdes.
2. 5.000€ ont été mis pour pour aider des familles en difficulté ayant un enfant gravement malade ou porteur d'un handicap. Il est évident que ce montant est une base minimum pour aider à soigner un enfant. Les dossiers de demandes proviennent du Service social de l'Huderf (Hôpital universitaire des enfants Reine Fabiola)

CONCLUSION

Pour arriver à un rythme de croisière, l'OA de la Fondation s'est réuni :

En 2021 :

- 19/2/21 : réunion de mise en marche
- 19/3/21 : OA
- 22/5/21 : OA
- 25/6/21 : réunion de travail

En 2022 :

- 28/1/22 : OA
- 25/3/22 : OA – comptes 2021 et budget 2022
- 24/6/22 : OA
- 23/9/22 : OA
- 21/10/22 : Conférence de presse pour lancer les différentes actions
- 9/12/22 : OA

TOUS LES ENFANTS DOIVENT ETRE
EGAUX FACE A LA MALADIE !

ENSEMBLE NOUS Y PARVIENDRONS !

