



Rapport Annuel 2024

Les amis de la Libellule

- **Nom de l'association** : Les Amis de la Libellule
- **Année du rapport** : 2024
- **Création de l'association** : L'association a été officiellement créée le 18 novembre 2023.
- **Présentation de l'association** : Les amis de la Libellule est une association dédiée au soutien des familles et des enfants présentant des troubles neurodéveloppementaux. Notre mission est d'offrir un soutien psychologique, éducatif et social aux familles et enfants concernés.



Introduction

Message de la présidente :

Chers parents, membres et amis,

Au préalable, je souhaite vous faire part du plaisir et du bonheur que j'ai à travailler au sein de notre comité. J'y ai rencontré notamment des parents motivés, passionnés, des battants et des battantes qui n'ont de cesse à lutter pour leurs enfants. Toute l'équipe du comité est solidaire pour soutenir vos efforts et ceux de tous les parents qui ne baissent pas les bras !

L'année 2024 a été une année de structuration et de mise en place pour notre association. Nous avons officiellement créé Les amis de la Libellule le 18 novembre 2023, et obtenu l'exonération fiscale qui permet la déduction fiscale des dons. Depuis, nous avons travaillé sans relâche pour établir des bases solides pour notre mission. Nous sommes fiers des réalisations de cette année et nous sommes impatients de continuer à grandir et à aider encore plus de familles en 2025.

Résumé des activités

Votre comité a tenu 7 séances durant l'année 2024

Définition des missions de chaque membre du comité :

La première tâche du comité a été de définir les missions de chaque membre du comité pour assurer une organisation efficace et puis nos objectifs :

- **Présidente** : Responsable de la direction générale de l'association, de la représentation officielle et de la supervision des activités.
- **Secrétaire** : Pauline Blanc gère la correspondance, les convocations et les procès-verbaux des réunions. Relations avec le monde politique
- **Communication Réseaux sociaux** : Anne Gremaud, Corinna Bielic, Sandra Liberona
- **Trésorière** : Marisa Silva Responsable de la gestion financière, des budgets et des rapports financiers. Référente en matière sociale
- **Mandy Barker** : Med pédopsychiatre Consultation La Libellule

Nos objectifs et actions

- Sensibiliser le public aux troubles neurodéveloppementaux.
- Créer un réseau de soutien pour les familles en les informant sur les outils et ressources à disposition (sur le site et par des conférences)
- Apporter un soutien individualisé dans des cas où les subventions n'existent pas.
- Sensibiliser les instances politiques aux besoins du terrain (participation groupe de rédaction postulat Weidman).



Suivi évolution Consultation Libellule

Nous avons pris connaissance tout au long de nos séances des réalisations de la Consultation la Libellule qui s'adapte sans répit aux changements et est de plus en plus respectée dans les milieux des enfants atteints de troubles du neurodéveloppement.

Nous avons suivi les différents problèmes rencontrés par la Consultation La Libellule et tous ses partenaires, notamment le non-remboursement des thérapies effectuées par les psychologues en formation. Ce problème constitue un défi majeur pour les familles et les enfants qui ont besoin de ces services. Nous travaillons activement à soutenir Mandy afin à trouver des solutions pour pallier ces difficultés.

- **Explosion des demandes et liste d'attente** : En 2024, nous avons constaté une explosion des demandes de soutien. Dès le début de l'année, la consultation La Libellule a reçu 156 nouvelles demandes, portant le total à 357 enfants en liste d'attente. Cette situation souligne l'importance cruciale de notre mission et la nécessité d'augmenter nos capacités pour aider la Libellule à répondre aux besoins croissants des familles.

Création du site web : Création d'un site web et une page Facebook

Un bénévole, parent d'un enfant autiste, a généreusement offert son temps et ses compétences pour créer le site web de l'association. Le site a été terminé cet automne et nous allons le lancer incessamment. Il offre des informations sur les services de l'association, des ressources pour les familles, et un calendrier des événements à venir. La création du site web nous a également amenés à mieux définir nos objectifs, à clarifier qui nous sommes, nos valeurs, et à identifier les outils nécessaires pour les parents qui consulteront notre site.

Pour le maintien du site, un meilleur référencement et le lancement d'actions marketing, nous avons confié la mission à un diplômé HEC qui a accepté un mandat de bénévole à cet effet. Il sera défrayé uniquement pour ses frais. Un grand merci à Jean-Konrad ici présent. Il travaillera en étroite collaboration avec notre équipe du comité responsable du secteur communication. Avec ce nouvel outil et aux suggestions de notre intervenant, nous serons plus agressifs dans la tâche de recrutement de nouveaux membres et la recherche de dons.

Événements de sensibilisation :

- 12 juin 2024 : Journée nationale de sensibilisation au TDAH. Nous avons participé à cette journée fort intéressante en échanges et rencontre.
- Participation à l'événement Les Ailes du Cœur : association de soutien aux enfants atteints de troubles neurodéveloppementaux et comportementaux suivis dans le nouveau [Centre médical Pietro Sarto de l'EHC](#).



Contact avec les Associations : Nous avons également établi des contacts avec diverses associations œuvrant dans le même domaine. Ces collaborations visent à partager des ressources, des connaissances et des meilleures pratiques, tout en évitant les doublons dans les services offerts. Ces partenariats renforcent notre capacité à répondre efficacement aux besoins des familles et à offrir un soutien plus complet. Ces contacts nous ont permis de maximiser notre impact et de bénéficier de l'expertise et des ressources de nos partenaires. Enfin, ils nous invitent à créer une force d'intérêts communs pour défendre nos objectifs et sensibiliser les autorités politiques.

Visite de la Professeure Chabane et de la responsable d'Autisme Vaud : La Professeure Chabane, responsable du Centre de Consultation pour l'Autisme (CCA), ainsi que la responsable d'Autisme Vaud, nous ont rendu visite. Lors de ces rencontres, plusieurs problèmes ont été évoqués, notamment :

- Le manque de places pour les enfants dans les structures spécialisées.
- Les longues listes d'attente.
- Le manque de formation des pédiatres, des psychologues et des enseignants.
- Le manque chronique de logopédistes est très préoccupant, alors qu'un enfant doit être pris en charge le plus tôt possible pour assurer son développement optimal ».
- La nécessité de mieux sensibiliser tous les partenaires afin que le diagnostic le plus précoce soit établi.
- Afin d'y voir plus clair, nous avons recensé les associations existant autour de l'autisme et établi un tableau décrivant les missions de chacune afin de percevoir les lacunes.

Merci à Anne Gremaud pour ce précieux travail qui devrait être utile à la commission du Grand Conseil qui se penchera sur le postulat Weidmann* qui sera discuté très prochainement au Grand Conseil

*Le postulat Weidmann a été conçu avec l'appui des responsables d'associations impliquées autour de l'autisme. Il demande au Conseil d'Etat de recenser les structures existantes et d'évaluer leur efficience. »

La députée Chantal Weidmann est ici présente pour nous en dire quelques mots.

Premier camp d'été : Nous avons financé le premier camp d'été, (expérience pilote) mis sur pied par Arnaud et les jeunes mobilisés à La Libellule, qui ont montré une grande motivation pour aider leurs pairs. Ce camp, offrant des activités diverses allant de la peinture au sport, a rencontré un grand succès. Il mérite d'être pérennisé. Nous avons également écouté le témoignage d'une jeune fille qui y a participé et qui nous a fait part d'un déclic transformant son existence. Ce témoignage nous a ému et convaincu de continuer dans cette voix.

Appel aux donateurs : Nous avons lancé un premier appel aux donateurs et avons actuellement accumulé un petit capital de départ. Pour l'instant, nous essayons de limiter nos dépenses et faisons appel uniquement à du bénévolat. Cette approche nous permet de maximiser l'utilisation de nos ressources pour le bénéfice direct des familles et des enfants que nous soutenons.



Sensibilisation des services de la Ville de Lausanne : Notre secrétaire générale, Pauline, qui s'occupe des relations avec le monde politique, a pris contact avec les services de la ville de Lausanne pour les sensibiliser sur les actions que nous menons à l'attention de nombreux enfants lausannois.

Elle a également travaillé à sensibiliser les autorités à l'intégration de ces enfants dans le système parascolaire. Cette initiative vise à offrir un soutien plus structuré et accessible aux enfants ayant des troubles neurodéveloppementaux.

Projets futurs

Objectifs pour l'année 2025 :

- Soutien renforcé et individualisé offerts aux familles et aux enfants.
- Organiser sur le plan local, davantage d'événements de sensibilisation pour informer le public sur les troubles neurodéveloppementaux.
- Établir de nouvelles collaborations avec d'autres associations, institutions et professionnels de la santé.
- Organiser des événements de collecte de fonds et des actions de marketing sur internet pour soutenir les activités de l'association.

Remerciements

Nous tenons à remercier chaleureusement tous les membres, bénévoles, partenaires et donateurs pour leur soutien indéfectible tout au long de cette année. Votre engagement et votre générosité ont été essentiels à la réalisation de nos projets et à l'accomplissement de notre mission.

Annexes comptes et bilan

Lausanne, 5 février 2025

Doris Cohen Dumani