

*Quand l'éolien transmet son énergie renouvelable
aux enfants gravement malades tout en soutenant
leurs familles...*

Le Souffle d'espoir

Six éoliennes dédiées à trois associations champardennaises
œuvrant pour la santé publique

Le Souffle d'Espoir, un projet sociétal local, participatif et 100 % caritatif

Calycé Développement, entreprise champenoise spécialisée dans le développement, la construction et l'exploitation de parcs éoliens, a choisi de mettre son expertise au service de trois projets profondément humains en offrant son savoir-faire.

Unique en son genre, cette démarche crée un lien étroit entre le sociétal et l'environnemental, le participatif et l'associatif.

Il s'agit de construire et de dédier six éoliennes au bénéfice des projets de trois associations qui œuvrent pour le mieux-être et le mieux-vivre des familles touchées par la maladie :

- **La construction d'une maison d'accueil pour les parents** : un projet mené par **La Maison Roseau**, association d'aide aux enfants atteints de leucémie ou d'un autre cancer soignés à l'hôpital pour enfants du CHU de Reims ;
- **Un projet de recherche translationnelle champardennais** utilisant des produits issus des agro-ressources au bénéfice de l'épithélium pulmonaire des patients atteints de la mucoviscidose : soutenu par l'antenne régionale **Vaincre la mucoviscidose** ;
- **La réhabilitation de l'hôpital de jour d'oncologie et des consultations externes de l'Institut Jean Godinot**, centre de lutte contre le cancer de Reims Champagne Ardenne.

Ce parc éolien – **le Souffle d'Espoir** – sera érigé sur le territoire de Songy dans la Marne, dans le prolongement d'un parc existant de 13 machines.

Afin de mener à bien ce projet 100 % caritatif pour une utilité publique, Calycé Développement a réussi à convaincre des partenaires choisis qui ont accepté de contribuer à cette réalisation sans aucun but lucratif : bureaux d'études, centre d'expertise comptable, conseils juridiques, banques...

Afin d'enraciner ce projet et de le faire partager par le plus grand nombre, une campagne de financement participatif sera mise en place avec EnerFip, plateforme de financement participatif dédiée aux énergies renouvelables. Cette campagne, qui démarrera dès l'obtention de l'autorisation d'exploiter le parc éolien, permettra aux riverains de devenir acteur de la transition énergétique en soutenant les familles d'enfants malades.

L'objectif de Calycé Développement est clair : l'entreprise prend en charge l'ensemble des études, conduit et réalise le projet afin de transmettre les bénéfices liés à l'exploitation du parc aux trois associations, qui en seront donc les seules et uniques bénéficiaires.

Ce projet n'est ni « économique », ni « financier », c'est un **projet « de cœur »**, une **démarche inédite** dans le domaine des énergies renouvelables, celles d'aujourd'hui et de demain pour un avenir meilleur.

Attentif à cette initiative, le Conseil municipal de Songy a délibéré en faveur de ce projet le 13 décembre 2017.

Une réflexion intime à l'origine de ce projet inédit

Personnellement touchés dans leur environnement familial et amical par le manque de structures d'accueil pour les familles de malades atteints de leucémie, cancer ou mucoviscidose, les fondateurs de Calycé Développement ont eu cette envie forte de mettre leur propre énergie au service d'une cause d'utilité publique.

Ainsi est née l'idée de mettre le savoir-faire et l'expertise de Calycé Développement au service de « projets humains » et de proximité, sans aucune considération lucrative. Elle nourrit la réflexion éthique de l'entreprise autour du collectif, de l'énergie durable, du partage de valeurs. Elle concilie les trois dimensions du développement durable : économique, sociale et environnementale.

Le partage de douleurs et de belles rencontres furent sans aucun doute les facteurs déclencheurs, de l'envie à l'idée puis à l'action...

« J'ai hâte de voir la maison Roseau ouvrir ses portes »

Alexandra MARTEL, Maman de Simon, petit garçon hospitalisé à l'hôpital américain service HOP



« Pendant l'hospitalisation de mon fils Simon, j'aurais apprécié d'avoir un endroit chaleureux pour me restaurer, me loger, me changer les idées. Ce qui m'a manqué par-dessus tout, c'est de pouvoir réunir ma famille afin de passer des moments ensemble sans nous éloigner de Simon.

Ce projet Souffle d'Espoir me tient à cœur, car j'aimerais que, demain, les mamans douloureusement concernées puissent profiter de ce lieu et ne soient pas obligées de choisir entre leur famille et leur enfant malade ».

« Parler de la mucoviscidose, c'est déjà la combattre »

Maxime LAVAYSSIERE, Papa de Faustine, atteinte de la mucoviscidose



« 14 mars 2012, Faustine débute sa 6^e semaine de vie. Depuis sa naissance, elle est la seule à savoir les raisons de sa souffrance. Parents, nous sommes démunis, sans pouvoir mettre un nom sur l'ennemi contre lequel nous battre.

Hier, l'hôpital Necker nous a convoqués. Les résultats du test de Guthrie, qui permet le dépistage de maladies graves chez le nouveau-né, sont arrivés.

Sans aucun antécédent connu de maladies génétiques dans nos familles respectives, Anna, maman de Faustine, et moi-même sommes dubitatifs : drépanocytose, mucoviscidose,

phénylcétonurie, tant de noms compliqués qui font irruption dans notre vie... Au fond de nous, nous espérons...

Alors que pour EDF Énergies Nouvelles, je négocie avec des partenaires danois la commande d'éoliennes offshore à la suite d'appels d'offres lancés par le gouvernement... 11h14, sms d'Anna : « mucoviscidose confirmée, vient tout de suite à Necker »...

Le monde s'arrête de tourner. Une autre vie commence.

Sur le chemin de Necker, tout s'entrechoque dans ma tête. Je connais peu de choses sur cette maladie, hormis qu'elle affecte les poumons, qu'il puisse y avoir besoin d'une transplantation, et enfin qu'elle soit encore mortelle.

Mon esprit divague, je commence à faire un lien entre la muco et les éoliennes : la première affecte le souffle dont les patients manquent cruellement, les secondes ont besoin du vent, le souffle d'Éole, pour exister et produire. Et si un jour on pouvait lever des fonds pour la recherche grâce aux éoliennes ?

La vie continue. Nous avons enfin un ennemi identifié. Faustine se bat et nous avec elle. Depuis lors, nous ne cessons de nous battre au quotidien pour préserver la santé de Faustine, et nous prenons des responsabilités au sein de *Vaincre la Mucoviscidose*, ou encore en organisant un Green de l'Espoir, compétition de golf au profit de la recherche.

Et puis, un jour, une rencontre, une discussion... et un projet extraordinaire s'esquisse.

Je viens de créer mon cabinet d'avocats et j'assiste les trois associés d'une société de développement de projets éoliens,

Le jour du bouclage d'un dossier commence une discussion avec Dorothee, cliente, au cours de laquelle je raconte la vie de Faustine, les doutes, les difficultés mais surtout l'espoir de vaincre cette fichue maladie, déjà par la force de Faustine au jour le jour mais aussi par les levées de fonds qui permettent à la recherche d'avancer.

Dorothee, sensibilisée à la maladie car une amie d'enfance en est atteinte ainsi qu'une de ses nièces, m'écoute. Je poursuis en évoquant mon envie de faire quelque chose contre la mucoviscidose en lien avec les éoliennes. Dorothee m'écoute toujours.

Quelque temps plus tard, Eric, l'un des trois associés, m'appelle et me dit qu'ils ont longuement parlé de cette discussion. Il est transporté par l'idée : « Maxime, dans la vie, il faut savoir donner pour recevoir. Avec mes associés, nous souhaiterions mettre en place un projet éolien caritatif. Qu'en penses-tu ? ».

Le temps s'arrête, je me retrouve sur le parvis de la Défense en direction de l'hôpital Necker à penser au lien entre les éoliennes et la mucoviscidose. Le temps a passé, Faustine se porte aussi bien qu'elle le peut, la recherche progresse. Mais cette fichue maladie emporte encore trop de jeunes victimes innocentes... La recherche doit accélérer. Mais pour cela, il lui faut des fonds...

A nous de jouer ! Aux éoliennes de tourner ! Que le parc éolien *Souffle d'Espoir* puisse sortir de terre !

Savez-vous que si le projet se réalise, le don que pourrait recevoir notre association *Vaincre La Mucoviscidose* pourrait représenter entre 10 et 20 % des

récoltes annuelles de dons ? Ce serait un bon exceptionnel pour la recherche ».

« Combattre le cancer dans la dignité et apporter du confort et du réconfort »

Emelyne DEZ, fille de Robert DEZ soigné à l'institut GODINOT



L'institut GODINOT est connu pour sa prise en charge des personnes atteintes d'un cancer dans notre région.

Puis un jour, nous sommes emportés dans le tourbillon de l'annonce de la maladie d'un proche...

Mon papa s'est fait diagnostiquer un cancer généralisé en mai 2016. Après le choc, la colère, le combat ne faisait que commencer.

L'écoute bienveillante et le professionnalisme du personnel médical que nous avons eu nous a permis de ne pas se sentir seuls et démunis.

Malheureusement, l'institut est saturé par les demandes et n'a pas toujours la possibilité d'une prise en charge immédiate des patients.

Ils doivent sans cesse proposer des solutions alternatives, par manque de places notamment.

Il n'a pas gagné contre le vilain crabe et a rendu son dernier souffle le 21 Janvier 2017, à l'institut GODINOT, entouré par un personnel médical très

dévoué.

Cet institut a besoin de plus de moyens pour développer l'accueil de jour des patients, permettre des consultations rapides et surtout de se voir doter de plus de confort. Car le confort est le 1er réconfort pour les malades...

Le souffle de l'espoir va permettre à l'institut GODINOT d'avoir encore plus de moyens pour accompagner les malades du cancer et leurs familles et je suis donc très sensible à l'investissement moral et personnel des membres de CALYCE dans cette démarche ; ainsi que de toutes les personnes qui soutiennent ce projet inédit.

« Quel beau projet éolien que celui du Souffle d'Espoir ! »

Francis PASSINHAS, maire de SONGY

« L'avenir de nos enfants dépend étroitement de la manière dont notre génération répondra au double défi de la crise énergétique et du changement climatique. Ce à quoi le projet éolien du *Souffle d'Espoir* répond en partie. J'ai souhaité le renforcer avec une campagne de financement participatif ; les citoyens se mobiliseront pour la construction d'un parc éolien



développé par Calycé Développement à SONGY.

Ce placement garanti et local montrera leur attachement à la transition énergétique et à l'énergie éolienne en particulier.

Autre particularité et quel bel exemple, l'intégralité des bénéfices de ce projet caritatif sera reversée à trois bénéficiaires locaux :

- L'Association *Roseau* qui souhaite construire la Maison des Parents pour permettre aux enfants hospitalisés d'être entourés de leurs proches.
- L'Association *Vaincre la mucoviscidose* en favorisant la recherche.
- L'*Institut Jean GODINOT* en réorganisant et en réhabilitant l'hôpital de jour d'oncologie et les consultations externes.

Tous, ensemble, faisons que ce projet accompagne les enfants, les parents, les patients, afin de leur permettre d'améliorer leurs conditions ».

Trois associations bénéficiaires

Au service des patients et de leurs familles, les trois associations choisies réunissent des centaines de bénévoles à l'échelon régional, et des milliers au plan national qui font preuve d'une extraordinaire énergie.



L'association Roseau a été fondée le 23 mars 1991 par des parents d'enfants soignés pour une leucémie ou un autre cancer, à l'Hôpital d'enfants au CHU de Reims, à l'initiative de médecins. Elle compte aujourd'hui 62 membres bénévoles actifs et plus de 1 000 adhérents et donateurs. Elle s'attache à améliorer la qualité de vie de l'enfant pendant son traitement pour vaincre son isolement, sa détresse et sa souffrance :

- En lui offrant un confort matériel et ludique : animations quotidiennes, cadeau d'entrée dans le service, équipements pour les enfants et les parents, réalisation de rêves d'enfants...
- En agissant pour sauvegarder l'équilibre familial : permanence "café-croissants" à l'écoute des parents, célébration des fêtes calendaires et anniversaires, aide financière pour les familles en grande difficulté, aide à la recherche sur les cancers de l'enfant...
- En lui procurant des contacts avec l'extérieur : séjours en famille à la mer, à la montagne, visite de parcs à thème, découverte d'activités...

Dans le prolongement de ces nombreuses actions essentielles, l'association a décidé d'entreprendre la réalisation d'une **Maison des parents**. Il en existe 28 en France mais aucune à Reims. Elle sera ouverte à toutes les familles d'enfants soignés au CHU ou en traitement ambulatoire, quelle que soit la pathologie.

Cette Maison sera construite sur un terrain mis à la disposition de *Roseau* par le CHU de Reims et situé à 250 mètres seulement du nouvel Hôpital d'enfants.

Mieux entourés par leurs proches, les enfants conserveront ainsi un équilibre affectif déterminant pour la qualité de leur guérison. La *Maison Roseau* sera un lieu de vie, d'écoute et de partage, où les familles disposeront de leur propre chambre (12 avec salle de bain et WC privatifs) et des espaces de vie communs : cuisine (sans restauration), salle à manger, salon bibliothèque, salle de jeux, jardin, buanderie, bureaux, salle de réunion... Mobilisées chaque jour,

des équipes de bénévoles les accueilleront, accompagneront, répondront à leurs interrogations et leur apporteront du réconfort.

Pour mener à bien son projet, dont le coût est estimé à 1,8 million d'euros, Roseau a déjà réuni 500 000 euros provenant essentiellement de dons de particuliers, de recherche de fonds auprès des collectivités territoriales, des organismes sociaux, des fondations, et fait appel à des dons dédiés à cette construction.



« *Vaincre la mucoviscidose* accompagne les malades dans chaque aspect de leur vie bouleversée par la mucoviscidose ». Créée en 1965 par des parents de jeunes patients et des soignants, l'association, reconnue d'utilité publique, est le premier financeur privé de la recherche en mucoviscidose en France.

En Champagne Ardenne, l'association soutient un projet de recherche translationnelle régional utilisant des produits issus de l'agro-ressource au bénéfice de l'épithélium pulmonaire des patients ayant la mucoviscidose.

Le laboratoire INSERM de Reims a mis en évidence une molécule issue du blé qui présente en laboratoire des propriétés anti-inflammatoires, anti-sécrétrices du mucus, pro-régénératrices de l'épithélium lésé et correctrice du CFTR muté (protéine défectueuse dans la mucoviscidose, jouant un rôle de canal d'échanges d'eau et d'ions au niveau des membranes cellulaires). L'ensemble des résultats obtenus nécessite un approfondissement avant une étude clinique éventuelle qui pourrait être supportée par le don de *Souffle d'Espoir*.

Le conseil d'administration de *Vaincre la mucoviscidose* est composé en priorité de parents et de patients en attente de résultats concrets, mais également de médecins, de chercheurs, de sympathisants, tous bénévoles. Exigence de résultats et expertise sont au cœur de l'organisation.

L'association préserve sa totale indépendance grâce aux 95 % de ses ressources qui reposent sur la générosité des particuliers et de partenaires. Depuis 1978, *Vaincre la mucoviscidose* est habilitée à recevoir des legs, donations et assurances vie et est agréée pour représenter les usagers.

Ses ressources font par ailleurs l'objet d'une gestion et d'une répartition transparente, garanties par le comité de la charte du don en confiance, dont l'association est l'un des membres fondateurs.

Depuis plus de 50 ans, l'association a permis des avancées considérables pour la vie des malades et de leur famille, grâce à l'investissement des soignants et des chercheurs à ses côtés.

« Toutes les énergies sont utiles pour avancer plus vite, et ensemble, continuer de donner de l'espoir à tous ceux qui sont touchés par la mucoviscidose ».



L'Institut de cancérologie Jean Godinot

Du nom du chanoine fondateur du premier hôpital des cancéreux en 1740 à Reims, le Centre de lutte contre le cancer de Reims Champagne Ardenne, est l'héritier du Centre anti-cancéreux créé en 1925. Aujourd'hui appelé Institut de Cancérologie Jean Godinot, il se veut un **établissement au service des patients et de leurs familles** ; les professionnels s'engagent pour :

- Le respect du secret professionnel,
- Le respect de la confidentialité,
- Le respect de l'intimité et de la dignité,
- La promotion de la bientraitance.

Au sein de la fédération hospitalière UNICANCER, l'Institut Godinot est l'un des 18 centres de lutte contre le cancer français, des établissements de santé privés à but non lucratif exclusivement dédiés aux **soins**, à la **recherche** et à l'**enseignement en cancérologie**.

Au travers de son **projet d'établissement**, l'Institut poursuit la personnalisation de la prise en charge offerte à ses patients.

L'Institut Jean Godinot a un besoin urgent de réhabiliter **l'hôpital de jour d'oncologie et les consultations externes**.

Trois acteurs extrêmement sensibilisés

L'implantation historique des trois fondateurs de Calycé Développement en Champagne Ardenne leur a permis de bâtir une véritable relation de confiance avec les habitants et les forces vives de la région. Les co-fondateurs de Calycé Développement appuient leur démarche sur la proximité locale et le bon sens, afin de parvenir à des collaborations fructueuses et des projets de haute qualité.

Eric BOBAN

Basé à Vitry la Ville (51), Eric BOBAN, ingénieur en agriculture diplômé de l'Institut Supérieur Agricole de Lille, est gérant de plusieurs sociétés : exploitations agricoles, prestations de services agricoles et développement de parcs éoliens depuis 2002, en Champagne Ardenne et Bourgogne (pipe line de 500 MW).

Il emploie dans la région 30 salariés en CDI et 50 en CDD en période de pics d'activité.

Dorothee FRISCH-GAUTHIER

Basée à Brevonnes (10), Dorothee FRISCH-GAUTHIER est gérante d'exploitations agricoles et co-gérante d'une entreprise familiale de travaux agricoles. Ingénieur en agriculture diplômée de l'Institut Supérieur Agricole de Lille, elle s'est par ailleurs spécialisée depuis 2008 dans le développement de parcs éoliens en Champagne Ardenne et Bourgogne : maîtrise foncière, relation avec les élus et les administrations.

Maël SONRIER

Basé à Paris et originaire de l'Aube, Maël SONRIER a développé son expertise en énergie éolienne depuis plus de dix ans. Diplômé de l'EDHEC Business School de Lille et de la Nagoya University of Commerce and Business (Japon), il a fait ses armes comme chef de projet éolien pendant dix ans, notamment chez Veolia Environnement et EDP Renouvelables.

La philosophie du Souffle d'Espoir

Ce projet a pour mission de favoriser une meilleure qualité de vie des malades, mais aussi de leurs familles et leurs accompagnants.

A l'image des projets éoliens qui s'inscrivent dans une réflexion longue et concertée avec les acteurs locaux, Le Souffle d'Espoir est **un projet de territoire**. Avec le Souffle d'Espoir, Calycé Développement s'engage à **étudier, construire et transmettre** pour aider à pérenniser de belles actions d'utilité publique.

Pour que les choses changent et évoluent, chacun peut apporter sa contribution, selon ses capacités.