

LES ASSOCIATIONS



ET

Neurofibromatoses

VOUS PRÉSENTENT LE

FESTIVAL DES COCCINELLES



DOSSIER
DE
PRESSE
2016



POURQUOI?

En juin 2002, arrive Téo, petit garçon qui fait le bonheur de ses parents... Mais voilà, quelques semaines plus tard, nous apprenons qu'il est atteint de la maladie de Recklinghausen ou neurofibromatose, une maladie génétique orpheline. C'est le désarroi!

C'est quoi la «maladie de Recklinghausen»? C'est quoi une neurofibromatose? Qu'est-ce qui va se passer? Vers qui nous tourner? Nous n'en savons rien. Nous n'avons jamais entendu parler de cette maladie! Nous nous sentons seuls...

De passages à l'hôpital en examens spécialisés, nous nous battons au quotidien...



Le Village - Festival des coccinelles 2015

Nous trouvons l'Association Neurofibromatoses et Recklinghausen (A.N.R.). Enfin! Il existe d'autres familles touchées, avec les mêmes difficultés, les mêmes angoisses...

Nous nous engageons au sein de cette association pour apporter notre pierre.

Comment faire? Comment en parler? Sans dramatiser, sans choquer...



DawtaJena - Festival des Coccinelles 2015

IL FAUT FAIRE CONNAITRE CETTE MALADIE!



Clarika - Festival des coccinelles 2014

Nous décidons d'adopter les moyens d'expression favoris de Téo, la musique, la fête!

C'est décidé, nous allons organiser un concert!

Le premier signe clinique de la maladie étant la présence de plus de 6 taches café au lait sur le corps, l'A.N.R. a fait de la coccinelle son emblème.

En 2010, le premier «Festival des coccinelles» est sur les rails

QUI?



Une armée solidaire de bénévoles prêts à tout pour soutenir les coccinelles! Le festival repose sur une centaine de bénévoles mobilisés, pour certains, des mois avant l'événement.

Les artistes qui se produisent sur scène le font gracieusement, seuls leurs frais de déplacement et d'hébergement sont assurés par nos soins.

Les résidents des Ateliers Créatifs de Kerchêne (ateliers au sein d'un foyer pour personnes adultes handicapées) s'engagent à leurs côtés dans le festival.

Parce que certains d'entre eux sont atteints par une neurofibromatose, parce que chacun d'eux souhaite s'impliquer et soutenir notre action, ils fabriquent toute l'année des objets uniques «coccinelle» vendus au profit de notre association, le jour du festival (image ci-dessus).



L'équipe des bénévoles du festival 2015



Teaser du Festival des Coccinelles 2015
UN CLIC SUR L'IMAGE POUR LE VISIONNER

Toutes les infos sur le Festival des Coccinelles
<http://festivaldescoccinelles.org/>



Ouverture du festival 2014



QUOI?

Le festival propose :

- Des concerts gratuits et de qualité : l'accès à la manifestation doit rester libre afin de permettre à tous d'y participer.
- Des animations pour les enfants : le festival doit être un événement familial où les petits, comme les grands, y trouvent leur compte.
- Un espace restauration qui fait rimer caritatif et qualité de prestation : nous sélectionnons des produits auprès de nos partenaires et fournisseurs locaux. C'est la vente additionnelle de boissons, snackings et autres délices qui nous permet de collecter les fonds que nous dédions à la recherche médicale.



- Un espace d'information sur la maladie et l'association : un stand d'info animé par des malades, leur famille et des délégués de l'A.N.R. permet au public de découvrir et/ou de s'informer sur la maladie. C'est aussi l'occasion d'acheter un objet souvenir sur le thème des coccinelles (porte-bonheur!).

COMMENT?

Grâce aux financements publics et privés.

Nous cherchons des partenariats, des sponsors.

Affiches et programmes sont distribués en grande quantité (5000 en 2014), nous pouvons y apposer votre logo!

Les frais de fonctionnement de l'A.N.R. sont entièrement couverts par les cotisations de ses adhérents, aussi chaque € donné est entièrement consacré à la lutte contre les neurofibromatoses en toute transparence.



BUDGET

L'objectif du festival est de faire connaître les neurofibromatoses et, par ce biais, rompre l'isolement des malades. Cependant, l'équipe a pour objectif permanent d'optimiser efficacement le budget. C'est grâce à cette constance que le festival est bénéficiaire depuis sa toute première édition. Les bénéfices de l'événement sont alors exclusivement consacrés à la lutte contre les neurofibromatoses.

LES BESOINS

- **Couverture médiatique !** N'hésitez pas à partager les informations, à nous faire connaître, à inviter les amis, la famille!
- **Dons :** la recherche avance à grands pas mais ne bénéficie pas de financement direct du Téléthon.

L'IMPACT

Grâce au soutien d'artistes de grand talent (Ours, Ben Ricour, Sirius Plan, Gaël Faure, Clarika, She is Cake, DjeuhDjoah & Lt Nicholson), le festival des coccinelles est devenu, au fil des années, un rendez-vous culturel important.

1500 spectateurs accueillis en 2015!

Couverture média : France Bleu Gard Lozère, Midi



Final du festival 2015



2015

- une semaine d'interviews (en direct et enregistrées) et de jeux (quotidiens) sur France Bleu Gard Lozère
- 2 articles dans «Midi Libre»

2014

- 10 passages sur France Bleu Gard Lozère

2013

- 1 article dans "Midi Libre"
- 1 article dans la gazette de Nîmes
- 2 interviews en direct sur France bleu Gard Lozère
- 1 article dans la revue interne du Crédit Mutuel
- 1 article dans le journal interne de Groupama

2012

- 1 article dans le «Midi Libre»
- 1 article dans la revue interne du Crédit Mutuel
- 1 article dans le journal interne de Groupama
- 1 appel au dons dans la Gazette de Nîmes

2011

- France bleu Vaucluse : 2 interviews en direct
- 2 articles dans La Provence

LE DEFI

La prochaine édition du festival aura lieu le samedi 2 juillet. La programmation est en cours et s'annonce à la hauteur des éditions précédentes.

A ce 7ème festival des coccinelles s'ajoute un événement tout aussi exceptionnel : le défi de David!

David est atteint d'une neurofibromatose. Il s'est lancé le défi de sensibiliser le public à travers son engagement sportif.

Il va traverser la France sur son fauteuil handisport de Soissons à Montpellier.



Bien sûr, il a choisi de faire étape à Fournès au moment du Festival des Coccinelles! Toute l'équipe du festival est déjà au travail pour réaliser son défi : organiser le festival et accueillir David et son équipe comme il se doit!



Nous avons d'ores et déjà sensibilisé les médias et réservé les hébergements. Nous souhaitons, par la même occasion, sensibiliser le jeune public au handicap et au dépassement de soi. Nous organiserons des ateliers pour cela (parcours en fauteuil, animations...)

Avec votre soutien, nous pouvons faire de ce défi un véritable exploit solidaire, sportif et festif!

Le budget prévisionnel est à votre disposition sur simple demande.

Sponsors, donateurs, n'hésitez pas à contacter
Sophie DEVEY au **06.31.71.21.65**
ou **coccinrock@gmail.com**



Etapes locales de David :
1er juillet 2016 : Orange/Fournès
2 Juillet 2016 : Fournès/Lunel