

## Versa

Disney, 2025



Court métrage sur le deuil parental.

Versa suit un couple en quête de parentalité, confronté à la perte brutale de leur enfant. Le récit prend place dans un univers cosmique, symbolisant la distance, le lien et la reconstruction.

Le court-métrage mêle animation, danse et musique, avec des chorégraphies imaginées pour illustrer les différentes étapes du deuil. La partition a été confiée à Haim Mazar, pour traduire les émotions des parents à l'écran.

Le film n'a pas encore de date de diffusion officielle, mais devrait être proposé prochainement sur Disney+, dans la lignée des précédents courts-métrages de la firme.

## Poussinou s'en est allé

Véronique Willems

Ed. Pompon et Mimosa, 2025



Comment trouver les mots pour ses autres enfants quand on perd un bébé ? Ce livre est né de cette question, avec la volonté d'offrir une histoire qui console et qui ouvre un chemin de parole entre parents, frères, sœurs, proches. Raconté à travers les yeux d'un grand frère qui ne voit pas son petit frère rentrer à la maison.

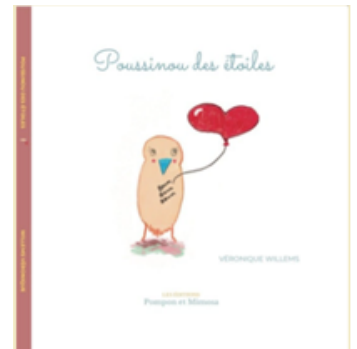
En postface, une psychologue clinicienne propose des conseils pour accompagner l'enfant dans le deuil. [RA]

[Acheter le livre](#)

## Poussinou des étoiles

Véronique Willems

Ed. Pompon et Mimosa, 2025



À travers le regard de l'enfant "d'après", ce livre aborde avec sensibilité la place d'un frère ou sœur décédé avant sa naissance. Un récit lumineux qui aide à mettre des mots sur une histoire familiale parfois difficile à expliquer.

En postface, une psychologue clinicienne propose des conseils pour accompagner l'enfant d'après dans son histoire familiale. [RA]

[Acheter le livre](#)

## Le jeu de cartes « Parlons deuil(s) »

Deuillothèque, 2025



Un jeu de carte conçu par la [Deuillothèque](http://Deuillotheque.ocirp.webcapsule.io/ressources?ressource=1754) pour permettre aux endeuillés d'évoquer des moments difficiles qu'ils ont pu rencontrer, afin de mettre plus facilement des mots sur leurs difficultés. Le principe du jeu est d'utiliser des citations d'autres endeuillés (récoltés lors de groupes de paroles) que les participants piochent et pouvoir réagir à tour de rôle. L'outil est destiné aux personnes qui animent un groupe de parole.

<https://front.deuillotheque.ocirp.webcapsule.io/ressources?ressource=1754>

## La tendresse répond à la détresse

JALMALV n°162, 2025

Accompagner la détresse au cœur des maladies graves

Une définition de la maladie grave, au sens des enjeux dans l'accompagnement, pourrait être de prendre en compte la détresse ressentie par la personne malade. Selon cette visée, on a affaire assez largement et plus précisément au sentiment pour cette personne d'être perdue, abandonnée, disqualifiée. En raison de ce sentiment, son statut d'interlocuteur, de vis-à-vis, semble menacé, la personne peut s'interroger à propos de la manière dont elle est considérée.

Le corps est clairement le signe de la vulnérabilité et de la finitude, il qualifie notre condition de fragilité dans une incarnation, une réalité tangible, ce corps constitue la personne dans ce qu'elle a de capacités relationnelles. « L'incarnation nous ouvre à la fraternité » (Humbert, 2025), c'est pourquoi les dimensions physiques, les registres de la proximité et de la gestualité, s'inscrivent naturellement dans les enjeux de relation humaine.

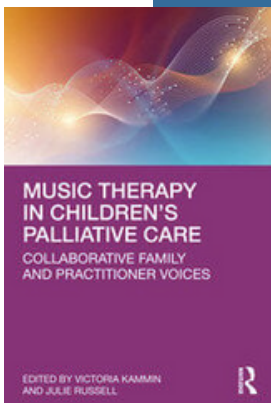
Ainsi le rapprochement et le geste de solidarité trouvent spontanément place dans la relation entre un accompagnant et une personne grandement vulnérabilisée. Répondre à la détresse fait naturellement appel à la tendresse en ce qu'elle constitue une intention empathique et solidaire. La tendresse répondrait à la détresse, au sentiment d'esseulement, elle est exprimée à une personne au cœur de l'épreuve. L'intention, la proximité contribuent puissamment à une reliaison de la personne souffrante. Ainsi, nombreux sont ceux qui, grâce à la tendresse que leur porte un proche ou un professionnel, vont « continuer à se sentir dignes d'intérêt, se sentir éloignés de l'image rebutante qu'ils peuvent avoir d'eux-mêmes, de leur corps souvent perçu comme un ennemi à combattre, tant il vient faire obstacle à la relation et porter atteinte à leur dignité ». La tendresse confirme le sujet « dans sa partie essentielle, dans sa partie vivante, à savoir l'homme ou la femme qu'il est » (Clément-Hryniewicz, 2009). Cet élan de tendresse serait une sorte de spontanéité visant à rejoindre un semblable, témoignant de l'indénouable interdépendance et de la commune condition, d'une communion. Un témoignage tangible d'appartenance indiscutée à la communauté humaine. [Premières lignes de l'édition, [suite](#)]

[Sommaire](#)



## Music Therapy in Children's Palliative Care

Collaborative Family and Practitioner Voices  
Victoria Kammin, Julie Russell  
Routledge, 2025



Giving voice to the perspectives of children and families with lived experience of children's palliative care, *Music Therapy in Children's Palliative Care: Collaborative Family and Practitioner Voices* explores the integral role of music therapy and its benefits for supporting child and family wellbeing within a range of children's palliative care settings. This book places the voices of children and families supported by children's palliative care at the centre as they articulate their own experiences of music therapy alongside music therapists to develop theory and practice in this area.

Through their unique, collaborative writing approach, contributing authors ensure that both perspectives of the therapeutic relationship - those of the families and the therapists - are represented throughout, offering a comprehensive view of their shared journey. Readers will benefit from learning about how music therapy may offer physical, emotional, social and spiritual support, aiming to enhance quality of life for both children and families. Equality, inclusion and belonging operate at the heart of this book, capturing the diversity of families that use palliative care services.

This book is a must read for any music therapist working within a children's palliative care setting. It will also be a compelling text for those with lived experiences, practitioners, educators, students and researchers. [RA]

## Les oiseaux de pluie

Film de Ariel Neo, 2025

Suite à la perte d'un proche, une peintre et réalisatrice ressent le besoin vital de créer pour pouvoir traverser son deuil. C'est ainsi qu'au fil des rencontres inattendues, un film unique en son genre est né : un long métrage à la frontière entre la fiction, le documentaire et l'œuvre musicale. Les Oiseaux de Pluie propose une aventure visuelle et émotionnelle inattendue, propice à la réflexion sur le deuil et sur la vie. Une œuvre lumineuse, qui célèbre la résilience et la capacité humaine à trouver la lumière, même au cœur de la nuit.

<https://www.lesoiseauxdepluie.com/>

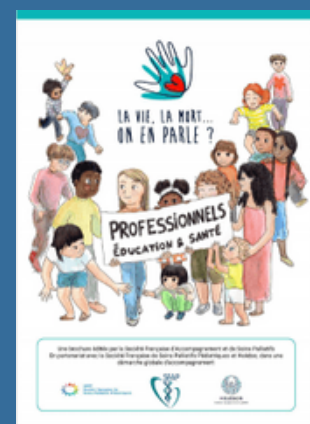


## Livret « La vie, la mort... on en parle ? – Pour les professionnels

SFAP, Fondation ORCIP, 2SPP, 2021

Quelles sont les conceptions de la mort selon l'âge de l'enfant ? Comment accompagner un enfant orphelin à l'école ? Quelles ressources ce portail est-il susceptible d'apporter ? Des conseils de spécialistes, et un précieux kit pour vous aider à diffuser le portail auprès des professionnels de l'éducation et de la médecine scolaire.

[Pour le consulter en ligne](#)



## Livret « La vie, la mort... on en parle ? – Pour les parents

SFAP, Fondation ORCIP, 2SPP, 2021

Comment parler de la mort à un enfant ? Quels sont les impacts du deuil chez un adolescent ? Quelles ressources ce portail est-il susceptible d'apporter ? Des conseils de spécialistes, et un précieux kit pour vous aider à diffuser le portail.

[Pour le consulter en ligne](#)

## Merci pour ta visite

Film de François Rosenstiel

Production Bretelles du Monde / Kolosphere, 2025

### Synopsis

Dix ans après la perte de ses bébés, Kolotiana invite ses ami.es Alice et Nicolas, eux aussi concernés par le deuil périnatal, à échanger sur cette expérience si intime et taboue, sous l'oeil avisé de son compagnon photographe et vidéaste François.

Merci pour ta visite rend hommage à tous nos bébés partis trop tôt.

### Un sujet tabou

Perdre son bébé avant, pendant ou juste après sa naissance est bel et bien un sujet de santé publique mais qui reste tabou et méconnu. A travers ce film, avec le soutien financier de la caisse d'allocations familiales de la Loire, nous avons souhaité offrir un espace de reliance pour les familles traversant cette épreuve mais également proposer un outil de formation pour les professionnels médicaux pour contribuer à l'amélioration des prises en charge des parents. [RA]

<https://kolosphere.fr/merci-pour-ta-visite/>



## Le Non-Evénement

Claire Le Men

Gallimard, 2024

« Votre sage-femme vous l'a bien dit, il n'y a pas de mots, oui car les mots, c'est pas nous, les mots, c'est dans les livres, alors achetez-vous un bouquin ! Quoi, vous n'en avez pas trouvé qui décrivent ça, en littérature, vous vous foutez de moi, avec toutes ces fausses couches, il n'y en a pas une qui s'est fendue d'un roman sur le sujet ? Vous avez bien regardé ? Du côté de, je sais pas, celles qui parlent des femmes... »

Avec une sensibilité à vif et un humour à toute épreuve, Claire Le Men évoque son intime expérience dans un texte singulier qui relève à la fois du récit et de l'essai. L'ancienne interne en psychiatrie explore ce « non-événement » si courant et si caché que constitue la fausse couche à travers le personnage de Lucile, jeune trentenaire confrontée à un deuil impensable, puis en son nom propre.

Réflexion sur la médecine et la littérature, sur le pouvoir des mots et les méfaits du silence, Le non-événement (qui salue Annie Ernaux) s'inscrit dans le sillage des textes féministes qui font bouger les lignes en brisant les tabous. [RA]

LE NON-ÉVÉNEMENT  
CLAIRE LE MEN



Gallimard

## Felicità

Serena Guiliano

Le livre de poche, 2025

Valentina organise des mariages sur le lac de Côme. Elle adore son métier. D'autant qu'elle peut compter sur une équipe en or. Sauf que, depuis peu, sa team fait bien plus que l'assister : elle la maintient debout. Car Vale ne se remet pas [de la mort] d'Azzurra, sa meilleure amie. Elle ne trouve du réconfort qu'auprès de Bianca, sa filleule d'un an. Il faut pourtant continuer d'avancer. [RA]

Un beau roman sur l'amitié et sur l'acceptation du deuil





## Médecine palliative vol.24 n°6, 2025

Nouvelles situations complexes en soins palliatifs pédiatriques, nouveaux repères ? Points forts des Rencontres biennales de la Société de Soins Palliatifs Pédiatriques (Arcachon, octobre 2024)

### Sommaire :

Nouvelles complexités des soins palliatifs pédiatriques. Pensions-nous réellement que ce serait simple ? Et de plus en plus simple ?

Approche de la complexité en soins palliatifs pédiatriques : étude de la perception des médecins spécialisés par méthode qualitative

Au cœur de la complexité : construire une démarche palliative en cardiopédiatrie

Soins palliatifs pédiatriques et essai thérapeutique précoce en oncologie pédiatrique

La paternité dans le contexte de la condition médicale complexe d'un enfant

Thérapie innovante dans la maladie CLN2 : nouvelles trajectoires, nouveaux enjeux éthiques ?

Faut-il rêver de patients simplement compliqués ?

La place de l'histoire de vie et du legs en soins palliatifs pédiatriques

La complexité des soins palliatifs pédiatriques en contexte de migration : venir d'ailleurs, mourir ici

Complexité de la prise en charge des migrants en situations palliatives : enjeux et repères

Maltraitance en soins palliatifs pédiatriques : peut-on voir ce que l'on ne peut imaginer ?

Post-face : enjeux de la complexité en soins palliatifs pédiatriques



## Healthcare professionals' perspectives of providing end-of-life care for infants, children and young people in acute settings: A multi-site qualitative study

Emma Victoria McLorie, Julia Hackett, Fliss E.M. Murtagh

Palliative medicine vol.39 n°4, 2025

Paediatric end-of-life care is an important part of palliative care, and provides care and support for children in the last days, weeks, months or year of life. However, there is currently a picture of inconsistent and disjointed provision. Despite differences in delivery models across countries and cultures, healthcare professionals need to be able to support families through this difficult time. However, there is limited evidence to base high quality end-of-life care.

### Aim:

To explore healthcare professionals' experiences of delivering end-of-life care to infants, children and young people, their needs and the factors affecting access and implementation.

### Design:

Qualitative study employing online focus groups, analysed using framework analysis.

### Setting/participants:

Healthcare professionals who provided end-of-life care to infants, children and young people, across cancer centres and neonatal and paediatric intensive care units.

### Results:

A total of 168 professionals from 13 tertiary hospitals participated in 23 focus groups. Three themes highlighted many barriers to delivering optimal care: (1) Professional perceptions of end-of-life care; (2) What we want to provide versus what we can and (3) Workforce and sustainability: Healthcare professional support. These illustrate professionals' awareness and desire to deliver high-quality care, yet are constrained by a number of factors, suggesting the current system is not suitable.

### Conclusions:

This study provides an in-depth exploration of paediatric end-of-life care, from those professionals working across the settings accounting for the majority of end-of-life care delivery. Many of these issues could be resolved by investment in: funding, time, education and support to enable delivery of increasingly complex end-of-life care. [RA]

## Un café des internes pour prendre soin de ceux qui soignent

Mélanie Pandor, Tara Delon

Médecine palliative, sous presse 22 sept 2025

### Introduction

Le syndrome d'épuisement professionnel a fait l'objet de nombreuses recherches ces dernières années, notamment auprès des internes en médecine. Certaines études indiquent que près d'un interne sur deux serait concerné par cet état de stress chronique lié au travail, et ce risque pourrait augmenter dans la prise en charge des patients en soins palliatifs, en raison de la confrontation à la souffrance et à la mort.

### Contexte et objectif du travail

Le service de pneumologie du CHU de Bordeaux accueille chaque semestre des internes qui prennent en charge des patients pour des pathologies bronchiques, dont le caractère grave, chronique et évolutif peut nécessiter des soins palliatifs. Notre expérience clinique nous montre que les internes peuvent se sentir en difficulté dans ces situations, souvent intenses sur le plan émotionnel. Nous avons souhaité mettre en place un « café des internes » pour prévenir le risque d'épuisement professionnel.

### Méthode

Chaque mois, nous proposons aux internes de se réunir autour d'un café pour parler des situations cliniques rencontrées au cours du stage. Les objectifs sont de permettre l'expression et le partage des vécus émotionnels, augmenter la sensibilité des jeunes médecins sur la relation de soin, soutenir la construction de l'identité professionnelle de chacun, et renforcer l'entraide et la cohésion dans le groupe d'internes.

### Résultats

Au fil des rencontres et des échanges, souvent portés sur des situations de fin de vie, décès et annonce, les internes mettent des mots sur leur vécu et travaillent leur posture professionnelle, en matière d'écoute et de relation de soin, comme cela est illustré dans deux situations cliniques.

### Discussion et conclusion

Le café des internes répond aux besoins de verbalisation et de reconnaissance du travail des internes, mais ne suffit pas à lui seul pour aborder tout ce qui peut questionner ou poser des difficultés durant le stage. Ce dispositif mérite d'être complété par d'autres actions, notamment de formation. La neutralité du psychologue et l'absence de pluridisciplinarité dans ce dispositif sont également questionnés. [RA]

## Regards et rôle infirmier devant la complexité en soins palliatifs pédiatriques

Florence Jounis-Jahan, Elise Villermin, Camille Blaise

Médecine palliative sous presse 27 août 2025

La notion de complexité dans les soins palliatifs pédiatriques est abordée à travers le regard des infirmières travaillant en ERRSPP (Équipe ressource régionale de soins palliatifs pédiatriques). La professionnelle côtoie la complexité en exerçant son rôle propre fondé sur le processus de démarche de soins qui permet d'assurer un accompagnement global et personnalisé. Ainsi, peut-elle faire un trait d'union entre tous les facteurs de complexité. Dans le champ des soins palliatifs pédiatriques, la temporalité de chacun est source de difficulté, l'infirmière s'ajuste aux différents tempos pour respecter l'évolution de la situation de l'enfant et de sa famille. La soignante collabore avec les différents professionnels qui gravitent autour de l'enfant, elle participe à la pluridisciplinarité et contribue au travail d'interdisciplinarité pour aborder la complexité. Cette dernière peut être un levier pour la professionnelle lui permettant de faire preuve d'imagination et de créativité tout au long de la prise en soin. Devant la complexité en soins palliatifs pédiatriques, l'infirmière est incitée à considérer l'ensemble des facteurs qui la constituent et à faire preuve d'adaptation afin d'accompagner l'enfant et sa famille dans les meilleures conditions. [RA]

## The Role of Attachment in Perinatal Loss: A Systematic Review

Rebeca Santamaría-Gutierrez, Francisco González-Sala, Laura Lacomba-Trejo  
Journal of loss and trauma vol.30 n°6 p.813-850, 2025

Perinatal loss (PL) disrupts maternal-fetal attachment (MFA) and poses significant emotional challenges for parents and their future children. The attachment style of parents prior to the loss is crucial for their adjustment to PL. This systematic review examines "How does parental attachment (including prior maternal attachment and attachment to the deceased infant) affect bereavement outcomes (grief intensity, duration, and psychological well-being) in parents who have experienced PL, and the emotional development and attachment in their subsequent children?". A bibliographic search was conducted following PRISMA guidelines in Web of Science, PubMed, and ProQuest Central. Screening through Hubmeta included 33 studies based on set criteria. Two independent evaluators conducted the search, selection, data extraction, and quality evaluation, with excellent agreement ( $\kappa$  values between 0.77 and 0.90). The sample included 6,283 women (mean age = 29.08 years), 937 men (mean age = 34.16 years), and 11,569 children. Studies assessed attachment, perinatal grief, and psychopathology (depression, anxiety, PTSD symptoms, and event impact). Individuals with insecure attachment showed poorer psychological adjustment and a higher likelihood of unresolved grief. Additionally, there is an increased tendency toward disorganized attachment, as well as behavioral issues and ADHD in one-year-old children born after pregnancies following PL. However, no differences were found in MFA to future children between mothers who have experienced PL and those who have not. This review highlights the complexity of perinatal grief, its effects on parental mental health and child development, and emphasizes the need for personalized, multidisciplinary support for affected families. [RA]

## "I Used to Feel my Child Was...the Property of the Hospital": An Examination of an Ethic of Care for Pediatric Home-Based Hospice and Palliative Care

Julie M. Aultman, Max F. Gilliland, Brianna M. Bish  
Journal of palliative medicine vol.28 n°6, 2025

Background: Home-based hospice and/or palliative care (HBHPC) is an important pediatric care modality offering continuity of care and a deeper understanding of patient and family needs. There is limited guidance to address multi-faceted approaches to care in home-based settings through a care ethics model.

Objectives: Qualitatively examine patient and family home-based care experiences to formalize care ethics guidance for HBHPC.

Design: Secondary thematic analysis of semi-structured, transcribed interviews (n = 14) of 18 participants.

Setting/Subjects: A group of 17 family caregivers and one adolescent/young adult patient receiving HBHPC provided by two regional pediatric health systems in the United States.

Measurements: Three stages of thematic analysis were conducted: line-by-line coding of text, descriptive theme development, and analytic theme generation.

Results: Transcripts from 18 participants (88% female; 12% male) were analyzed. Four descriptive themes were generated through deductive analysis: relationships; home health environment; ways of caring; and values. Several analytic themes (n = 22) and sub-themes (n = 90) emerged and provided contextual meaning centered on a care ethic.

Conclusion: A care ethic model is present in HBHPC experiences and, with validation, can offer guidance in the acknowledgment and delivery of care among professional and family caregivers. [RA]

## Interpretative Phenomenological Analysis of Mothers' Experience of Caring for Their Child Dying of Cancer at Home

Voskan Kirakosyan, Marie-Frédérique Bacqué  
Comprehensive child and adolescent nursing, Publ en ligne 18 août 2025

Pediatric palliative care (PPC) places mothers in an extremely challenging situation, where they must confront not just the approaching death of their child, but also their own suffering. In this context, hospitalization at home (HaH) is often the preferred choice for children and parents alike since it offers the comfort of a familiar setting and the reassuring presence of family. Yet, there is limited research into how the home setting may impact the maternal experience of a dying child. This qualitative study aims to capture the intimate experience of mothers in PPC during the HaH of a child dying of cancer and to explore how they make sense of this specific experience. Non-directive interviews with three mothers were conducted and submitted to an interpretative phenomenological analysis. We identified one major theme made up of three sub-themes: waiting, uncertainty and life on hold. These three dimensions do not merely represent psychological states: they are part of a process in which the impending death is not just an imminent event, but a reality that is already active, progressive and psychologically invasive. This process may have an impact on the course of the mother's subsequent bereavement, which is an important consideration for professionals to integrate into their supportive interventions. [RA]

## Appel à communication - Congrès SFAP 2026

Et si le prochain intervenant d'un atelier, c'était vous ou votre équipe ?

Le 32<sup>e</sup> congrès de la SFAP aura lieu du 10 au 12 juin 2026 à Lyon.

Les soumissions se font uniquement en ligne sur le site [Chaque soumission, chaque communication, chaque démarche nourrit la réflexion collective et enrichit nos pratiques.](https://congres.sfap.org/fr/form/appel-a-communication-2026)

<https://congres.sfap.org/fr/form/appel-a-communication-2026>

Vous n'êtes pas habitué à communiquer, à présenter vos projets, vos expériences, vos savoirs ? Lancez-vous et n'hésitez pas à proposer un résumé pour venir partager vos réflexions, vos études, votre expérience !

Pour en savoir plus sur le thème du congrès 2026, consultez le [teaser de présentation](#)

Pour télécharger la 1<sup>ère</sup> annonce cliquez-[ICI](#).

[Information, Guide et règles de rédaction des résumés](#)



## La place des fratries et de l'école en soins palliatifs pédiatriques

3 et 4 octobre 2025 - Aix-en-Provence

2 jours de conférences et tables-rondes



Quand on ne peut pas guérir un enfant (ou un jeune adulte), on peut peuvrer pour guérir sa famille, ses frères et sœurs, son école et ses camarades de classe.

- Comment l'école l'accompagne-t-elle en situation de soins palliatifs et avec quelles conséquences et impacts sur les autres élèves et enfants autour de lui ?
- Peut-on tout mettre en place pour qu'un jeune suive l'école et passe ses examens quand on sait qu'il ne survivra pas du fait de la maladie ?
- Quelle place est faite à la fratrie en soins palliatifs pédiatriques et dans l'accompagnement du deuil ?

[Programme et information](#)

Pour recevoir mensuellement cette veille documentaire : [shirley.filion@esppera.fr](mailto:shirley.filion@esppera.fr)



## Appels à projets de la DGOS

Cette année, la fin de vie, l'accompagnement et les soins palliatifs font partie des thématiques prioritaires des programmes de recherche sur les soins et l'offre de soins. La Plateforme nationale pour la recherche sur la fin de vie a organisé un webinaire d'information sur ces programmes.

Lionel DA CRUZ, chef du bureau Organisation et financement de la recherche au ministère de la Santé, des Familles, de l'Autonomie et des Personnes handicapées, expose les grandes lignes de la campagne 2025-2026 des appels à projets de la Direction générale de l'offre de soins (DGOS) et leurs priorités thématiques.

Pour la campagne 2025-2026, candidatez avant le 9 décembre 2025 à 20h.

[Plus d'information](#)



## Formation à destination des bénévoles d'accompagnement en soins palliatifs pédiatriques

13 et 14 novembre 2025

Les inscriptions sont à retourner au plus tard le mardi 5 novembre 2025

À qui s'adresse cette formation ?

Aux bénévoles ayant déjà suivi une formation complète de bénévole d'accompagnement JALMALV/ASP

Objectifs de la formation

Développer une posture adaptée et une écoute active Favoriser une réflexion sur soi et ses motivations Assurer un accompagnement de qualité pour les familles Sécuriser les bénévoles dans leurs missions.

[Programme](#)

[Inscription](#)



## Dépendance, interdépendance : le statut de la liberté

### XXe colloque du SIICHLA

Du 21 au 22 novembre 2025

Paris

Cette année, le colloque du SIICHLA explore une thématique au cœur des expériences cliniques, éthiques et relationnelles liées au handicap et à la maladie somatique : « Dépendance, interdépendance : le statut de la liberté. » En psychanalyse, la dépendance renvoie à la détresse (Hilflosigkeit) décrite par Freud, qui caractérise l'état initial du sujet à sa naissance. Cette détresse primaire rend compte de l'impuissance fondamentale du nourrisson, dont la survie dépend radicalement de l'autre (souvent la figure maternelle ou parentale).

Dans la clinique du handicap et de la maladie grave, dépendance et interdépendance ne peuvent être pensées comme des opposés. Elles forment les deux pôles d'une dynamique relationnelle complexe, où l'intersubjectivité joue un rôle fondamental. Cette intersubjectivité structure les interactions entre les personnes en situation de handicap, leurs aidants, et les professionnels qui les accompagnent. Elle devient ainsi le socle d'une dynamique relationnelle fondée sur la reconnaissance mutuelle, même dans un contexte de vulnérabilité accrue.

[Plus d'information et inscription](#)

Programme [https://www.siiclha.com/wp-content/uploads/2025/07/Programme\\_Siiclha25\\_V080725-.pdf](https://www.siiclha.com/wp-content/uploads/2025/07/Programme_Siiclha25_V080725-.pdf)

Pour recevoir mensuellement cette veille documentaire : [shirley.filion@esppera.fr](mailto:shirley.filion@esppera.fr)

## 6ÈMES RENCONTRES DE SOINS PALLIATIFS PÉDIATRIQUES



*save the date*

**15 ET 16 OCTOBRE 2026**  
À ANGERS



Argumentaire

Pour recevoir mensuellement cette veille documentaire : [shirley.filion@esppera.fr](mailto:shirley.filion@esppera.fr)