

Le cancer à l'école. Guide d'accompagnement du corps enseignant

Christine Fawer Caputo, Ivana Miltrovic, Marion Curchod, et al. CMDE, HEP Vaud, CHUV, 2024

Brochures « Cancer à l'école » en différentes langues

[Brochures en quatre langues \(italien, anglais, allemand, français\)](#)



Le deuil illustré

François Rainville

Fondation Michel-Sarrazin, 2025



Des images pour aider à comprendre son deuil, ses réactions et ses émotions.

Ce récit analogique s'adresse à toute personne qui vit une expérience de cette nature et qui souhaite apprivoiser cet état particulier et exigeant. Réalisé en collaboration avec plusieurs professionnels et avec des personnes qui ont elles-mêmes vécu une situation de deuil, ce livre illustré novateur permet aux endeuillés de retenir les messages clés concernant le deuil. Il fut réalisé dans une optique d'éducation, de prévention, de normalisation et d'identification d'un besoin d'aide ou de soutien.

Le deuil illustré est accessible pour tous :

- Les personnes en deuil (enfants à partir de 7 ans, adolescents, jeunes adultes, adultes, ainés) ;
- Les personnes qui accompagnent une personne en deuil (proches, amis, collègues, employeurs, professeurs) ;
- Les professionnels et intervenants qui travaillent auprès des personnes en deuil (travaillant par exemple en santé et services sociaux, en éducation, dans des entreprises privées ou dans des organismes communautaires).

[Texte intégral](#)

Tout est vrai (ou presque)

Françoise Dolto

ARTE, dispo jusqu'au 13/04/2026

Avant Françoise Dolto, l'enfant était élevé à la dure. Mais elle a tout changé en lui donnant la parole, et en lui parlant comme à une vraie personne... La série d'animation qui revisite la vie des célébrités avec humour et impertinence revient pour une cinquième saison. [RA]

[Vidéo \(3 min\)](#)



Pour recevoir mensuellement cette veille documentaire : shirley.filion@esppera.fr

Le deuil et au-delà

Rhizome n°95, déc 2025

RHIZOME



Ce numéro explore le deuil dans ses multiples dimensions : clinique, sociale, institutionnelle, culturelle et politique... Les articles donnent à voir différentes manières de définir le deuil, de l'accompagner et de faire une place aux morts dans nos sociétés. Ils montrent comment la perte traverse les existences, les métiers, les migrations et les précarités.

En éclairant les deuils empêchés, invisibles ou répétés des personnes en situation de vulnérabilité, ainsi que les épreuves vécues par les professionnels, ce numéro invite à repenser collectivement nos façons d'accueillir la mort ainsi que celles et ceux qu'elle atteint. [RA]

Sommaire :

- Deuiller les survivances, Nicolas Chambon
- Horizon sur le deuil : définition, évaluation et prise en soin, Laurent Brodin, Delphine Avrillon et Éric Bui Thanh Huy
- Médicalisation de la fin de vie et transformations du deuil, une perspective sociologique, Marine Boisson
- Le deuil, une relation, Marc-Antoine Berthod
- Les professionnels du champ de l'action médico-sociale face à la mort, qui soutient qui ?, Cynthia Mauro
- La mort au cœur des soins, Serena Tallarico
- Écrire son deuil, testament de la rue, Nicolas Ordener
- L'exil face au deuil : entre vulnérabilités et ressources créatives, Magali Molinié
- Les deuils des personnes migrantes en situation de précarité, quand la solution est dans le problème, Javier Sanchis Zozaya
- Les spécificités du deuil en situation d'inégalités sociales, Fanny Larue et Marie Tournigand
- La mort vivante, Charlotte Doubovtezky, Clémentine Gay et Marie Millot

[Accéder au numéro](#)

À demain sur la Lune

Film de Thomas Balmès

À demain sur la Lune est un documentaire poignant et porteur de vie, à la résonance universelle, qui explore l'expérience de la fin de vie au sein de l'unité de soins palliatifs de l'hôpital de Calais, où un cheval nommé Peyo rend visite aux patients les plus fragiles pour les apaiser dans leurs derniers jours. [Synopsis]

Présentement au cinéma

En ce moment au cinéma

[Bande annonce](#)

Pour recevoir mensuellement cette veille documentaire : shirley.filion@esppera.fr

Paediatric end-of-life care and cardiopulmonary resuscitation

Sara Rizakos, Roxanne Kirsch, Kevin Weingarten

Paediatric end-of-life care and cardiopulmonary vol.30 n°5 p.352-355, 2025

Every paediatrician's career includes the provision of care for children with life-limiting conditions. The College of Physicians and Surgeons of Ontario published a revised policy, "Decision-making for End-of-Life Care," in March 2023; in this commentary we explore the ramifications of this policy for community and acute care paediatricians in Ontario and highlight principles to contextualize this beyond provincial borders. In particular we discuss its impact upon clinicians' moral distress and the importance of: i) early and longitudinal engagement with patients and families, where possible, to contextualize the role of resuscitative measures (if any) in addition to the many other important considerations concerning high quality end-of-life care; and ii) preventing bias and calibrating decision-making with clinical colleagues (including Bioethics) to ensure CPR is never withheld because of a child's protected characteristics such as their race, age, or disability. [RA]

Enseigner les soins palliatifs grâce au théâtre

Andréanne Côté, Maud Gendron-Langevin, Mélanie Vachon

Revue canadienne de l'éducation médicale vol.16 n°3 p.89-91, 2025

Malgré les bienfaits des soins palliatifs, des mythes perdurent à leur sujet et nuisent à leur déploiement. C'est pourquoi l'idée d'innover dans la méthode de transmission des savoirs a émergé avec ce projet qui propose d'améliorer la compréhension des soins palliatifs grâce à l'art théâtral. Cet article décrit le processus de cocréation d'une pièce et sa diffusion dans un cours en médecine et en sciences infirmières. Pour évaluer les retombées de l'intervention sur le niveau d'intérêt et de connaissances des soins palliatifs, nous avons utilisé un questionnaire pré- et post-représentation, dont le résultat suggère une amélioration de ces deux éléments. Les commentaires reçus après l'activité laissent entendre que la démarche fut enrichissante autant pour les enseignants que les apprenants. Plusieurs diffusions de la pièce sont prévues, pour lesquelles des résidents du programme de soins palliatifs seront impliqués. [RA] [Texte intégral](#)

Lessons from Research to Normalize Perinatal Bereavement Photography

Kitty Vivekananda, Kayleigh Knipe, Gerald Wurf

Journal of loss and trauma vol.31 n°1 p.48-67, 2026

There have been recent calls to normalize the routine use of bereavement photography to help support perinatal loss and grief. However, much of the research has been limited by the use of small sample sizes conducted almost exclusively with mothers from Western cultural backgrounds. The purpose of this study was to examine parents' perceptions of the beneficial and negative aspects of perinatal bereavement photography within hospital settings. Data were drawn from a large sample (n = 504) of Australian and New Zealand parents from diverse backgrounds who had used professional perinatal bereavement photography over the past 10 years. A summative content analysis was performed on 489 responses to open-ended survey questions that related to parents' perceptions of bereavement photography and advice parents wanted to pass on to others. Results highlighted how photography was able to humanize the experience of loss and death. Most participants appreciated the high-quality photographs received and also valued the compassionate, caring, and sensitive interpersonal approach of the photographers. Participants advised other parents to "play it safe" by taking photographs, even if they felt uncertain. Bereaved parents could decide later if they wanted to look at or share photographs. Health professionals were key to normalizing and organizing photography; however, gaining informed consent sensitively from grieving parents is challenging. Therefore, advice for normalizing bereavement photography is included. Suggestions for the professional development of photographers and health professionals are provided. Greater community death literacy education about perinatal loss is recommended. [RA]

Where you are matters: Daily health-related quality of life in parents of children with special healthcare needs

Lyndsey N Graham, Shevaun D Neupert

Journal of pediatric psychology, publ en ligne 25 mai 2025

Objective

Parents of children with special healthcare needs (CSHCNs) tend to report low health-related quality of life (HRQoL) in general, however, little is known about parents' day-to-day experiences particularly while their child is in the hospital. Hospital experiences are especially important for families of CSHCN, who are known to spend a considerable amount of time at the hospital. The goals of this study were to examine how daily HRQoL fluctuates in parent caregivers, and to further examine the role of context (hospital vs. home) in daily HRQoL.

Method

One hundred parents of CSHCN (18-69 years, $M = 38.12$, $SD = 8.64$) were recruited to participate in the TRIUMPH study (To Research, Illuminate, and Understand Medical Parent Health) from inpatient pediatric units at one children's hospital. For 14 consecutive days, participants received email prompts to complete online survey measures reporting on their daily HRQoL.

Results

Multilevel models indicated that daily HRQoL fluctuated significantly at both between- and within-person levels. Further, daily HRQoL was significantly lower and had significantly more within-person variability on hospital days as compared to home days.

Conclusions

Our results indicated that parents' HRQoL is both poorer and more volatile within the hospital environment. Our results call attention to the need to assess intraindividual variability in parents of CSHCN, as it is clear that parent caregivers are a nuanced population with contextually relevant support needs. [RA]

Reflecting on the concept of death: A qualitative investigation of the experiences among early childhood education teachers

Flora Koliouli, Maria Kounioub

Death studies, publ en ligne 27 mai 2025

This study explored preschool educators' experiences regarding the Pedagogy of Death in early childhood settings in Greece. Using reflexive thematic analysis, two superordinate themes were constructed from semi-structured interviews and focus groups with seven kindergarten teachers: psycho-emotional experiences and perceived role of educators. Participants reported dysphoric emotional reactions (fear, shock, pain, helplessness), empathic responses, and reflective emotions when addressing death-related topics. They described a multidimensional role involving acceptance of family beliefs, supporting and protecting children, and coping with death in the classroom. Personal experiences with loss significantly shaped their practices. Participants emphasized normalizing death discussions, using student-initiated opportunities, and creative visual aids. The findings highlight the complexity of addressing death in early education within the Greek cultural context, where religious beliefs, particularly Greek Orthodox views on death and the afterlife, are prominent. The study emphasizes the need for teacher training that integrates personal reflection, practical classroom strategies, and cultural sensitivity. [RA]

L'influence de l'accompagnement holistique des infirmières en oncologie pédiatrique sur la qualité de vie des enfants et de leurs familles

Rute Catarino Geraldes, Roxane Comitino et Juan Carlos Marin Franco

Revue internationale de soins palliatifs vol.39 p.4-31, 2025

Le diagnostic de cancer chez un enfant affecte sa qualité de vie ainsi que celle de sa famille. Cette revue de littérature explore l'influence de l'accompagnement holistique des infirmières spécialisées en oncologie pédiatrique sur ces patients et leurs proches. Les neuf articles sélectionnés issus dans PubMed et CINAHL entre décembre 2013 et février 2024 sont toutes des études qualitatives. Les articles analysés ont permis de montrer que l'accompagnement infirmier améliore la qualité de vie des enfants atteints de cancer et de leurs familles en offrant un soutien, des informations claires et des stratégies d'adaptation. Une approche empathique et individualisée aide les jeunes patients à mobiliser leurs ressources et à devenir partenaires de leur prise en charge. Cette revue de littérature permet de conclure que l'adoption d'une approche axée sur les forces, une communication optimisée et une prise en compte globale de la qualité de vie renforcent le bien-être des patients et de leurs proches. Cette étude propose des recommandations pour la pratique clinique, la recherche et l'enseignement en soins infirmiers. [RA]

Pour recevoir mensuellement cette veille documentaire : shirley.filion@esppera.fr

Parents' experiences of the financial and employment impacts of their child receiving end-of-life care: a national qualitative study

Laura Barrett, George Peat, Emma Victoria McLorie
BMC palliative care vol.24 n°157, 2025

Background

Bereaved parents are at higher risk of poor mental and physical health outcomes than people bereaved under other circumstances. These challenges are exacerbated by the continued effects on parents' working lives and the financial strain of a child receiving end-of-life care. There has been very little recent research of parents' experiences of these impacts. Analysis of data from the second workstream of a national research programme on end-of-life care for infants, children and young people (ENHANCE) aimed to understand parents' experiences of the impact on their finances and working lives while their child received end-of-life care.

Methods

A multi-site qualitative study using in-depth interviews with bereaved parents, analysed using thematic analysis. Recruited through NHS sites, children's hospices and via the social media of third sector organisations.

Results

Forty-two interviews with 55 parents were conducted (Fathers = 16, Mothers = 39), representing 44 children. Four themes were developed: (1) The added cost burden; (2) Pressures of juggling work; (3) Accessing support; and (4) Financial impacts continue after a child dies.

Conclusions

Financial hardship is a known consequence of having a child with a life-limiting condition, especially at the end of life, and adds considerable stress to an already painful situation, with the aftermaths continuing into bereavement. The impact is exacerbated by parents' need to reduce work so they can spend time caring for their dying child, leaving families in a financially and emotionally vulnerable position. There needs to be a consistent approach to immediate practical support from healthcare providers; a review of benefit system delays and the abrupt stopping of Disability Living Allowance; and the development of tailored employment support for parents to remain in or rejoin the workforce. [RA]

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

Josée Chénard, Annie Devault, Marianne Olivier-d'Avignon
Médecine palliative vol.24 n°6 p.268-273, 2025

Cette étude qualitative vise à mieux comprendre l'expérience subjective de pères ayant un enfant vivant avec une condition médicale complexe (CMC) nécessitant des soins soutenus et spécialisés à domicile. Bien que la littérature s'intéresse principalement au vécu des mères, peu d'études documentent l'expérience des pères dans ce contexte d'où la pertinence de cette étude. L'article fait état de quelques résultats qui mettent en lumière les répercussions de cette situation sur la santé physique et mentale des pères rencontrés, leur vie conjugale, professionnelle et sociale. Il rend compte aussi d'un vécu marqué par une détresse émotionnelle souvent intériorisée, un sentiment d'isolement et une difficulté à nommer leurs besoins personnels. Malgré ces défis, des pères ont aussi témoigné de retombées positives. Dans cet article, nous proposons aussi quelques pistes de réflexion pour adapter les pratiques et ainsi mieux intégrer la réalité paternelle dans l'accompagnement des familles. [RA]

“Les Survivants” : le rapport national qui brise le silence sur la souffrance des soignants face à la mort de leurs patients

Synthèse du rapport national
Les survivants

Chaque jour, dans les hôpitaux français, des soignants accompagnent leurs patients jusqu'au dernier souffle. Ils ferment des paupières, soutiennent des familles, puis, sans délai, reprennent leur tournée. La mort s'invite dans leurs journées comme une tâche de plus, absorbée dans la routine du soin. Mais cette répétition, invisible aux yeux du public, laisse des traces profondes : angoisse, fatigue morale, sentiment d'isolement. Derrière les chiffres d'activité se joue un drame silencieux, celui d'hommes et de femmes confrontés sans cesse à la perte, sans espace pour déposer leur peine. C'est précisément cette réalité que le rapport “Les Survivants”, dirigé par le Pr Thibaud Damy (Hôpital Henri-Mondor, Créteil), met aujourd’hui en lumière. Basé sur une enquête nationale menée auprès de 384 soignants hospitaliers, il dévoile une souffrance émotionnelle largement méconnue : absence de formation à la fin de vie, manque de soutien psychologique, épuisement moral et burn-out latent. Ce travail inédit dresse le portrait d'un système qui soigne les autres, mais oublie souvent de protéger ceux qui soignent. [RA] [Lire la suite](#)

Pour recevoir mensuellement cette veille documentaire : shirley.filion@esppera.fr

Deuil hospitalier : l'angle mort de la formation soignante

Santé mentale, 9 janvier 2026

Basé sur une enquête nationale menée auprès de 384 soignants hospitaliers, le rapport « Les Survivants », porté par le Pr Thibaud Damy (Hôpital Henri-Mondor, Créteil) révèle l'impact sur les soignants de leur confrontation répétée à la mort de leurs patients. Il appelle à reconnaître la souffrance des soignants comme un enjeu de santé publique et formule six axes de recommandations. [RA] [Lire la suite](#)

Journée régionale Soins palliatifs pédiatriques ERRSPP Bretonne 9 avril 2026, Lorient

« Les professionnels face aux soins palliatifs pédiatriques ».

Accompagner un enfant ou un adolescent vivant avec une maladie grave, évolutive ou limitant la vie implique une attention constante portée à sa qualité de vie, à son confort et à celui de sa famille. Cette mission confronte les professionnels et les proches à des situations d'incertitude, à des questionnements éthiques complexes et à une implication émotionnelle importante.

Face à cela, les Soins Palliatifs Pédiatriques proposent une approche d'accompagnement globale et pluridisciplinaire, mobilisable dès le diagnostic et en complément des autres prises en charge.

La Journée bretonne des Soins Palliatifs Pédiatriques 2026 se veut un temps de rencontre, de partage et de réflexion collective.

Elle a pour objectif de mieux faire connaître les SPP, de soutenir l'évolution des pratiques professionnelles et de favoriser les coopérations entre les différents lieux d'accompagnement : hôpital, domicile, secteur médico-social et milieu scolaire. [Programme et informations](#)

Journée régionale des Soins palliatifs et d'accompagnement Pays de la Loire

21 mai 2026 - Carquefou - Nantes



“Le(s) sens de la démarche palliative aujourd’hui”

Face à un système de santé constraint dans un contexte sociétal en mouvement, les acteurs des soins palliatifs se questionnent sur comment relever le défi de :

- rendre accessible à tous l'accompagnement palliatifs,
- développer la culture palliative,
- et continuer à trouver un sens pour chacun : patient, proches, bénévoles, soignants.

Appel à communication (date limite de dépôt 19 janvier) : [information, thèmes et dépôt des résumés](#)

Pour recevoir mensuellement cette veille documentaire : shirley.filion@esppera.fr

Quand l'enfant rassemble : regards croisés sur les soins palliatifs pédiatriques et adultes

27 mars 2026

Bruxelles

Ce colloque se concentrera sur les besoins des enfants, des familles et des soignants. Une attention particulière sera portée à des thèmes tels que la planification anticipée des soins, les différentes transitions (première-deuxième ligne, domicile-hôpital, enfant-jeune adulte...), et la collaboration multidisciplinaire sur le parcours de soins de l'enfance à l'âge adulte.

Cette journée s'annonce riche en débats, ateliers et réflexions.

[Information](#)

[Pré-inscription](#)



2èmes Journées Pédiadol - La douleur de l'enfant. Quelles réponses ?

25, 26 et 27 mars 2026

Douleurs aiguës, douleurs provoquées par les soins, douleurs chroniques, du prématuré à l'adolescent : la plénière et les ateliers s'adressent à tous les professionnels.

Le congrès Pédiadol mettra en lumière le bon usage des médicaments et l'apport des approches non médicamenteuses, mais aussi la richesse des savoirs et savoir-faire de chacun. Nous réfléchirons à la manière dont nos subjectivités, nos représentations et nos pratiques transforment le soin, la maladie et la relation.

Travailler au contact de populations vulnérables et affronter des situations complexes de douleur est une source d'exigence, mais aussi une formidable motivation. Parents et équipes pédiatriques développent sans cesse des projets créatifs ; nous explorerons également les moyens de préserver nos forces et de prévenir l'épuisement.

[Découvrez le programme 2026](#)



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

28 et 29 mai 2026



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](#)

Congrès des sociétés de pédiatrie

Du 10 au 12 juin 2026

Paris



Les conférences plénières et les tables rondes du Congrès des Sociétés de Pédiatrie seront l'occasion d'aborder des thématiques transversales et d'actualité, allant de la santé des adolescents aux innovations thérapeutiques, des inégalités sociales aux maladies chroniques, ou encore du dépistage néonatal à la prise en charge des troubles neuro-développementaux. Les mises au point, les ateliers et les « Pas à Pas » apporteront les dernières données scientifiques et des conseils pratiques.

Le Congrès des Sociétés de Pédiatrie 2026 sera aussi un lieu d'échanges intergénérationnels : les SimPediatric Awards avec les ateliers de simulation, les sessions du Groupe des Jeunes de la SFP, ainsi que les communications orales et affichées offriront à chacun, du jeune interne au pédiatre confirmé, l'occasion d'apprendre, de débattre et d'avancer ensemble.

Information
Programme

[Appel à communication \(jusqu'au 22 janvier\) : information](#)

Colloque de restitution du projet**"Scolarisation en milieu ordinaire des jeunes en situation palliative : attitudes, pratiques et mise en sens"**

Save the date

14 et 15 janvier 2027, Cnam, Paris

Jeudi 14 janvier 2027

Scolarité et soins palliatifs : quelles pratiques et quel vécu des différents acteurs ?

Lors de cette première journée, chercheurs, soignants et enseignants reviendront sur les trajectoires de scolarisation des enfants et adolescents en situation palliative. La journée interrogera le vécu des enfants, des familles, des enseignants de milieu ordinaire et spécialisés, des personnels de santé et d'action sociale de l'Éducation nationale, mais aussi les usages des dispositifs de télé-présence (robots) et les débats que suscitent les ritualisations post-décès dans les établissements.

Vendredi 15 janvier 2027

Le regard des sciences sociales sur les soins palliatifs pédiatriques

Cette seconde journée ouvrira un dialogue entre chercheurs et soignants sur les contours de la pratique palliative en pédiatrique en France : histoire de la discipline, trajectoires professionnelles de ses membres, liens entretenus entre ERRSPP, familles et professionnels...

[Plus d'information](#)

Pour recevoir mensuellement cette veille documentaire : shirley.filion@esppera.fr

Appel à communication : ouverture de la plateforme de dépôt

ANGERS – CENTRE DE CONGRÈS 15 & 16/10 2026

6ÈMES RENCONTRES BIENNALES

DE LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE SOINS PALLIATIFS PÉDIATRIQUES

« PETITS PATIENTS, GRANDES CONVERSATIONS »

COMMUNIQUER EN SOINS PALLIATIFS PÉDIATRIQUES

CHU ANGERS CENTRE HOSPITALIER UNIVERSITAIRE

Société française de Soins Palliatifs Pédiatriques

CFPS CENTRE FRANÇAIS DES PROFESSIONNELS DE SANTÉ CHU NÎMES

ArgumentairePré programme

Pour recevoir mensuellement cette veille documentaire : shirley.filion@esppera.fr