

MURIEL NATALI-LAURE

“ EN AIDANT LES ENFANTS, ON SOUTIENT AUSSI LES PARENTS ”

par Mehdi Mahmoud

Créée en 2007, l'association Monaco Disease Power œuvre sur plusieurs fronts en faveur d'enfants et de jeunes adultes, souffrant de maladies et de handicaps physiques ou mentaux. À sa tête, Muriel Natali-Laure apparaît très impliquée dans cette cause malgré son activité au sein du Gouvernement Princier.

Comment est née votre association ?

Monaco Disease Power fait suite à un groupement de parents, tourné autour de l'institut médico-éducatif Bariquand-Alphand de Menton. Lorsque ma fille Amélie a quitté l'établissement, l'idée de réaliser un suivi d'enfants a émergé. J'ai alors fondé *Monaco Disease Power*, une association de droit monégasque. Nous nous inscrivons en complément des instituts spécialisés leurs jours de fermeture, pour prendre en charge les enfants. Cela permet de combler les vides du calendrier. À l'heure actuelle, cinq personnes sont bénévoles et membres du bureau. Nous bénéficions du conseil technique du Professeur Catherine Barthélémy du CHU de Tours, qui, en plus d'être une référence de la recherche sur l'autisme, est un véritable soutien pour l'association. Les enfants viennent de Monaco, mais aussi de Beausoleil, Nice et Menton.

Les enfants sont donc accueillis dans une structure en Principauté

Oui, nous y accueillons un groupe homogène d'une dizaine d'enfants dans un centre aéré. Cela permet de garder quelques repères, tant pour nous que pour eux, car l'accompagnement demande parfois une attention toute particulière. Par ailleurs, l'été dernier, nous avons inauguré la Maison d'Amélie à Annot dans les Alpes de Haute Provence. Le

premier bilan est positif, avec de très bons retours durant l'année. Ce gîte accueille des associations, instituts spécialisés dans le handicap, des familles comprenant en leur sein une personne ayant un handicap ou des membres isolés. Nous y avons déjà reçu des personnes du Var, des Alpes-Maritimes, des Alpes-de-Haute-Provence et de Monaco. Le cadre, en plus d'être dépayçant, est propice à un certain nombre d'activités. Il faut remercier la commune d'Annot, qui nous loue à titre gracieux le terrain à proximité du centre du village. Nous avons aussi fait appel aux jeunes de l'association Isatis, qui ont participé par exemple à l'élaboration du jardin. Un élan solidaire les a réunis dans

la réalisation de ce projet. Ils ont tous été extraordinaires !

Les enfants participent à des activités sportives et socioculturelles, c'est important ?

Très important ! À Monaco, nous bénéficions d'un cadre favorable. Récemment, les enfants ont pris part à des événements comme la *No Finish Line* ou le *Challenge Sainte-Dévote*. Les enfants adhèrent facilement à nos projets d'éducation. Ils savent que ces initiatives les concernent directement et y participent dans un but précis, comme la récolte de fonds pour un séjour au ski par exemple. Cette idée les rend très enthousiastes.



À l'automne dernier, Monaco Disease Power a été à l'initiative d'une conférence sur l'autisme à Monaco. Comment évolue la recherche médicale et scientifique dans ce domaine ?

Bien, notamment au niveau de l'imagerie médicale, avec d'importants moyens mis en place. Récemment, nous avons fait l'acquisition d'un robot NAO totalement interactif. C'est une première en France ! Ce sera un outil d'assistance pour les jeunes atteints de troubles d'autisme, testé et approuvé par du personnel qualifié. Il est actuellement en cours de programmation par l'association Handitecam, abritée par la Fondation des Arts et Métiers ; nous espérons que cela va pouvoir répondre aux attentes des enfants, en suscitant chez eux un certain attachement. Si la machine ne peut se substituer à une personne présente quotidiennement, il apparaît que la technologie ouvre de nouvelles perspectives. Je trouve la mise en place de ce projet très intéressante.

Votre association fonctionne exclusivement grâce aux dons...

En effet. Il y a un vrai engouement des particuliers, mais aussi des entreprises ou d'autres organisations comme la *Croix-Rouge Monégasque* ou la *Fondation Cuomo*. Une fois par an, nous organisons une soirée caritative, avec le soutien de S.A.S. le Prince Albert II. Le 17 avril dernier, 200 000 euros ont ainsi pu être récoltés. Encore une fois, c'est parce que nous sommes en Principauté que nous pouvons obtenir ces résultats. Nos membres et partenaires nous sont fidèles.



Grâce à eux, de nombreux projets sont donc en route ?

Oui, le 13 septembre prochain, nous organisons la deuxième édition des Rallyes du Cœur. Des voitures de collection sont ainsi mises à disposition des particuliers. L'intégralité des dons recueillis à cette occasion est reversée au profit de l'association. Par ailleurs, je suis en contact avec un service du CHU de Tours, dirigé par Catherine Barthélémy. L'idée est de mettre en place

une certification par Internet, destinée aux personnes qui souhaitent se former pour travailler avec des enfants souffrant de handicap mental et plus particulièrement d'autisme. Nous souhaitons venir en aide aux parents : beaucoup réclament une assistance. Nous en saurons plus d'ici à la fin de l'année 2014.

Monaco Disease Power : www.monacodiseasepower.com





MURIEL NATALI-LAURE

BY HELPING CHILDREN, WE ALSO HELP THEIR PARENTS

Monaco Disease Power works on several fronts to help children and young adults with physical and mental disabilities. At the helm of this association, Muriel Natali-Laure is very involved in the cause despite her role in the Government.

What are the origins of your association?

Monaco Disease Power is the brainchild of a group of parents who met through the Bariquand-Alphand Institute in Menton. When my daughter Amélie left the establishment, I founded the Monaco-based association. We work in complement with specialised institutes to look after children when other associations are closed during the year. We now have 5 volunteers and we are advised and supported by Professor Catherine Barthélémy of Tours University Hospital who is an authority on autism.

Are children welcomed in a centre in the Principality?

Yes, we receive groups of 10 children, a manageable number because they require special attention. Last summer we opened la Maison d'Amélie in Annot in the Alpes de Haute Provence, a hostel offering various activities for specialised institutes for the disabled, families with a disabled child or individual members. The first year was extremely positive and we give special thanks to Annot, the community which lent us the premises. Young people from the Isatis Association were also fantastic and helped by creating a garden.

Children take part in sports and socio-cultural activities... is this important?

Very. We have a privileged environment in Monaco. Children recently took part in No Finish Line and the Challenge Sainte-Dévote. They know that these initiatives are organised for specific objectives such as raising funds for a ski trip and they are enthusiastic about the idea.

Last autumn, Monaco Disease Power organised a conference on autism in Monaco. How is medical and scientific research progressing in this area?

Very well, especially with the allocation of resources to medical imagery. We have recently acquired an interactive NAO robot - an educational tool that improves the engagement of children, especially useful for young people suffering from autism. It's currently being programmed by Handitecam, an association which belongs to the French Foundation of Arts and Professions. Although the robot can't replace a real person on a daily basis, it can open new perspectives and I think this is an interesting project.

Your association is run purely on funding from donations...

Yes. There is great support from individuals as well as companies and other organisations like the Monaco Red Cross. Once a year we organise a charity dinner with the support of HSH Prince Albert II. We raised €200,000 in April this year. Once again, we can obtain this kind of result because we are based in the Principality, where our members and sponsors are loyal.

They have enabled numerous projects to see the day?

Yes, on 13 September we're running the 2nd edition of the Rallyes du Cœur, whereby vintage cars are made available to individuals to raise money. The proceeds this time will go to the Association. I'm also in contact with the Tours teaching hospital, managed by Catherine Barthélémy. The idea is to set up certificates available via Internet for people who would like to be trained to help children with a mental disability, especially autism. We want to help parents because a lot of them ask for assistance. We'll know more before the end of 2014.

Monaco Disease Power:
www.monacodiseasepower.com