

•

enfants de Sanofi

Rapport Annuel 2022

•

sanofi



*Pascuala,
Chili*

Chiffres clés 2022

685,1 K€ de budget



120
familles aidées

132 enfants aidés
dans 27 pays



3 295
enfants ayant
bénéficiés des
actions collectives
dans 11 pays

649 K€ de ressources



600 K€
de dotation
Sanofi



49 K€
de dons
salariés



*Vietnam,
programme collectif de
prévention et de conseil
en nutrition*

Avant-propos

Ce rapport présente un résumé des activités menées par Enfants de Sanofi au cours de l'année 2022. Il a pour objectif de fournir aux administrateurs, aux parrains, aux donateurs et aux salariés des informations sur les initiatives et les résultats de l'association.

Sommaire

ÉDITOS
MISSION
TÉMOIGNAGES DE FAMILLES
OPÉRATIONS SPÉCIALES
AIDES INDIVIDUELLES
ACTIONS COLLECTIVES
DÉPENSES
FINANCEMENTS
30 ANS
REMERCIEMENTS



Sandrine Bouttier-Stref,
Global Head of CSR, Présidente
Conseil d'administration

ÉDITOS

« Depuis 30 ans, l'engagement collectif permet d'offrir aux enfants un meilleur avenir. »

Enfants de Sanofi est une association de solidarité unique dans le monde de l'entreprise. Depuis trois décennies, elle s'est affirmée comme un soutien indéfectible faisant une réelle différence dans la vie des enfants.

Cette initiative solidaire a permis de venir en aide à plus 3 820 enfants dans 90 pays en leur offrant des opportunités éducatives, médicales et sociales essentielles pour leur inclusion. Notre détermination à soutenir ces enfants a eu un impact significatif.

Nous pouvons être fiers de notre engagement collectif avec plus de 11,8 millions d'euros attribués par Sanofi depuis 1993 et 2,65 millions de dons provenant des collaborateurs.

Je vous invite à continuer à vous engager.

Merci pour votre soutien.



Patricia Corbacho, Secrétaire générale, Nathalie Blandin et Camille Kempf composent l'équipe du Secrétariat d'Enfants de Sanofi à Gentilly, France.

Depuis sa création, Enfants de Sanofi est animé par une ambition forte : celle de promouvoir la solidarité parmi les collaborateurs.

Nous poursuivrons cette belle mission : accompagner les enfants confrontés à des situations difficiles.

Nous nous appuyons sur le soutien sans faille des collaborateurs dans les différents pays, qui jouent un rôle de relais avec les familles. De plus, nous bénéficions du soutien d'un comité de parrainage, ainsi que de la mobilisation des équipes dans les sites et les pays qui s'investissent activement dans la collecte de fonds.

Les défis auxquels font face les enfants et les familles sont nombreux ; Bravo pour leur courage !

Nous continuerons à travailler aux côtés des familles pour améliorer leur quotidien et créer des opportunités équitables pour tous les enfants.

MISSION

Un engagement unique pour une initiative unique dans le monde de l'entreprise

Depuis 30 ans, Enfants de Sanofi offre un soutien moral et matériel aux enfants de salariés qui font face à des difficultés médicales, sociales ou éducatives pour favoriser leur inclusion dans la société.



Enzo,
Brésil



Statut et fonctionnement

Enfants de Sanofi est une association loi 1901 créée en 1993 et indépendante des structures hiérarchiques de Sanofi. Elle est composée de :

- un Conseil d'Administration
- un Comité de Parrainage
- une équipe administrative RSE



Qui peut adresser une demande ?

Tout salarié peut adresser une demande d'aide individuelle grâce à un dossier disponible :

- au secrétariat de l'association
- auprès des relais locaux dans les sites des pays
- en ligne sur l'intranet Sanofi (section RSE).



Type d'intervention

Chaque année, des actions collectives de prévention ou d'éducation impliquant les enfants d'un site ou d'un pays sont organisées en fonction des besoins locaux.

Un salarié dont l'enfant rencontre des difficultés d'ordre médical, familial ou d'éducation peut adresser une demande d'aide individuelle.

Des opérations spéciales sont mises en place pour aider dans l'urgence enfants et familles lorsque surviennent des événements exceptionnels ou des catastrophes naturelles.



Confidentialité

Tous les dossiers reçus sont rendus anonymes au moment de leur présentation au comité de parrainage. Les informations collectées sont gérées en accord avec les règles de protection des données personnelles.



Contactez nous sur
EnfantsSanofi@sanofi.com

Favoriser l'accès aux soins

Thomas, collaborateur en Irlande, évoque avec nous le long parcours de sa fille Eve face à la maladie.



Eve dans le métro à Londres.

« Le parcours de notre petite Eve a été semé d'embûches et d'émotions, mais elle a fait preuve d'une force incroyable pour affronter sa maladie. »

Comment s'est passé l'annonce du diagnostic ?

Tout a commencé lorsque ma femme et moi avons remarqué quelque chose d'anormal dans ses yeux, alors qu'elle n'avait que 5 mois. Malgré les conseils rassurants de notre médecin, nous savions que quelque chose n'allait pas.

Sur les conseils de la tante d'Eve, qui est infirmière, nous avons décidé de l'emmener à l'hôpital pour avoir un deuxième avis. La personne qui a examiné Eve au départ nous a dit qu'elle pensait qu'il n'y avait pas lieu de s'inquiéter. Ce jour-là, notre instinct de parents nous a poussés à faire marche arrière. Nous avons insisté pour que des examens complémentaires soient effectués et le diagnostic est tombé : notre petit bébé était atteint d'un rétinoblastome bilatéral. C'était quelques jours avant Noël, le moment le plus douloureux de notre vie. Un long voyage a commencé le lendemain. Nous nous sommes rendus à Dublin, où le diagnostic a été confirmé. Il a été rapidement suivi d'une opération, d'une chimiothérapie et d'une thérapie au laser pendant plusieurs mois cette année-là.

Les médecins ont réussi à sauver son œil droit, mais Eve a malheureusement perdu son œil gauche. Notre fille porte une prothèse oculaire depuis plus de 11 ans, et nous devons la faire contrôler et ajuster régulièrement au fur et à mesure qu'elle grandit.

Nous nous rendons à Dublin plusieurs fois par an pour ses consultations, et à Nottingham et Londres au moins une fois par an, où nous rencontrons des techniciens

oculaires qui s'occupent des besoins prothétiques de notre fille, avec une gentillesse incroyable. Ces voyages à Dublin et en Angleterre sont très coûteux car nous devons rester plusieurs jours pour que les résultats soient optimaux.

Quelques mots sur Enfants de Sanofi ?

Grâce au soutien d'Enfants de Sanofi, Eve peut continuer à bénéficier d'un suivi médical optimal et d'une prothèse oculaire conçue sur mesure, par un expert dans son domaine. Votre engagement envers les familles dans le besoin et votre volonté d'améliorer leur qualité de vie sont tout simplement remarquables.

Aujourd'hui, notre petite Eve mène une vie normale, entourée de son frère T.J. et sa sœur Lily, ainsi que ses amis et cousins, avec lesquels elle entretient une relation très étroite. Heureusement, la vision de son œil droit est excellente, en classe, elle est comme n'importe quel autre élève, n'ayant besoin d'aucun soutien supplémentaire pour réussir.

Elle nous surprend tous les jours. Elle est passionnée par le chant et le théâtre. Cette année, quelques jours avant Noël, elle a chanté devant toute la paroisse. Ce fut un moment très émouvant pour toute la famille.

Quels souhaits pour l'avenir d'Eve ?

Eve est très sensible aux besoins des autres. Elle se rend compte que les gens la dévisagent. Notre souhait le plus cher est de savoir qu'elle sera toujours en sécurité, entourée de personnes bienveillantes qui comprendront son histoire et l'accepteront telle qu'elle est.

« Votre engagement envers les familles dans le besoin et votre volonté d'améliorer leur qualité de vie sont tout simplement remarquables. »

Enfants de Sanofi soutient les enfants de salariés en cas d'événements majeurs ou catastrophes naturelles.

Ukraine



269 enfants de salariés aidés



67,1 K€ de dons

Depuis le début du conflit en Ukraine, la vie des familles de Sanofi a été gravement affectée empêchant de nombreux enfants d'aller à l'école.

Fin 2022, Enfants de Sanofi a proposé une aide à 269 enfants de salariés pour célébrer le Noël orthodoxe.



Petite fille en Ukraine.

En 2022, *Enfants de Sanofi* a répondu favorablement à 120 demandes d'aide individuelle provenant de 27 pays.

612,3 K€
de budget alloué

120
familles aidées

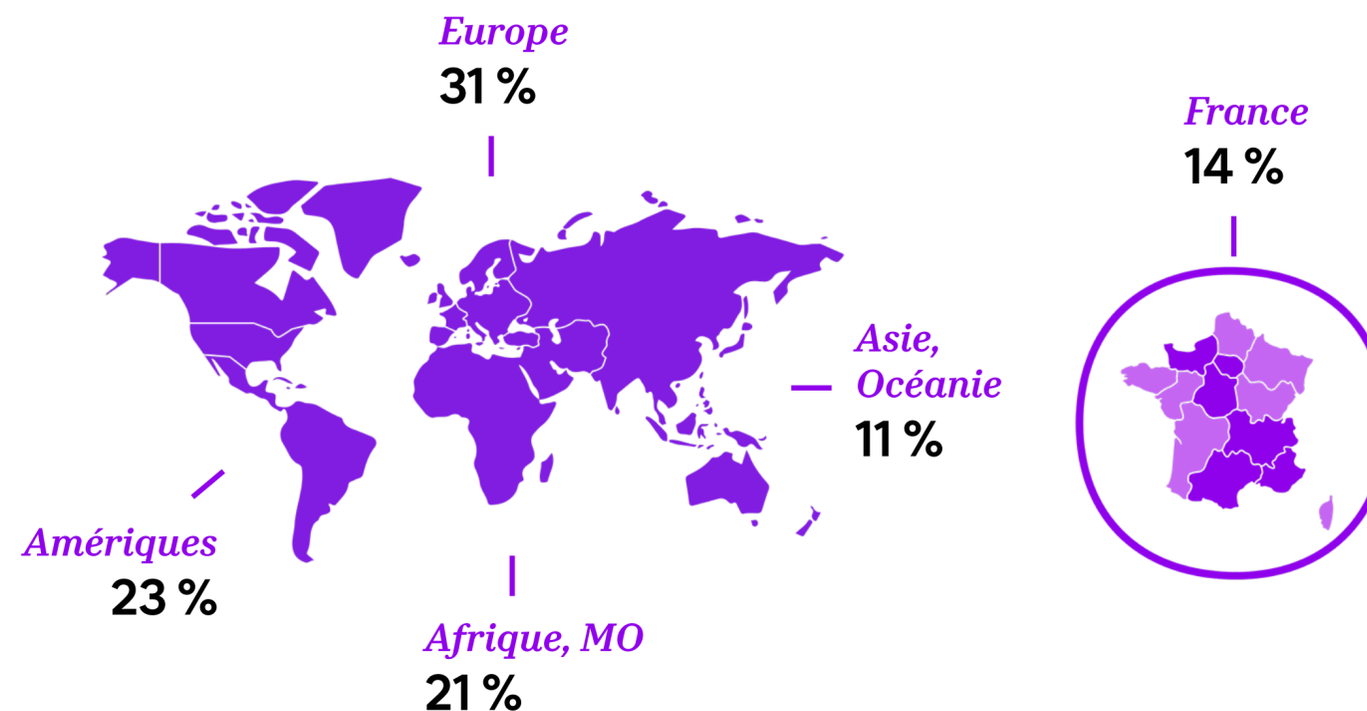
132
enfants aidés

27
pays



Provenance des dossiers

<i>Amériques</i>	<i>Europe</i>	<i>Afrique, MO</i>	<i>Asie, Océanie</i>	<i>France</i>
28 dossiers	37 dossiers	25 dossiers	13 dossiers	17 dossiers
Argentine 1	Italie 1	Egypte 18	Pakistan 3	Vitry 2
Brésil 15	Allemagne 2	Algérie 1	Chine 1	Gentilly 1
Canada 1	Espagne 14	EAU 2	Vietnam 9	Chilly Mazarin 1
Colombie 1	Slovaquie 1	Tunisie 3		Compiègne 2
Rép. Dom. 2	Turquie 12	A. Saoudite 1		Val de Reuil 1
Mexique 5	Irlande 3			Amilly 2
Panama 1	Roumanie 1			Tours 2
Chili 2	Hongrie 1			Lyon Campus 1
	Pologne 1			Marcy-l'Etoile 3
	Russie 1			Aramon 1
				Montpellier 1



Favoriser l'accès à l'éducation

Thu, collaboratrice au Vietnam, partage avec nous l'histoire de son fils Bach souffrant d'un retard global psychomoteur en raison d'une hypoxie néonatale.



Thu et ses enfants

Bach a contracté une pneumonie à la naissance. Ses cinq premières années, il a été hospitalisé plus de trente fois.

« Ces moments étaient remplis d'angoisse et d'incertitude, ne sachant pas ce qui allait arriver à mon enfant. »

Comment s'est déroulé votre parcours jusqu'à l'annonce du diagnostic ?

À l'âge de quatre ans, Bach n'était toujours pas capable de prononcer un mot. Je savais que quelque chose n'allait pas. J'ai alors consulté des psychologues qui ont diagnostiqué chez lui un retard de langage, un déficit d'attention avec une hyperactivité soit un autisme léger. On nous a conseillé de chercher une classe spéciale qui pourrait l'aider dans son développement.

Quels ont été les défis majeurs auxquels Bach et vous avez été confrontés ?

Prendre soin de Bach demande beaucoup de patience, de temps, de santé et d'argent. Depuis sa naissance, je n'ai pas beaucoup dormi. Je me contente de deux heures de sommeil pour être disponible pour lui la nuit. La situation financière de notre famille est également complexe, car mon mari longtemps au chômage, ne supportant plus la situation, a quitté le foyer, nous laissant, ma fille de douze ans et moi, seules pour prendre soin de Bach.

Les résultats scolaires de Bach ont été affectés par son retard de développement. Cependant, Bach est un enfant courageux qui continue à se battre chaque jour.

Quels sont vos espoirs pour l'avenir de Bach ?

Je souhaite partager un conseil avec les autres familles qui vivent une situation similaire : ne jamais abandonner et aimer encore plus son enfant. Le développement de nos enfants est primordial, et nous devons toujours croire en leur potentiel.

Aujourd'hui, j'ai des rêves pour Bach. J'espère qu'il grandira en bonne santé, avec un cœur bienveillant et un sens des responsabilités. Je souhaite qu'il puisse s'engager dans des activités caritatives et aider d'autres enfants atteints de maladies difficiles à s'intégrer pleinement dans la vie.

« J'espère qu'il grandira en bonne santé, avec un cœur bienveillant. »

Quelques mots sur Enfants de Sanofi ?

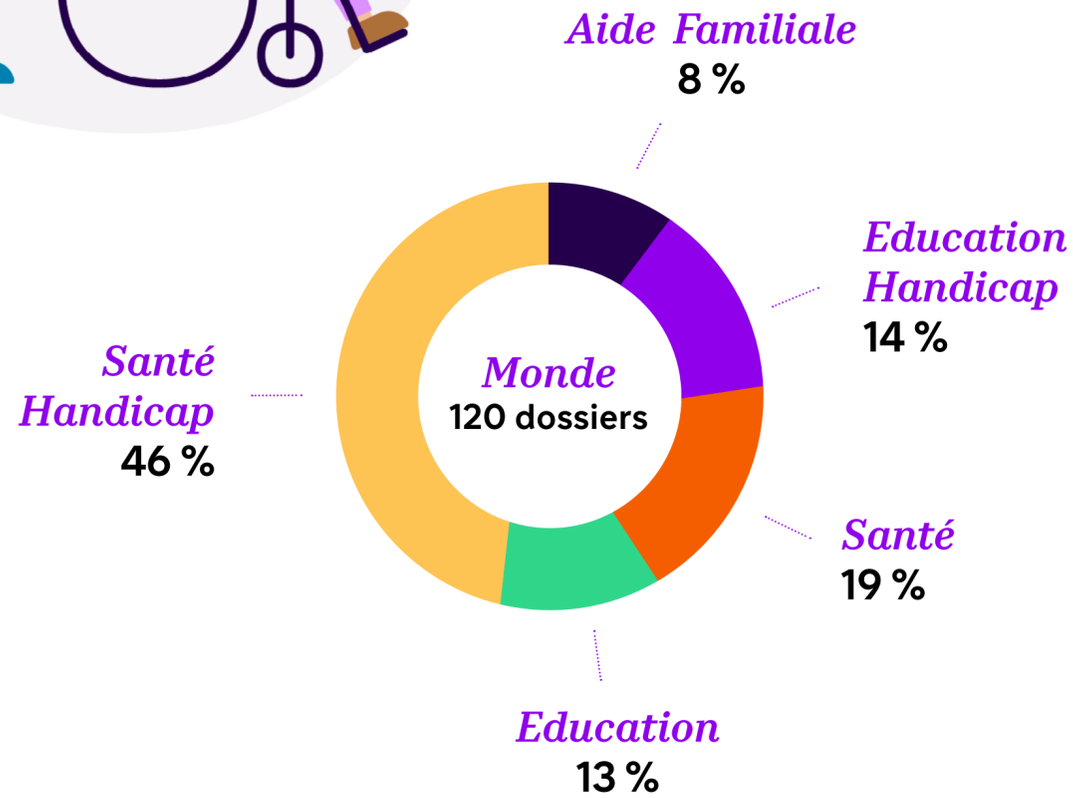
La vie a été particulièrement difficile pour moi lorsque j'ai réalisé que je devais supporter les frais de scolarité de Bach pour l'aider à grandir, alors que j'avais déjà tant de charges à assumer. Cependant, j'ai eu la chance de découvrir le programme Enfant de Sanofi. Grâce à leur soutien, mon fils a pu progresser en communication, en lecture et en écriture, et il a reçu tout l'amour et l'attention dont il avait besoin.

Le programme Enfant de Sanofi a ouvert de nouvelles perspectives pour Bach et a redonné le sourire à notre famille. Je suis fière de travailler dans une organisation qui fait preuve d'humanité, d'écoute et de compréhension.



Dossiers par nature

La santé et l'éducation spécialisée liées au handicap représentent 60 % du total des demandes individuelles, suivies des besoins de santé pour 19%. L'aide familiale représente 8 % et l'éducation 13 %.

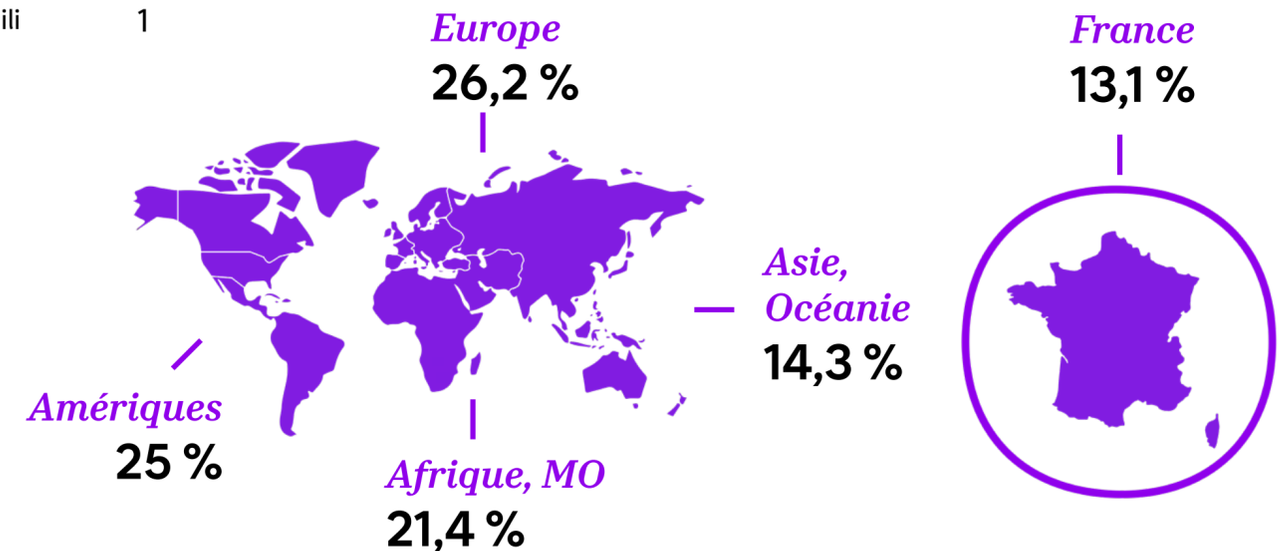


Les aides individuelles liées au handicap 2022

Le handicap représente 70% des demandes d'aide au niveau mondial, soit 84 dossiers sur les 120 et un budget de 320,3 K€.



Amérique	Europe	Afrique, MO	Asie, Océanie	France
21 dossiers	22 dossiers	18 dossiers	12 dossiers	11 dossiers
Argentine 1	Espagne 9	Egypte 12	Pakistan 3	
Brésil 13	Turquie 9	Algérie 1	Chine 1	
Canada 1	Irlande 2	EAU 2	Vietnam 8	
Colombie 1	Pologne 1	Tunisie 3		
Rép. Dom. 1	Russie 1			
Mexique 2				
Panama 1				
Chili 1				



Favoriser l'inclusion

Renata, collaboratrice du Brésil, partage avec nous l'histoire de Héloïsa, sa fille atteinte de trisomie 21.



Héloïsa dans la piscine avec son papa

« Aujourd'hui, je ne souhaiterais pas avoir un autre bébé que Helô »

Quel genre de petite fille est Héloïsa ?

Héloïsa est une petite fille de deux ans et demi, joyeuse et pleine de vie. Elle aime danser et écouter de la musique. Elle se réveille en souriant et transmet sa joie matinale à tous ceux qui l'entourent. Elle a l'habitude de plisser les yeux et de sourire quand elle veut quelque chose ! Helô est atteinte de trisomie 21.

Comment s'est passé l'annonce du diagnostic ?

Nous avons appris le diagnostic le jour sa naissance. Mon mari a été le premier à être informé. Le médecin lui a expliqué que des caractéristiques physiques telles qu'une petite oreille, des doigts courts et des yeux en amande correspondaient à la trisomie 21. En salle de réveil, alors que j'allaitais Helô, le même pédiatre m'a annoncé la nouvelle. À ce moment-là, de nombreuses pensées m'ont traversé l'esprit. Il était

difficile d'accepter que la famille dont j'avais toujours rêvé et la fille tant désirée ne correspondaient pas aux critères de la famille parfaite. Mais aujourd'hui, je ne veux pas avoir d'autre bébé qu'Helô.

Quels sont les principaux défis pour Helô et pour vous ?

La vie quotidienne d'Helô est un défi. À l'école, elle participe aux activités qui lui conviennent. J'ai remarqué que l'enseignant croit énormément en son potentiel mais il reconnaît également sa déficience intellectuelle et son besoin d'adaptations et de respect. Helô suit presque tous les jours des séances de thérapies essentielles à son développement. Nous faisons de notre mieux pour passer du temps en famille, lui permettre de se reposer, etc. C'est très compliqué et épuisant, mais Helô est courageuse ! Pour nous, le plus grand défi consiste à faire face aux préjugés. Je crains pour son avenir en raison du manque d'opportunités, d'emplois, du manque de respect et d'empathie.

Je m'inquiète également pour sa santé à mesure qu'elle grandit, car il y a peu de spécialistes médicaux qui s'occupent des personnes âgées atteintes de trisomie 21, et donc peu de connaissances sur le vieillissement des personnes atteintes de T21.

Quels conseils donneriez-vous aux familles qui traversent une période difficile ?

Lorsque nous avons appris le diagnostic de Helô, nous ne savions pas quoi penser, mais nous savions qu'il était important de nous respecter, de prendre du recul et de nous comprendre mutuellement.

« J'espère que le respect sera le fondement de la vie d'Helô, que l'égalité et l'amour seront toujours présents »

Parler avec des personnes expérimentées a été très important ! C'est un processus qui comporte de nombreuses étapes, et ce conseil est valable pour toute situation difficile. Dans mon cas, il était essentiel de faire le deuil de la famille parfaite. Il était essentiel de comprendre qu'avoir un enfant handicapé n'est pas aussi difficile qu'on le croit. Réalisez que les normes de la société sont parfois mal comprises et qu'il est triste d'avoir des croyances rigides.

Quels sont vos rêves pour l'avenir d'Helô ?

J'espère que le respect sera le fondement de la vie d'Helô, que l'égalité et l'amour seront toujours présents et que nous n'aurons pas à nous battre constamment pour eux. J'envisage pour elle un avenir indépendant et radieux, entourée de bonnes personnes.

Quelques mots sur Enfants de Sanofi ?

Je suis très touchée lorsque je parle de ce programme car il nous permet d'offrir à notre fille une prise en charge thérapeutique de qualité au quotidien. C'est essentiel pour son développement et cela aidera certainement Helô à réaliser ses propres rêves !

« Il était essentiel de comprendre qu'avoir un enfant handicapé n'est pas aussi difficile qu'on le croit. »

En 2022, de nombreuses *actions collectives* ont été mises en place impliquant 3 295 enfants dans 11 pays.



Amérique Latine

- **CÔNE SUD**
ARGENTINE, URUGUAY, PARAGUAY & CHILI
Ateliers de découvertes scientifiques. 250 enfants.
- **COLOMBIE AI**
Plus de livres moins d'écrans. 50 enfants.

Europe

- **HONGRIE OPE / AI**
Tests ophtalmo-logiques. 3 enfants.
- **UKRAINE**
Allocation spéciale, 269 enfants. 67,1 k€.

Afrique, Moyen-Orient

- **LIBAN**
Support scolaire. 13 enfants.

Asie, Océanie

- **CHINE**
Check-up médical. 53 enfants.
- **PHILIPPINES**
Vaccinations. 2 109 enfants.
- **VIETNAM OPE/ AI**
Vaccination, consultation et conseils nutrition. 548 enfants.

OPÉRATION SPÉCIALE

Turquie

En février 2023, la Turquie et la Syrie ont été touchées par plusieurs séismes. Sanofi a pris en charge et soutenue les familles affectées.

Enfants de Sanofi a proposé une aide exceptionnelle de 90 K€ pour 35 familles et 61 enfants pour leur permettre d'assurer le quotidien de leurs enfants (vêtements, outils éducatifs...).

« Je fais partie de ceux qui ont vécu le séisme de plein fouet et j'ai senti le soutien de Sanofi et de ses filiales à nos côtés dès le début. Je travaille pour une entreprise engagée. Je suis fier de travailler chez Sanofi. Encore merci ! »

Ali et sa famille, Turquie



DÉPENSES

Répartition des dépenses

Aides Individuelles

612,3 K€

+6,25% vs 2021

Actions collectives

72,7 K€

-14% vs 2021

Total

685,1 K€

+3,7 %

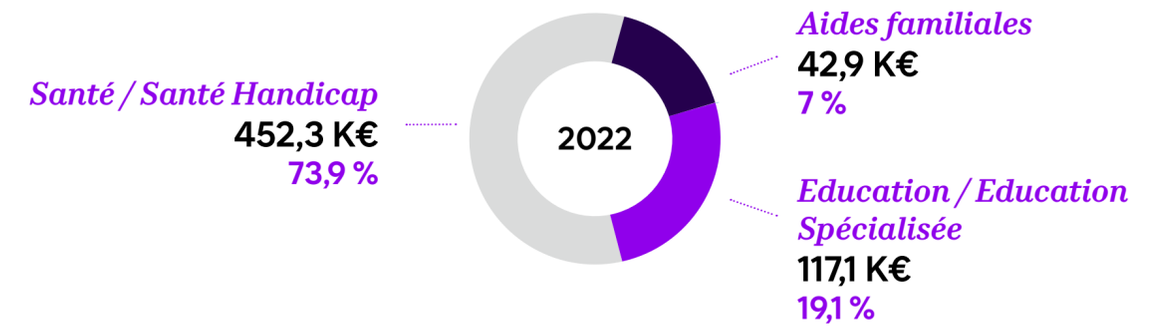


Literary Picnic,
Colombia

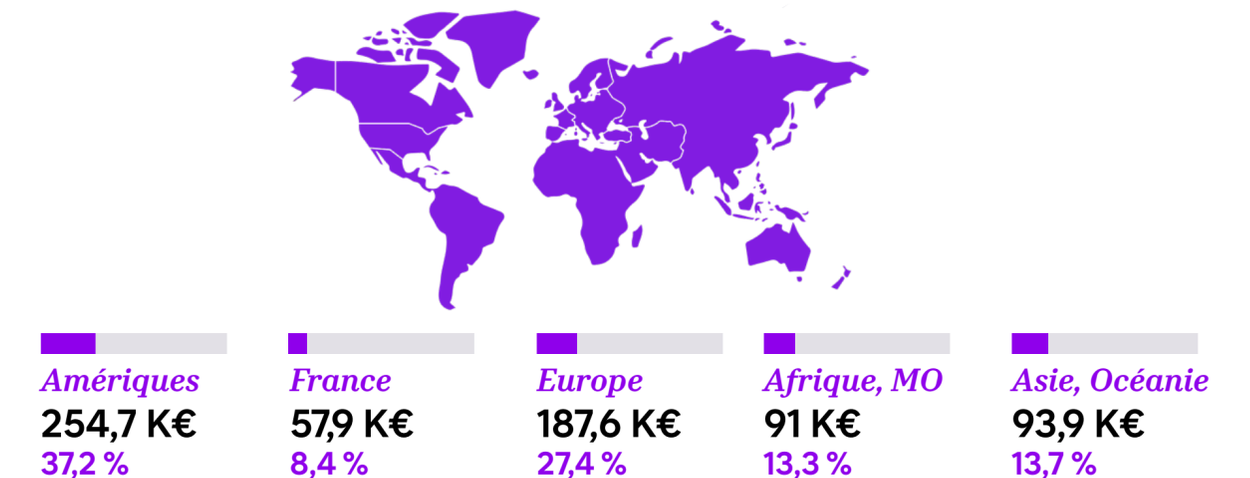
Évolution des dépenses par rapport à 2021

	 budget	 répartition	 variation N+1
Aides Individuelles	612,3 K€	89,4 %	+6,25 %
Actions Collectives	72,7 K€	10,6 %	-14 %

Répartition des dépenses par nature



Répartition géographique



FINANCEMENTS

Les ressources en 2022

Dotation Sanofi

600 K€

Dons des salariés

49 K€

Total

649 K€



Vente de miel,
Montpellier, France

Provenance des dons des salariés



FRANCE
28 745 €

EUROPE
5 203 €

AMÉRIQUES
11 652 €

ASIE/ OCÉANIE
3 433 €

Italie	4 993 €
Allemagne	210 €

Brésil	10 102 €
Mexique	1 550 €

Japon	3 433 €
-------	---------

Dons des salariés

La diversité des moyens de collecte de dons témoigne des choix et des opportunités locales, comme la vente de miels des ruchers en France, intégralement versée à Enfants de Sanofi.



30 ANS

Enfants de Sanofi Une grande histoire

1993

création de l'association
pour venir en aide aux
enfants de salariés



11,8
millions

d'euros alloués
par Sanofi

58 300
enfants

ont bénéficié
d'actions collectives
dans 34 pays

130
ambassadeurs

à travers le monde

30

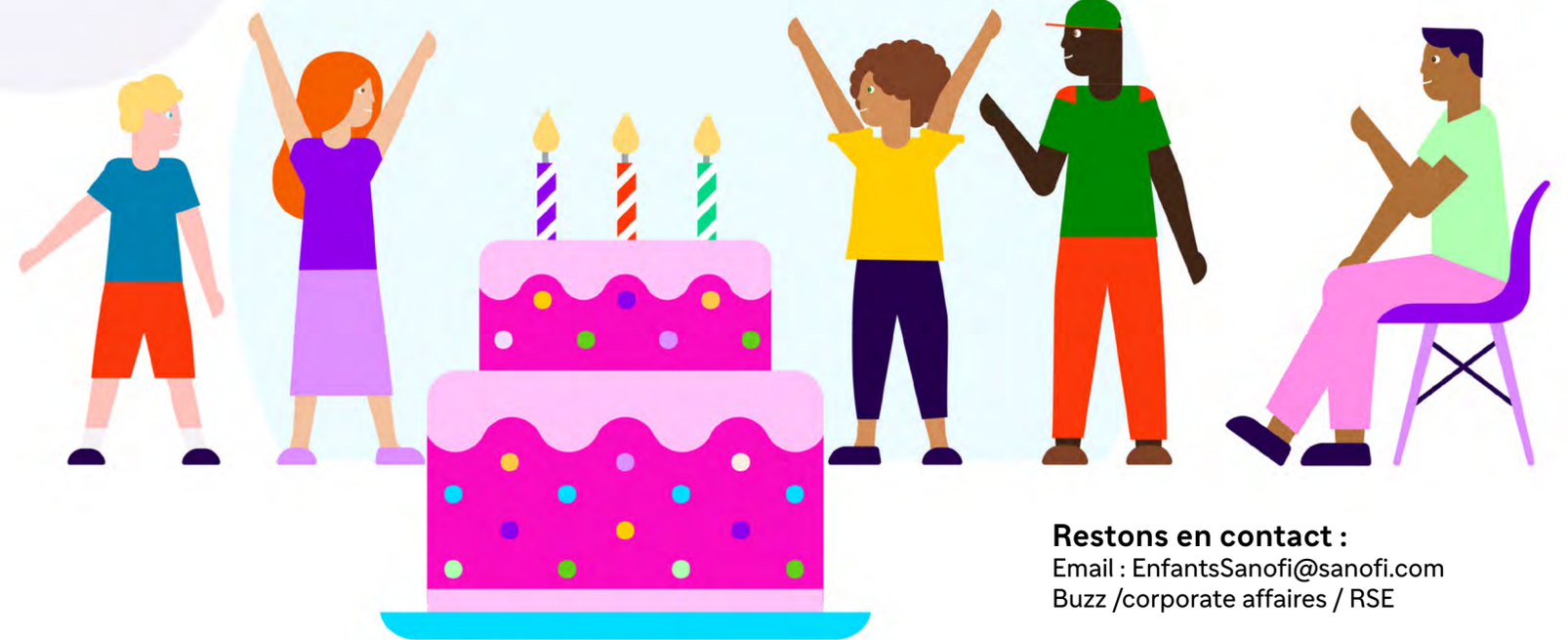
ANS
d'engagement

Plus de
3 820 enfants

ont bénéficiés d'aides
individuelles

Plus de
2,6 millions

d'euros ont été collectés
par les salariés à travers
le monde



Restons en contact :

Email : EnfantsSanofi@sanofi.com
Buzz /corporate affaires / RSE

Enfants de Sanofi

82 avenue Raspail
94250 Gentilly, France

REMERCIEMENTS



Héloïsa, Brésil



sanofi

Science en action, Chili



Vente de miel, Montpellier, France



Action collective conseil nutrition, Vietnam



Enzo, Brésil

Remerciements

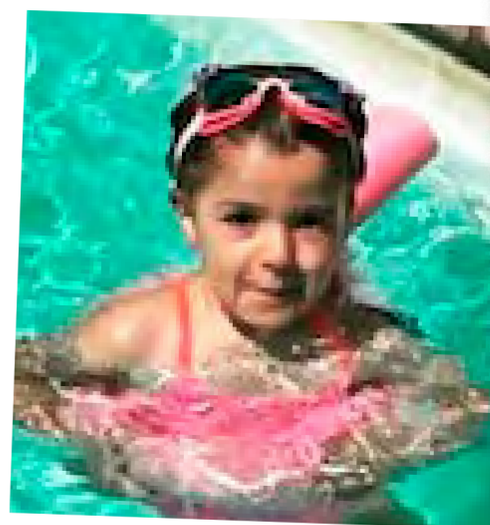
Enfants de Sanofi **remercie les donateurs** pour leur générosité et **les collaborateurs bénévoles** qui ont fait preuve d'engagement et de passion afin de mener à bien notre mission auprès des enfants.
Merci **aux familles** d'avoir partagé leurs histoires et les sourires de leurs enfants.



Pique-nique littéraire, Cali, Colombie



Eve, Irlande



Pascuela, Chili



Thu et Bach, Vietnam



Découverte des sciences, Argentine

Credits photo :
Pages 1, 2, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 13
© Sanofi / Enfants de Sanofi
Page 3 : © Capa Pictures, Jean Chiscano, Franck Parisot.

Réalisation et illustrations :
Stéphane Brassier / ACPI

sanofi

www.sanofi.com

46 Av. de la Grande Armée
75017 Paris

