

Eurecah et Flo d'Or à Saint-Chamond : l'humour contre l'adversité

CÉCILE VERRIER,

Des sous et des sourires pour Killian

Samedi soir, sur la scène de l'Épinoche, la talentueuse humoriste Flo d'Or a fait rire une salle comble, pour le plus grand bonheur de Killian et de ses parents, pour qui la soirée avait été organisée.

POUR que Killian soit heureux, la générosité n'a pas de limites. Le théâtre de l'Épinoche en a été l'exemple même, samedi soir, car c'est devant une salle totalement remplie que Flo d'Or a fait son one women show, *Flo d'Or et la tornade blonde*, enregistré pour l'occasion par la station de radio Rire et chanson.

Aucune place n'a été mise à la vente, le principe adopté étant celui du chapeau, c'est-à-dire que chacun faisait don de la somme qu'il voulait. Il y a quelques semaines, la troupe Delirium très mince avait, elle aussi, décidé de mettre son talent au profit d'une juste cause. Et le public a une nouvelle fois répondu à l'appel de l'association Killian.

Comme l'explique Olivier, le père de Killian, « *c'est Flo qui nous a contacté, nous proposant de faire un spectacle au profit de notre association* ». De son côté, la mairie, et en particulier Mme Forest, avait également décidé de participer à cette action généreuse, en prêtant le théâtre de l'Épinoche et en mettant à disposition de l'artiste tout le matériel nécessaire.

La soirée a été une véritable réussite, pour Flo, pour le public comme pour Killian.

L'association Killian et la nécessité des dons

Killian est un petit garçon de 4 ans atteint du syndrome d'An-



Killian, dans les bras de son père Olivier, en compagnie de Flo d'Or.

gelman qui se traduit par un retard du développement général. Il y a 2 ans, ses parents, Olivier et Adeline, ont décidé de monter une association, espérant ainsi optimiser le développement de Killian en mettant à sa disposition un maximum de matériel et d'outils pédagogiques, et contribuer au financement de la recherche médicale.

C'est aussi le meilleur moyen pour faire connaître cette maladie orpheline (seulement 350 cas en France) afin de sensibiliser l'opi-

nion sur le handicap mental en général et le syndrome d'Angelman en particulier.

À long terme, Olivier, Adeline, aidés par les membres de l'association qui les soutiennent dans leur combat, espèrent être en mesure d'ouvrir une structure d'accueil pour adultes handicapés. Mais pour que tous leurs objectifs soient remplis, l'association a besoin d'argent. Et Killian compte sur nous tous.

Site internet : www.association-killian.org