

# « Flo d'or » revue par une tornade blonde

La comédienne jouera son nouveau one-women-show, samedi 18 février, au théâtre de l'Épinoche au profit de l'association Killian. Un spectacle inspiré de son histoire et de la nôtre.



Ce soir-là, un enregistrement sera réalisé pour la radio Rire et chansons.

**C'**EST L'HISTOIRE non plus d'un mec mais d'une fille, comédienne, Florence, une drôle de nana, une « tornade blonde » qui fait son one-women-show depuis quelques scènes déjà.

Après avoir interprété *l'Incorrigible Nicole* dans son premier spectacle, l'humoriste se frotte à nouveau à la scène avec *Flo d'or*. A nouveau un solo où elle fait défiler tout un cortège de personnages.

« C'est l'histoire d'une famille. Il y a la mère, le père, les enfants, les copains, les copines, les voisins qu'elle s'amuse à croquer dans des scènes de la vie quotidienne. Des scènes où l'on se reconnaît tous. « Celle de la belle-mère qui débarque à l'improviste au petit-déjeuner, des vacances gâchées par des jours de pluie, des enfants qui gémissent à l'arrière de la voiture parce que la route est trop longue... »

Écrit il y a un an, ce one-women-show est forcément inspiré de son histoire. « Il y a beaucoup de moi dans ce spectacle. *Flo d'or* en est le fil conduc-

teur. Elle est une comédienne qui se moque beaucoup d'elle-même, qui délire sur ses grands pieds, sur son poids. »

Après avoir été accueillie dans une petite salle stéphanoise avec son *Flo d'or*, la comédienne est partie présenter sa tornade blonde au festival d'Avignon. Avant d'être à l'affiche cet été du Théâtre du cours l'atelier à Nice et de partir en tournée dans les casinos Partouche, l'humoriste jouera ses sketches au théâtre de l'Épinoche au profit de l'association Killian (voir par ailleurs). C'est la deuxième fois que des artistes ont la généreuse idée d'organiser une collecte en faveur de l'association. « C'est rare note Olivier Cressens, le papa de Killian. Il faut plutôt d'ordinaire démarcher. »

**MURIEL CATALANO**

*Flo d'or*, samedi 18 février, à 20 h 30, au théâtre de l'Épinoche.

Entrée : au chapeau.

Pour tous renseignements, tél : 04 27 64 00 45.

## UNE SOIRÉE QUI DOIT FAIRE RECETTE

Florence jouera ce soir-là pour Killian. « Ils sont entre trois cents et trois cent cinquante personnes à souffrir en France comme lui de cette maladie » estime Olivier Cressens, le papa. A dix-huit mois, les médecins ont découvert que l'enfant était atteint du syndrome d'Angelman. Une maladie génétique rare. « Une anomalie du chromosome 15 qui entraîne un trouble sévère du développement neurologique. »

Touché par ce syndrome, le malade présente « une déficience mentale sévère, des troubles de l'équilibre, une hyperactivité motrice, une hyperexcitabilité. » Quand il n'est pas victime, comme Killian, de troubles du sommeil ou de crises d'épilepsie.

Dans leur combat contre cette maladie, les parents du petit garçon ne sont pas seuls. Une association a été fondée en janvier 2004 pour venir en aide à cette famille. Cette

association nourrit plusieurs objectifs : « contribuer à faire face aux difficultés financières que peut susciter le handicap ;



faire connaître le syndrome d'Angelman, participer au financement de la recherche, aider les parents de Killian dans leur démarche de prise en charge de l'enfant... ») La semaine, il est

accueilli par l'IME Saint-Mathilde et le samedi par l'association Eurêka.

Aujourd'hui, Killian a quatre ans. Voilà quelques semaines qu'il marche. Un vrai progrès et un bel espoir pour sa famille et l'association.

M.C.

Pour tous renseignements, [www.associationkillian.org](http://www.associationkillian.org)