

## AFLAPA ET CYBELE

### Enfants nés avec une fente labiale et/ou palatine

**Adresse:** c/o Yolande Huysmans  
Rue Roger de Keyser, 154 – 6464 Forges  
0475/35.87.74  
060/73.00.33  
asbl.cybele@gmail.com  
<http://www.aflapa.org> + forum <http://aflapa.forumsactifs.com>  
<http://asbl-cybele.wifeo.com>

**Public concerné:** Parents d'enfants nés avec une fente labiale et/ou palatine

**Objectifs:** L'association AFLAPA a pour but d'informer et de soutenir les parents qui apprennent que leur enfant va naître avec une malformation de la lèvre et du palais (anciennement appelé « bec de lièvre »). AFLAPA répond aux questions des parents et organise des réunions d'échange.

L'association CYBELE vise à promouvoir l'allaitement des enfants nés avec une fente, en informant les professionnels de la santé et les (futurs) parents, en leur conseillant du matériel facilitant les tétées et en répondant à leurs questions en cas de besoin.

**Notre avis:** Un enfant sur 700 environ naît avec une fente labio-palatine. Le diagnostic a souvent lieu lors de l'échographie, en cours de grossesse.

AFLAPA permet aux parents de faire face à l'annonce du handicap de leur enfant. En démystifiant les problèmes et en apportant du réconfort, l'association permet aux parents de vivre une grossesse « normale » et de préserver l'attachement parents-bébé.

CYBELE encourage l'allaitement et la continuité du lien mère-enfant, en particulier lorsque l'enfant est opéré. Leur travail de sensibilisation des professionnels et futurs professionnels est remarquable.