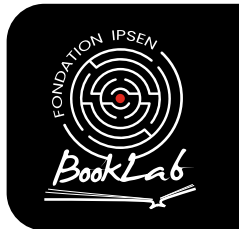


Sonia Goerger et Élodie Garcia



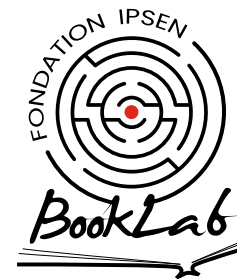
*Marie,
la toute petite souris*

LES ENFANTS DE LA GÉNÉTIQUE



Sonia Goerger et Élodie Garcia

Marie,
la toute petite souris
LES ENFANTS DE LA GÉNÉTIQUE





Un doux matin d'automne, à la clinique des souriceaux, naît Marie, une jolie petite souris, une toute petite souris...

Encore plus petite que toutes les autres petites souris.

Les années passent.

Marie devient une élève brillante,
qui adore apprendre, mais elle reste
bien plus petite que les autres souris
de son âge. Elle est atteinte d'une
maladie qui l'empêche de grandir
normalement.





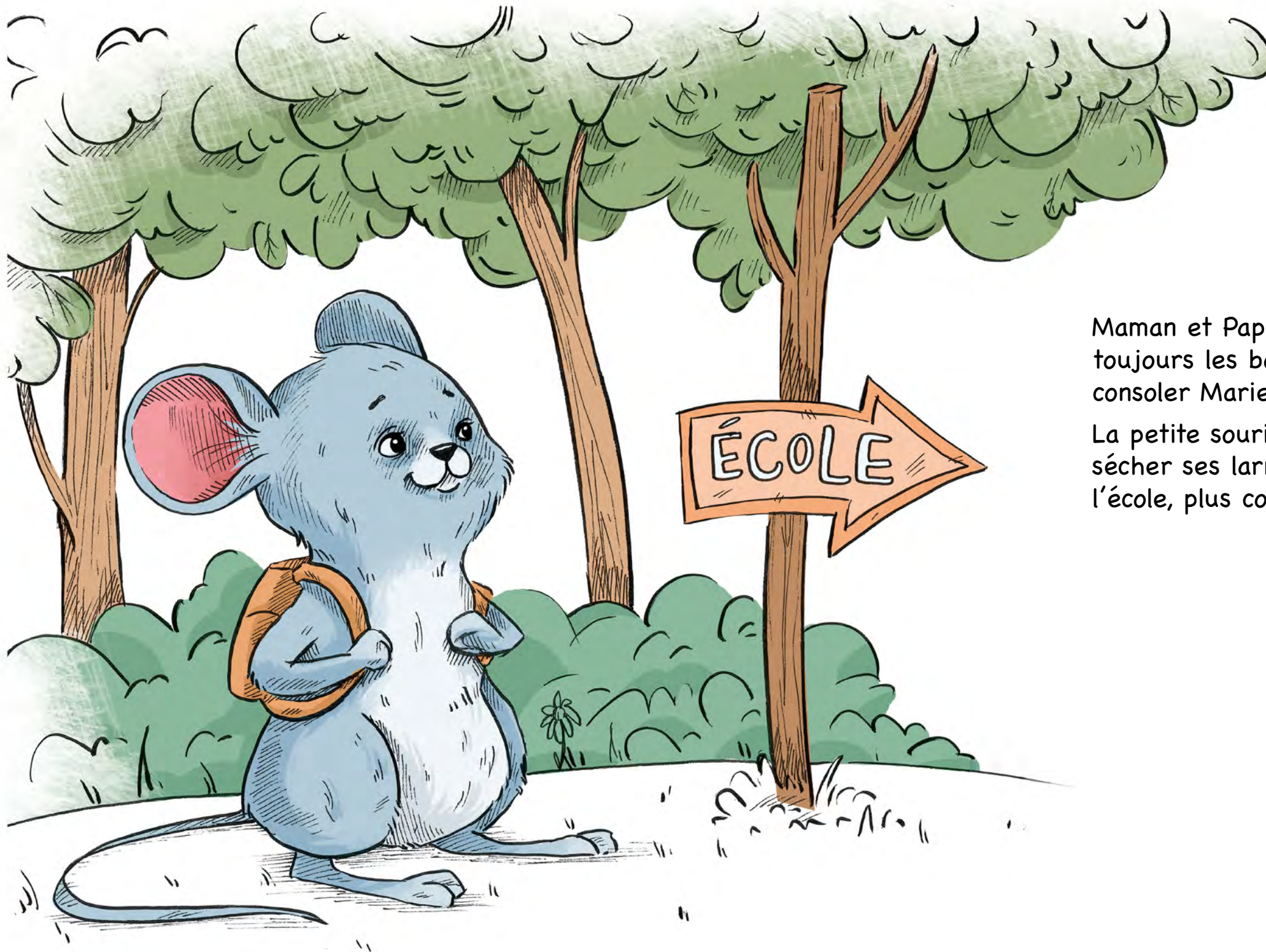
Un matin, Maman et Papa Souris la retrouvent dans sa chambre en train de pleurer.

« Je ne veux plus aller à l'école ! sanglote Marie. Les autres élèves sont méchants... Ils se moquent de moi et de ma petite taille. »

Maman Souris, qui refuse de voir sa fille souffrir à cause de sa différence, la prend dans ses bras et lui dit d'une voix douce et réconfortante :

« Marie, écoute-moi bien, tu es belle, tu es forte, tu es intelligente et, peu importe ta taille, tu accompliras de grandes choses ! Ne laisse jamais personne te faire croire le contraire. »





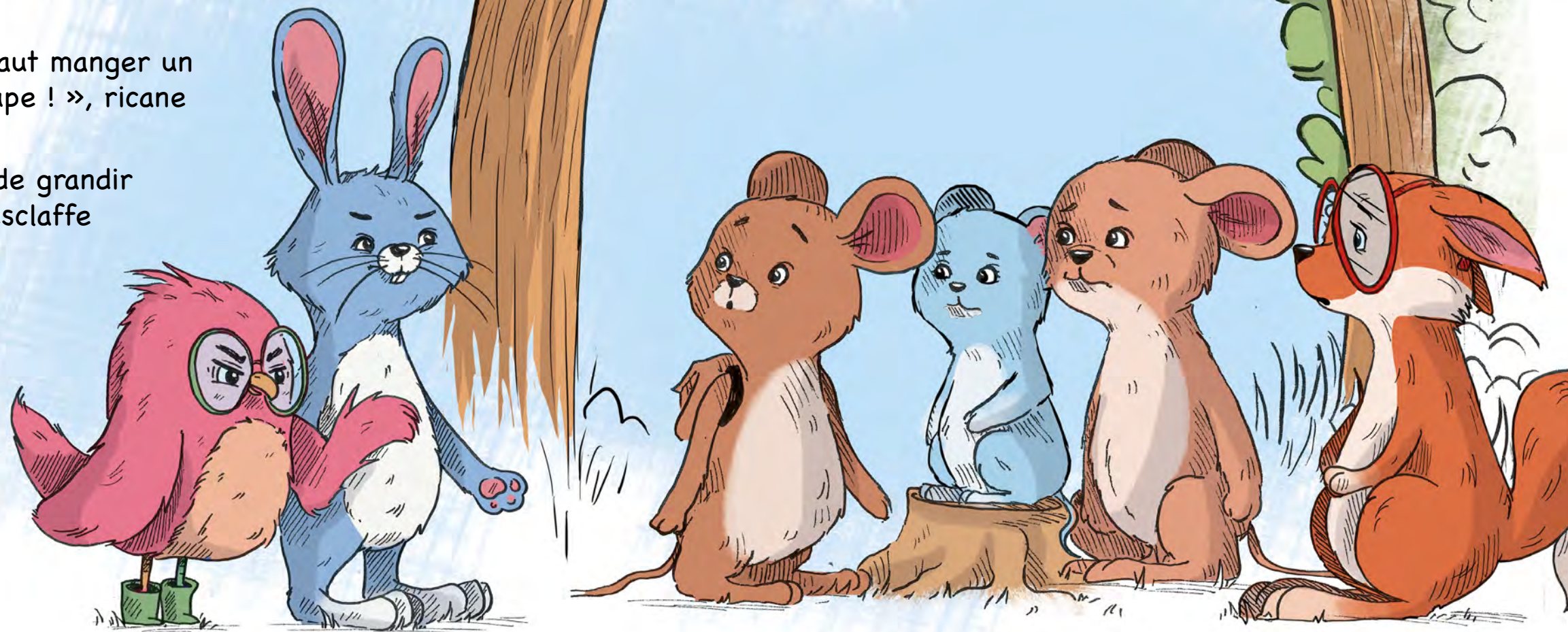
Maman et Papa Souris trouvent toujours les bonnes paroles pour consoler Marie.

La petite souris ne tarde pas à sécher ses larmes avant de partir à l'école, plus courageuse que jamais.

Pendant la récréation, un groupe d'élèves s'approche de Marie et l'interpelle :

« Dis-donc, il faut manger un peu plus de soupe ! », ricane l'un d'eux.

« Tu as oublié de grandir ou quoi ? », s'esclaffe un autre.





Les amis de Marie, qui n'ont jamais prêté d'importance à sa différence de taille, prennent immédiatement sa défense.

Marie, elle, n'a qu'une seule envie : se cacher dans un trou de souris !

C'est alors qu'elle se remémore les mots de sa maman.

Comme par magie, cette phrase lui redonne le sourire.

Marie se redresse et répète à haute voix, de manière à ce que tout le monde l'entende...

« Je suis belle, je suis forte,
je suis intelligente, et peu
importe ma taille, j'accomplirai
de grandes choses ! »

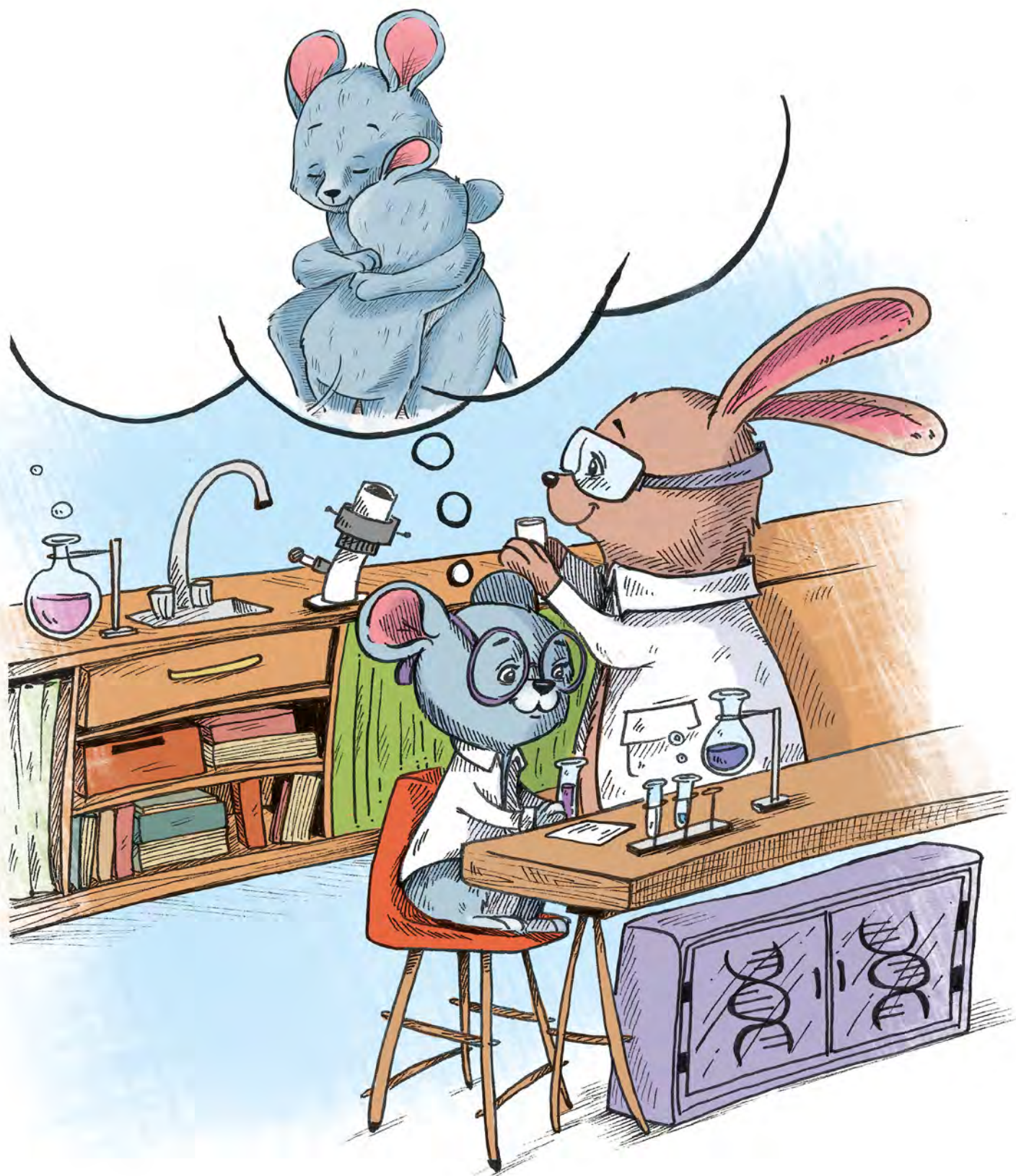




Les enfants qui la chahutaient,
honteux de leur comportement, se
sentent alors devenir petits, tout
petits... prêts à disparaître dans un
trou de souris.

Les années défilent et la jeune souris réussit brillamment ses études, faisant la fierté de ses parents et l'admiration de ses amis.





Devenue une généticienne de renom,
Marie affronte la vie et ses obstacles
de façon remarquable.

À chaque épreuve, elle se répète
la phrase magique de sa maman,
qui lui redonne immédiatement force
et courage.

Puis, un doux matin de printemps, à la clinique des souriceaux, Marie donne naissance à une jolie petite souris. Elle admire son adorable bébé, blotti près de son cœur, et lui murmure alors, telle une douce berceuse :

« Tu es belle, tu es forte, tu es intelligente, et peu importe ta taille, tu accompliras de grandes choses... »

Ouvrez la discussion !

Prolongez la lecture de cette histoire avec les enfants. Les questions que vous trouverez à la page suivante vous accompagneront dans votre réflexion.





As-tu déjà vu des personnes de petite taille ?

Penses-tu qu'il peut y avoir des avantages à être plus petit que les autres ? Quels en sont, d'après toi, les inconvénients ?

Que penses-tu de l'attitude des camarades de Marie qui se moquent d'elle ?

Que penses-tu de la phrase que lui répète souvent sa maman : « Tu es belle, tu es forte, tu es intelligente, et peu importe ta taille, tu accompliras de grandes choses » ?

Et toi, que fais-tu quand tu as besoin de reprendre confiance en toi et de te donner du courage ?

À propos de l'achondroplasie

L'achondroplasie est la forme la plus courante de petite taille d'origine génétique. L'achondroplasie est une maladie génétique causée par une anomalie de la croissance de l'os ou du cartilage de l'os. Elle est due à une mutation du gène FGFR3, porté sur le chromosome 4. Le plus souvent, elle est la conséquence d'un accident génétique survenant chez l'enfant. La maladie peut aussi être familiale, transmise par l'un des deux parents lui-même atteint. Sa fréquence est estimée à 1 sur 25 000 naissances. Les achondroplastiques adultes mesurent entre 120 et 130 centimètres, pour les femmes, et 125 à 135 centimètres, pour les hommes.

À propos de l'auteure

Secrétaire médicale, Sonia Goerger accueille et rencontre, depuis plusieurs années, de nombreux patients de génétique. Ce contact lui a donné envie de créer la collection de livres pour enfants « Les Enfants de la Génétique ».

Les livres de la collection abordent les difficultés que les patients peuvent être amenés à vivre au quotidien avec des mots simples et des personnages attachants. Pour leur donner vie, Sonia Goerger a notamment collaboré avec Christine Juif, psychologue clinicienne, qui accompagne les patients porteurs de maladies génétiques, et leur famille, au cours de la démarche diagnostique.

À propos de l'illustratrice

Graphiste pendant plusieurs années, Élodie Garcia s'est reconvertie en tant qu'auteure et illustratrice de livres pour enfants et bandes dessinées. La délicatesse de son trait lui permet d'aborder, tout en douceur, des sujets parfois difficiles. En illustrant la collection « Les Enfants de la Génétique », Élodie Garcia espère pouvoir aider les familles confrontées aux maladies rares.

À propos de l'association ARGAD

L'association ARGAD (Association de Recherche en Génétique et d'Accompagnement des familles et professionnels de Dijon-Bourgogne) est une association de loi 1901, à but non lucratif, créée en septembre 2010.

Cette association soutient le développement de la FHU-TRANSLAD par de nombreuses actions :

- améliorer les conditions d'accueil et de prise en charge des patients atteints de maladies rares en Bourgogne,
- diffuser des informations sur les maladies rares par l'organisation de réunions spécifiques,
- aider les médecins et les professionnels de santé impliqués dans les maladies génétiques rares à approfondir leur formation et améliorer leurs connaissances dans ce domaine,
- soutenir les activités de recherche clinique et biologique dans le domaine de la génétique des anomalies du développement en Bourgogne.

Pour soutenir l'association ARGAD et sa mission, rendez-vous sur : <http://www.translad.org/>



À propos du Fondation Ipsen BookLab

Au service de l'intérêt général, œuvrant pour une société équitable, le Fondation Ipsen BookLab publie et distribue des livres gratuitement, notamment aux écoles et associations. Collaborations entre expertes et experts, artistes, auteures ou auteurs, et enfants, nos publications, pour tous les âges et en différentes langues, portent sur l'éducation et la sensibilisation aux questions de santé, de handicap et de maladies rares. Retrouvez l'intégralité de notre catalogue sous <https://www.fondation-ipsen.org/fr/book-lab/>.

Livre # 10.1
Votre avis nous intéresse !



Texte : Sonia Goerger (avec la collaboration de Christine Juif)
Illustrations : Élodie Garcia
Édition scientifique : Association ARGAD, Association de Recherche en Génétique et d'Accompagnement des familles et professionnels de Dijon-Bourgogne
Relecture : ERS
Direction éditoriale : Céline Colombier-Maffre

Pour le texte :
© Sonia Goerger, 2021

Pour la publication :
1^{re} édition :
© Fondation Ipsen, 2021

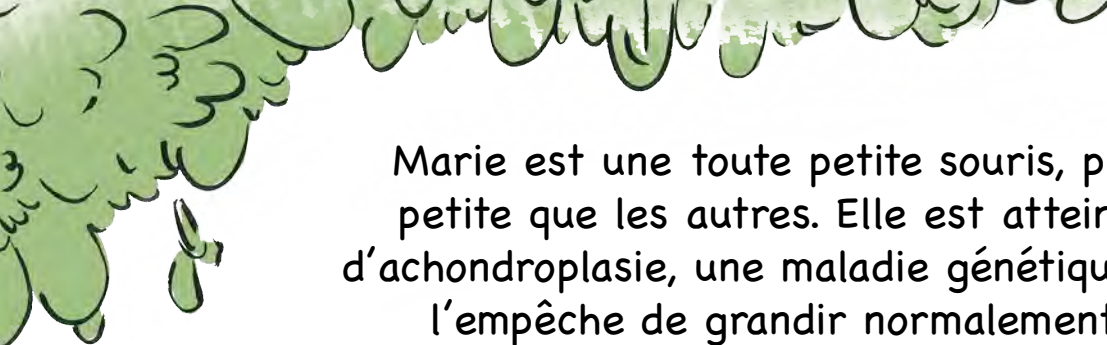
ISBN : 978-2-490660-68-1 (livre imprimé_version française)/ 978-2-490660-71-1 (ePub_version française)/
978-2-490660-74-2 (ePub_version anglaise)/ 978-2-490660-39-1 (ePub_version espagnole)/
978-2-490660-47-6 (ePub_version chinoise)

2^d édition :
© Fondation Ipsen, 2025
ISBN : 978-2-38427-288-4 (livre_imprimé_version française)

La Fondation Ipsen est placée sous l'égide de la Fondation de France
www.fondation-ipsen.org

Loi n°49-956 du 16 juillet 1949 sur les publications destinées à la jeunesse,
modifiée par la loi n°2011-525 du 17 mai 2011

Dépôt légal : juillet 2025
Achevé d'imprimer en Europe, par Typo Libris, Paris, en juillet 2025



Marie est une toute petite souris, plus petite que les autres. Elle est atteinte d'achondroplasie, une maladie génétique qui l'empêche de grandir normalement.

Sa petite taille sera-t-elle un obstacle à l'accomplissement de grandes choses ?



« Les enfants sont confrontés à de nombreux défis dans leur vie. La maladie est difficile à aborder. Ces livres expliquent que chaque enfant est puissant et que la force de l'esprit est grande face à la maladie. »

– **James A. Levine**

MD, PhD, Professeur, Fondation Ipsen, Président
www.fondation-ipsen.org



Pour chaque titre d'un livre imprimé, un arbre est planté dans une forêt de 7 hectares en Centre Bretagne.
« Contribuons activement à l'avenir de notre planète, regardons pousser les livres de demain ».

2FI0243



Livre # 10.1
Votre avis nous intéresse !



ISBN:
978-2-38427-288-4 (livre imprimé)
978-2-493373-27-4 (ePub)

exemplaire gratuit - ne peut être vendu