



# GUILLAUME ESPOIR

## Infos

Site Internet: [www.gespoir.com](http://www.gespoir.com)

E-mail: [gespoir@free.fr](mailto:gespoir@free.fr)

NUMÉRO 27

MARS 2003

## Bilan 2001 et 2002 du Plan « Greffes »

Suite à une conférence de presse de Mme Martine AUBRY, Ministre de l'Emploi et de la Solidarité le 22 juin 2000, il a été dit que « *le nombre d'allogreffes non-apparentées potentielles en France est de l'ordre de 1000/an, alors qu'on en réalise un peu moins de 200* ».

**En conséquence, l'accès à la greffe de moelle osseuse ou de cellules souches périphériques, a été jugé une priorité dans le cadre du plan « cancer ».**

Pour cela, il a été prévu d'augmenter de 10 000 donneurs/an sur 3 ans, le fichier national. L'État a pris l'engagement de financer les analyses ( typages HLA) réalisés dans les EFS (Établissement Français du Sang), à hauteur de 12 Millions de francs/an (soit 170 Euros environ par typage). Ce plan entrant en vigueur au 1er janvier 2001.

### Le bilan après 2 ans

Début 2001, démarrage difficile lié à une mauvaise affectation des fonds.

Grâce aux actions groupées des associations au niveau national, en juin 2001, les budgets sont enfin affectés et les typages réalisés à un rythme normal, à partir de juillet 2001.

Fin décembre 2001, seulement 3309 inscriptions de donneurs ont pu être réalisées dans le cadre du plan « greffes ». La raison étant le retard apporté dans l'affectation des fonds (on a perdu six mois à chercher comment ré-affecter un budget ....!).

En 2002, malgré une situation normale, seulement 7602 inscriptions sur fichier ont été réalisées, alors que les budgets octroyés permettaient 10 000 inscriptions !

Bilan : en 2001, le solde de « non-inscrits », (mais financé), était de 6691; En 2002, il est de 2 398.

**Ce qui fait un manque de 9 089 donneurs, qui auraient donné des probabilités supplémentaires à tous les malades en attente de greffe !**

Désormais, pour respecter le plan « greffes » et réaliser les 30 000 inscriptions prévues sur 3 ans, il faut donc en 2003 au moins 19 089 inscriptions.

### Les problèmes

**Nous constatons depuis deux ans, que les problèmes du fichier français et le peu d'inscriptions de nouveaux donneurs en France, ne sont pas liés à un problème d'argent !...**

Pour nous G.E. nous constatons :

#### ◆ UN MANQUE ÉVIDENT D'INFORMATIONS ET DE COMMUNICATION

Comme le disait , Guillaume, 21 ans en recherche d'un donneur compatible :

**« Quel choix les gens ont-ils de devenir donneurs, s'ils n'ont pas l'information sur l'existence de cette possibilité ? »**

Qui parmi vous, mais surtout parmi

les jeunes (puisque il est souhaitable d'inscrire des personnes jeunes qui resteront sur le fichier de nombreuses années) a déjà entendu parler du don de moelle osseuse et/ou de cellules souches du sang périphérique ?

Très peu me direz-vous !

Aucune campagne d'information n'est venue soutenir ce plan « greffe ». Pas une seule émission sur les chaînes de télévision et radios. Très peu d'articles dans la presse (si ce n'est à l'initiative de familles de malades ou d'associations soutenant ces malades). Aucune information en dehors de celle, qui depuis de nombreuses années est donnée par toutes nos associations et les familles.

En un mot, rien de plus que ce qui existait avant ce plan « greffes ».

#### ◆ DES MOYENS LOGISTIQUES NETTEMENT INSUFFISANTS

Lors de campagnes locales d'informations, souvent à l'initiative de familles de malade, on constate que les centres

(Suite page 6)

### Sommaire

• LE PLAN « GREFFES »	1/6
• CALENDRIER 2003	2
• FOIRE STE CATHERINE	3
• BOURSE D'ETUDES	3
• MARCHÉ DE NOËL	4
• LA VIE EN RIRE	5
• PÈRE NOËL EN JANVIER	8

# Un calendrier pour G.E.

## QUI SONT-ILS ?

Tous joueurs seniors de 20 à 40 ans du XV de St-Genis-Laval, équipe de Rugby évoluant dans la division Honneur et tous amateurs et amoureux du ballon ovale.

Naturellement quand Lionel, représentant l'OSGL Rugby, nous a contactés afin de nous exposer son projet, nous avons été très émus. Que des ex-élèves du collège Giono où étudiait Guillaume, viennent à nous 8 ans après son départ ... cela nous touche au plus profond du cœur ! Et qui a dit que les jeunes n'étaient pas généreux !...

Mais revenons au Calendrier. Il nous fait découvrir ces jeunes joueurs dans des tenues inhabituelles, « *mis à nus* » pour « GUILLAUME ESPOIR » comme le dit leur affiche ! avec des photos très « *softs* » et artistiques, des prises de vues « *style David Hamilton* » tout en contrastes, le photographe jouant à la perfection avec les dégradés de gris. Un très beau travail de pros.

## POURQUOI CE CALENDRIER ?

- Pour faire un don à une association
- Lutter contre les préjugés du rugbyman, homme viril et brutal, au profit de l'image d'homme de cœur qu'ils sont ;
- Financer un projet collectif au sein de leur équipe.

## ET LA MOELLE OSSEUSE DANS TOUT ÇA ?

Cette magnifique idée de calendrier au profit de notre association, c'est très bien, mais quand nous regardons ces jeunes hommes se découvrant ainsi pour nous, nous ne pouvons nous empêcher de voir de beaux « *champs de moelle osseuse* » !...

Les consignes de l'Établissement Français des Greffes ne sont-elles pas de privilégier, la mise au fichier de nouveaux donneurs masculins dans la tranche d'âge des 18 à 40 ans ?

La moyenne d'âge actuelle du fichier français est assez élevée. Par ailleurs, plus de 60 % des donneurs inscrits,

## POURQUOI NOTRE ASSOCIATION ?

Parce que « GUILLAUME ESPOIR » est une association de leur commune,

Parce que certains joueurs ont connu et/ou ont fréquenté le même collège que Guillaume,

Parce que Guillaume aujourd'hui, aurait le même âge que certains d'entre eux,

Parce que ces sportifs en pleine forme, soutiennent les malades et plus particulièrement les plus jeunes d'entre eux qui souffrent de cette maladie : la leucémie.

sont de sexe féminin, d'où la raison d'un rééquilibrage avec des donneurs volontaires masculins.

Après quelques explications, certains d'entre eux souhaitent s'inscrire.

Mais pour parfaire l'information et motiver l'ensemble de ces jeunes joueurs, nous organiserons en mars, une soirée d'information sur le thème du « *Don de moelle et de la greffe* ».

A bientôt, donc, pour la suite... FB



**CHAMPS DE MOELLE OSSEUSE , AVANT LA RÉCOLTE ...**

C'est dans l'os du bassin que l'on prélève la moelle. Surtout ne pas confondre avec la moelle épinière.

---

## Foire de la Sainte Catherine, 10 ans déjà ...

---

1992 - 2002 C'est la 10ème année que « GUILLAUME ESPOIR » participe à la Foire de la Sainte-Catherine qui a lieu tous les ans à Saint-Genis-Laval, le samedi le plus proche du 25 novembre.

Lors de notre première participation en novembre 1993, cette foire avait lieu le jour même du 25 novembre. L'association « GUILLAUME ESPOIR » venait d'être créée au mois d'octobre, avec comme buts : informer et sensibiliser, mais surtout trouver un donneur de moelle osseuse compatible, afin de permettre à Guillaume d'être greffé ...

Dans la presse locale, on pouvait lire le titre suivant : «*Fête de la Sainte-Catherine : un stand pour un enfant...*».

10 ans ont passé... l'association est plus que jamais, toujours présente aux côtés des malades et de leurs familles, afin de leur apporter conseils, aide et soutien. Mais aussi, faire de l'information, sensibiliser de nouveaux donneurs pour qu'ils s'inscrivent sur le fichier des volontaires au don de moelle osseuse et apporter une aide financière à des équipes de recher-

ches, pour de nouveaux traitements des leucémies.

Mais revenons à la Foire 2002 .... Toute la semaine le temps a été pluvieux et nous angoissons un peu, en pensant à la fin de semaine !.

Heureusement, en ce samedi 23 novembre, bien que le ciel soit bien gris, il ne pleut pas. Le trio habituel composé de Françoise, Jean-Michel et Georges, installe le stand et dès 9 heures, nous sommes prêts à accueillir et renseigner les personnes qui le désirent.

Comme tous les ans, le stand croule sous une pyramide de bougies, ces fameuses « *lumières de l'espoir* » qui orneront vos fenêtres le soir du 8 décembre, c'est la tradition en Rhône-Alpes.

Cette foire est aussi pour nous le prétexte afin de rencontrer nos adhérents et sympathisants, qui passent souvent sur notre stand, nous montrant ainsi qu'ils pensent à nous et cela nous fait naturellement plaisir ...

Il faut savoir, qu'au fil des années, ces « *lumières de l'espoir* » que nous vendions à l'origine uniquement sur

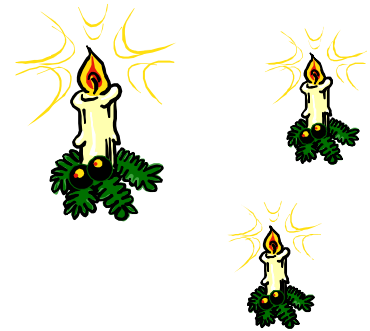
Saint-Genis-Laval, sont vendues maintenant, grâce à des adhérents et sympathisants très actifs, dans d'autres communes de la région : avec Muriel et Marie-Claude qui les proposent à Sathonay, mais aussi sur les marchés de Lyon-Guillotière...

Dans la Loire, dans les environs de Saint-Chamond, avec notre toujours très active, Babeth, mais aussi cette année dans l'Ain, avec Valérie.

Il ne faut pas oublier non plus, les nombreuses personnes qui les proposent dans leurs sociétés, à leurs familles et amis.

Bravo et merci à tous.

et RV en décembre 2003, naturellement.



---

## Bourse d'études

---

Un partenariat financier a été signé en fin d'année 2002 entre 3 associations : ARHÉPAN, PAM (Pense à Moelle) et GUILLAUME ESPOIR, l'hôpital Édouard Herriot et Sophie D., une jeune étudiante-interne, qui prépare un DEA (Diplôme d'Études Approfondies) au sein de l'unité d'Hématologie de cet hôpital.

### Contexte de recherche

Les leucémies aiguës (LA) et les syndromes myélodysplasiques (SMD) sont des affections malignes de la moelle osseuse. Les traitements comportent des polychimiothérapies et la greffe de cellules souches hématopoïétiques qui guérissent environ 30 à 60 % des adultes atteints de leucémies

et 20 à 40% des patients avec SMD.

Quand donneur et receveur sont différents (allogreffe) l'efficacité de la greffe repose en grande partie sur la destruction des cellules leucémiques par les cellules du greffon.

Cet effet positif est malheureusement associé à une reconnaissance des tissus sains du receveur (malade) par les cellules du greffon (donneur) à l'origine de complications graves et mortelles dans 10 à 30% des cas.

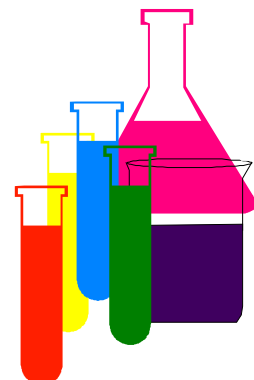
En outre, l'effet bénéfique anti-tumoral de la greffe est variable d'une greffe à l'autre et difficilement prévisible.

Quand les cellules proviennent du patient lui-même (autogreffe), il n'y a pas de reconnaissance des cellules malades du receveur par les cellules du greffon et ainsi moins toxiques, les

autogreffes s'accompagnent plus souvent de rechutes que les allogreffes.

La recherche dans le domaine de l'exploration de l'effet anti-tumoral vise à obtenir un effet anti-tumoral sans effet toxique.

C'est dans ce contexte que s'intègre le présent projet de DEA.



# Un Marché de Noël dans les Yvelines

En ce samedi 14 décembre, nous voici sur la brèche ! C'est le jour du Marché de Noël à Houilles.

Contrairement aux habitudes, il ne pleut pas et il ne fait pas froid non plus. Bien sûr, il n'y a pas de soleil, mais il ne faut peut-être pas trop en demander! ... Toutes les conditions semblent donc remplies, afin que les ovoïlois sortent de chez eux et viennent faire un petit tour parmi les différents stands présents.

Nous nous installons, comme l'année passée, dans le parc de la ville.

En avance sur l'horaire, nous sommes prêts bien avant 14 heures, heure théorique d'ouverture de ce Marché de Noël. Des retardataires qui finissent seulement leurs courses du matin, en profitent pour jeter un coup d'œil à notre étalage.

Cette année encore, notre stand fourmille de jeunes de l'aumônerie, venus pleins d'espoir et motivés, afin de vendre pour « GUILLAUME ESPOIR », les truffes de chocolat, qu'ils ont confectionnées la veille au soir.

Nous accueillons Lydia, Karine, Audrey, Hélène, Laura, Sophie, Raphaël, Maxime, Martin, Elodie, le(s) Alexandre(s) et Arthur. J'espère n'avoir oublié personne !

Béatrix, responsable des équipes, fidèle au poste, comme chaque année, arrive pour prêter main forte.

Les jeunes emplissent notre stand de joie, de bonne humeur et proposent gentiment des plaquettes d'information sur le don de moelle osseuse, aux passants.



Cette année, pas de grande affluence, mais les ventes se font régulièrement tout au long de l'après-midi. Les truffes bien sûr, partent en premier et bientôt, tous les sachets sont vendus.

Les confitures sont également très demandées ... nos habitués sont là !!!

Les porte-clés garnis d'animaux en peluche et les ravissantes barrettes en bois, plaisent beaucoup à nos jeunes vendeurs ... Du côté « nouveautés » : de ravissants tabliers pour bouteille, avec nœuds papillons et gilets, réalisés par Suzon ; des porte-serviettes et serviettes « invités » brodés par Colette...

Dans cette ambiance, le temps passe vite ... et bientôt, la nuit tombe, mais il y a encore quelques visites... il est pourtant l'heure de ranger les quelques invendus dans leurs caisses et ça tombe bien, car il se met à pleu-

voir.....

Encore du très bon travail réalisé cette année par toute notre équipe !

Un grand MERCI à ceux qui nous ont aidé dans l'organisation et la fabrication des confiseries, mais aussi ceux présents sur le stand tout au long de cet après midi, qui ont tous contribué à faire de ce Marché de Noël en faveur de « GUILLAUME ESPOIR » un succès .

NL



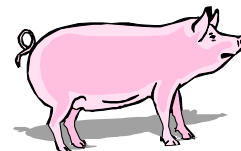
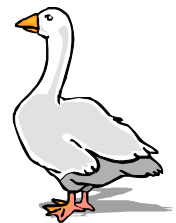
Solution des mots croisés de Monique

« G.E Infos » de décembre



PAGE 4

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L
1	I	L	L	U	M	I	N	A	T	I	O	N
2	L	A	U	D	A	N	U	M	N	I	E	
3	A	R	S	I	N		E	N	O	U	E	S
4	N	D		N	I	E	R	E	N	T		L
5	G	O	R	E	T	S		S		I	V	E
6	I	N	O		O	S	E	I	L	L	E	
7	L		U	B	U	E	S	Q	U	E		D
8	A	S	T	I		S	C	U	D		F	I
9	N	U	A	G	E		H	E	I	N		E
10	G	I	G	A	N	T	E	S	Q	U	E	S
11		T	E	R	N	I	S		U	E	L	E
12	R	E		R	U	E		F	E	R	O	E
13	A	S	S	A	I	N	I	S	S	A	I	S



Guillaume Espoir Infos

## La vie en rire, édition 2002

Le 2 décembre,  
« La Vie en Rire »  
au profit de  
« Cent pour Sang la Vie »

A 20 heures dans le hall du théâtre, Catherine et Daniel ont bien du mal à se frayer un chemin tant la foule est compacte : spectateurs de tous horizons, adhérents d'associations, parents avec leurs enfants en traitement, dont certains étaient reconnaissables à leurs masques de protection ou à leurs bandeaux sur la tête.

Chacun échange des sourires en attendant le début du spectacle, car dans les coulisses les scriptes et les techniciens s'affairent dans une dernière mise au point. Nous apercevons les responsables de France 3, chaîne sur laquelle sera diffusé le spectacle pendant les Fêtes de fin d'année.

Nous nous trouvons placés à côté de Guillaume et de ses parents avec qui nous sympathisons rapidement.

Ambiance de velours rouge et dorures de vieux théâtre parisien. Guillaume sort son appareil numérique de son sac et nous voici tous les cinq, photographiés pour envoyer nos frimousses à « GUILLAUME ESPOIR ».

Guillaume nous parle de son combat contre la maladie avec une lucidité et un courage hors du commun.

A proximité, Stéphanie FUGAIN et Philippe HIDDEN (président de France Moelle Espoir), avec qui les parents de Guillaume échangent informations et mails.

Une voix « off » présente l'association « CENT POUR SANG LA VIE » puis, Michel LEEB apparaît sur scène, remerciant les artistes d'avoir répondu présents pour monter ce spectacle.

Une soirée de rires et d'émotions commence.

Entre les sketches, Pierre PERRET interprète quelques-unes de ses chansons et après plus de 2 h 15 de spectacle, la soirée s'achève avec sur scène, une vingtaine d'enfants



Guillaume et ses parents, en compagnie de Catherine & Daniel de notre antenne parisienne

chantant « la cage aux oiseaux », tous heureux de vivre et de nous faire partager leurs espoirs.

Encore une fois, merci à tous ces artistes pleins de talent et de générosité .

DD



Le 23 décembre, Guillaume s'est éteint, emporté par sa maladie.

Guillaume et sa famille avaient rejoint notre association, dont le nom était aussi le prénom de ce jeune malade et l'espoir d'une guérison.

Le combat de Guillaume pendant sa maladie et jusqu'à la fin, a été d'informer et sensibiliser les jeunes, pour qu'ils s'inscrivent sur le fichier des volontaires au don de moelle osseuse..

Guillaume était en recherche de donneur, en vue d'une greffe ...

Hélas, «son» donneur n'a pu être trouvé ... et la maladie a été la plus forte.

Son départ laisse un grand vide dans le cœur de tous ceux qui l'ont connu.

Mais la vie continue... d'autres malades attendent ... et espèrent ...

**Pour devenir donneur  
de moelle :**

**Contactez notre Association**

☎ 04 78 56 11 08

ou par Internet  
[www.reso-France.com/gespoir](http://www.reso-France.com/gespoir)

[Gespoir@aol.com](mailto:Gespoir@aol.com)

Nous vous renseignerons sur le  
centre le plus proche de votre  
domicile



(Suite de la page 1)

régionaux d'inscription, ne sont souvent même pas en mesure de faire face aux appels téléphoniques en nombre.

Renseigner, fournir les documents d'inscription, accueillir et convoquer rapidement les personnes sensibilisées est bien sûr indispensable.

Les candidats ne comprennent pas pourquoi, il va leur falloir attendre 3, 4, voire 10 mois, avant d'être convoqués, alors que ces personnes ont compris que la vie de malades peut en dépendre !

Pourquoi, une telle attente depuis deux ans, alors que l'on ne fait même pas les 10 000 inscriptions financées par le plan Greffes ?

#### ◆ UNE MULTITUDE D'INTERVENANTS ET UNE DISPERSION DES RESPONSABILITÉS

Trois entités ont en charge le problème du don de moelle et de cellules souches du sang périphérique en France.

Le don de moelle est assimilé au « *don d'organes* ». A ce titre il dépend donc de l'**Établissement Français des Greffes** qui a pris en charge la communication dans le domaine (celle-ci, en dehors d'imprimés spéciaux, est pratiquement inexistante).

**France Greffe de Moelle** est l'association qui gère le fichier national, en connexion avec l'ensemble des autres fichiers internationaux, détermine les quotas et critères de donneurs à inscrire, en même temps qu'elle gère la recherche de donneurs sur fichiers pour les malades en attente de greffe.

Enfin, tous les laboratoires d'histocompatibilité (33), qui dans chaque région réalisent les typages HLA des nouveaux donneurs. La plupart d'entre-eux dépendent de l'**Établissement Français du Sang**, les quelques autres sont rattachés à des CHU. Certains de ces centres ont une double activité, faire l'inscription des nouveaux donneurs et faire les études et recherches de compatibilité pour les hôpitaux greffeurs.

Cette multiplicité des intervenants nuit certainement à la prise des décisions et à l'efficacité de ce Plan « Greffes ».

PAGE 6

En effet que faut-il penser, de ces budgets 2002 non utilisés dans certaines régions, en particulier sur la région parisienne (qui à elle seule a perçu plus de 20 % des budgets et qui n'a inscrit que 7% des nouveaux donneurs !). Les budgets leurs sont néanmoins renouvelés en 2003 à l'identique !

Que penser, quand des familles de malades, attendent un donneur pour un proche, se mobilisent afin de sensibiliser au don de moelle leurs amis, voisins et collègues et à qui l'on dit que le peu d'inscriptions sur notre fichier est lié à un problème d'argent ... alors, s'ils peuvent aider financièrement ... cela permettra d'inscrire plus rapidement les personnes en attente !

### Que doit-on faire ?

#### ◆ LE RÔLE DE NOS ASSOCIATIONS EST D'AGIR, AFIN DE FAIRE PRENDRE CONSCIENCE DE CETTE SITUATION.

Dans un pays comme la France, « *où il faut dépasser les égoïsmes* » comme l'a dit récemment notre Premier Ministre, il est impensable qu'on laisse s'enliser une telle situation !... Celle-ci ne semble pas, préoccuper outre-mesure, les acteurs du système en charge de cette politique... ils ne semblent pas convaincus de la gravité de la situation pour les malades !

Très/trop peu de personnes dans notre pays connaissent et/ou croient au don et à la greffe de moelle, en dehors des malades, des familles et des associations.

Force est de constater que les malades et leurs familles, déjà lourdement touchés par des maladies où le pronostic vital est souvent en jeu, sont en plus, confrontés à une **situation de passivité inacceptable de la part des acteurs en charge du problème du don de moelle et de cellules souches du sang périphérique...**

Il faut dénoncer cet état de faits, afin que l'on puisse y remédier rapidement.

Les cas de leucémies progressent ...

et la greffe de moelle reste dans bien des cas, la seule hypothèse de survie.

### Les registres de donneurs en Europe et dans le monde

En matière de greffes, la situation est différente d'un pays à l'autre en Europe, mais aussi dans le monde.

L'exemple de l'Allemagne est révélateur. Vous trouverez page 7, les statistiques du nombre de donneurs volontaires et leur évolution pour un certain nombre de registres dans le monde.

Si on compare la situation française avec celle des autres pays, que constate-t-on :

- ✓ **Une très faible représentativité (18 pour 10 000 habitants) et la plus faible croissance (2 %) par rapport aux autres fichiers.**
- ✓ **Une croissance très importante du fichier Allemand (180 000 donneurs de + chaque année) et une forte représentativité (230/10 000 habitants).** Lié à la similitude de nos populations, ce pays est devenu notre premier fournisseur de greffons avec les USA.
- ✓ On mesure d'ailleurs l'efficacité du fichier Allemand, aux nombres de greffes qu'il permet de réaliser sur des patients allemands (680), mais il faut y ajouter tous les greffons (plus de 600) fournis aux autres pays.
- ✓ **En France en 2001, 2 greffes sur 3 ont été faites avec des donneurs des registres internationaux, dont 64 greffons en provenance d'Allemagne sur 158.**
- ✓ Mais le coût d'un greffon en provenance de l'étranger est plus élevé qu'en France (à une époque où l'on dénonce les déficits de la Sécurité Sociale !).
- ✓ Il faut savoir que le HLA, c'est aussi une affaire « *de famille* » et **la probabilité de trouver des**

(Suite page 7)

donneurs compatibles est plus importante au sein de notre propre population, qu'à l'étranger. Voilà pourquoi la plupart des pays développés se dotent d'un fichier national dont bénéficie l'ensemble des autres pays.

✓ L'évolution prévue du fichier français de seulement 10 000 donneurs de plus par an, même si elle était faite, ne se traduirait pas par une croissance très significative. En effet notre fichier existe depuis plus de 20 ans. Il vieillit et bientôt près de 10 000 personnes seront atteintes chaque année par la limite d'âge.

## Evolution des registres de donneurs

PAYS	Fev. 2001	Janv. 2003	Millions d'Habitants	Pour 10 000 Habitants	Croissance
Allemagne	1 496 919	1 896 011	82,1	230,94	27%
U.S.A.	3 223 289	3 798 052	272,6	139,33	18%
Grande Bretagne	443 581	528 954	59,1	89,50	19%
Australie	153 072	159 312	18,8	84,74	4%
Canada	210 128	222 093	31,0	71,64	6%
Autriche	47 432	48 870	8,1	60,33	3%
Italie	270 928	293 940	56,7	51,84	8%
Norvège	19 347	20 885	4,4	47,47	8%
Suisse	17 501	18 807	7,3	25,76	7%
Pays-Bas	29 145	32 071	15,8	20,30	10%
<b>France</b>	<b>103 027</b>	<b>104 680</b>	<b>59,0</b>	<b>17,74</b>	<b>2%</b>
Espagne	36 489	42 445	39,2	10,83	16%

Source BMDW 01/03

### NOMBRE D'ALLOGREFFES NON APPARENTÉES RÉALISÉES EN 2001

	En France	En Allemagne
	233	724
Avec des donneurs nationaux	75	680
Avec des donneurs internationaux	158	44

### EN CONCLUSION :

Cette comparaison avec les autres pays, met en évidence le retard très important de la France.

Devant de telles carences, si on veut augmenter les chances de greffe pour nos malades, il va falloir envisager que notre population aille se faire typer à l'étranger, en Allemagne par exemple et cela, pour un coût près de deux fois inférieur à celui facturé en France... ce qui permettra d'ailleurs, d'inscrire à coût équivalent, deux fois plus de donneurs !

**NOUS DEMANDONS DONC AUX POUVOIRS PUBLICS (QUI FINANCENT LES TYPAGES) D'ARBITRER CETTE SITUATION DÉSASTREUSE ET PRÉJUDICIALE À L'ENSEMBLE DES MALADES, QUI DANS NOTRE PAYS SONT EN ATTENTE DE GREFFES DE MOELLE OU DE CELLULES SOUCHES.**

FB & GB

# ADHÉREZ À NOTRE ASSOCIATION

EN ÉCHANGE DE VOTRE ADHÉSION VOUS RECEVREZ TOUS LES TRIMESTRES CE BULLETIN D'INFORMATION SUR LA VIE DE L'ASSOCIATION



Cotisation annuelle : 16 € (105 Francs)

Nom

Prénom

Adresse :

Profession :

Retourner ce bon à GUILLAUME ESPOIR 2, chemin de Chazelles 69230 ST GENIS LAVAL  
C.C.P. LYON 1271-61 S

UN REÇU FISCAL VOUS SERA DÉLIVRÉ

Si vous êtes déjà adhérent, parlez-en à votre entourage

## Noël en janvier ... cadeaux à la Fondation Richard



Cela pourrait être un dicton, mais pour les enfants de la Fondation Richard, le Père Noël a accepté, au nom de notre association « GUILLAUME ESPOIR », de garder son costume et ses bottes et de venir avec une hotte bien garnie, en janvier ...

Cet après-midi du 15 janvier organisé pour les enfants de la Fondation Richard et sous la responsabilité de Françoise BOTTET, a débuté par les facéties de notre ami YANN, le clown qui pour la circonstance, a revêtu un costume multicolore.

Il fait une entrée fracassante et tonitruante, sous les applaudissements de tous les enfants, sa lourde valise à la main.

Puis il sort de celle-ci une multitude d'objets : des foulards de toutes les couleurs, des anneaux en métal, des quille à jongler etc.. mais aussi de la batterie de cuisine, des assiettes, des

verres et des couteaux que Yann utilise pour ses numéros d'équilibre, le couteau entre les dents.

Mais, bientôt, changement de registre. Voici Yann le mime, puis Yann l'automate à la démarche saccadée et au regard fixe. Les enfants sont attentifs et ébahis par cet homme-marionnette !..

Pour conclure, Yann, gonfle une multitude de ballons aux couleurs chatoyantes, qu'il tortille habilement entre ses doigts agiles, pour en faire surgir des fleurs ou des animaux de toutes sortes.

Il fallait les voir ces enfants chantant, riant et criant le nom de l'animal ainsi identifié : et Cédric récupère un caniche, Gaëlle une Girafe, Sophie une superbe fleur... Quel bon moment de joie où même les « grands » se prirent au jeu.

Puis Yann s'effaça sous les bravos, non sans avoir appelé et fait appeler le Père Noël, qui semble tarder... peut-être est-il un peu dur d'oreilles ? Mais le voici enfin qui fait son entrée, sous les applaudissements de tous.

Il dépose sa lourde hotte et de celle-ci, il tire un cadeau pour chacun des enfants : livres, CD, voitures de collection, pour les garçons et bijoux fantaisie pour les filles.

C'est toujours un moment privilégié de voir les enfants ouvrir fébrilement

leur paquet.

Ensuite, cet après-midi fut ponctué, période oblige, par d'énormes galettes des rois (confectionnées le matin même, par notre ami Etienne, du Grenier à blé).

Là aussi, tous unis, responsables, animateurs, enfants et membres de « GUILLAUME ESPOIR » nous avons « tiré les rois » et levé notre verre à cette nouvelle année 2003 qui, pour les enfants de la Fondation Richard, commençait bien ...

Allez, merci Yann,

merci Père Noël et ...

... à l'année prochaine les enfants.

GF



### Le Grenier à blé

Lundi au Samedi de 6 h à 19 h 30 NON STOP  
GRAND CHOIX DE PAINS SPÉCIAUX — GALETTE DE PÉROUGES

**Etienne GUILLON, Maître Boulanger**  
146, avenue Clémenceau 69230 SAINT-GENIS-LAVAL  
Tél. 04 78 56 20 53



Vous avez des remarques, commentaires ou suggestions sur "GUILLAUME ESPOIR INFOS"  
Vous avez des questions sur le don et la greffe de moelle osseuse ...  
N'hésitez pas à nous contacter à l'adresse ci-dessous, par téléphone ou sur Internet : [gespoir@free.fr](mailto:gespoir@free.fr)