



GUILLAUME ESPOIR

Infos

Site Internet: www.gespoir.com

E-mail: gespoir@free.fr

NUMÉRO 31

MARS 2004

France , ton fichier « fout le camp » ...

Ce pourrait être le titre d'une presse à scandale, ce n'est hélas que le constat d'une situation. Nos lecteurs savent tous de quel fichier il s'agit, mais une grande majorité de nos concitoyens, l'ignore.

En 1995, après avoir constitué un **fichier français de quelques 80 000 donneurs volontaires de moelle osseuse**, afin de réaliser une banque de sang de cordon placentaire, les budgets qui étaient attribués par les caisses d'Assurance Maladie pour maintenir le fichier des donneurs, furent purement et simplement transférés pour la constitution de cette banque de sang de cordon. On « *déshabilla Pierre pour habiller Paul* ». De ce fait, il ne restait plus pour financer la mise sur fichier des donneurs de moelle que des moyens très limités.

A cette époque, «France Greffe de Moelle», association en charge de la gestion du fichier français des donneurs de moelle envisageait de « *financer avec des fonds privés une extension de notre fichier avec un objectif, parvenir à 200 000 donneurs inscrits* ». Nous avons, disaient-ils « *des milliers de candidats en liste d'attente, mais ces candidatures ne servent à rien, car on ne dispose pas de l'argent nécessaire pour faire le typage* ». En résumé, pas d'argent, pas d'inscription.

Aussi, nos associations, les malades et leurs familles, ont tenté de compenser cette absence de budget pour permettre de continuer à inscrire les volontaires au don de moelle. D'ailleurs depuis l'origine, environ 40 % du fichier français a été financé par les malades et leurs familles (les seuls qui ont toujours eu la motivation et pour

cause...).

En juin 2000, un plan « greffe » fut mis en place, par Madame Martine AUBRY, qui avait constaté que « *le nombre d'allogreffes non-apparentées potentielles en France était de l'ordre de 1000 par an, alors qu'on en réalisait un peu moins de 200* ».

L'accès à la greffe de moelle osseuse avait été jugé « *priorité* ». Les Pouvoirs publics octroyaient un budget de 36 millions de francs (5,5 millions d'€) pour la période 2001-2003, permettant l'inscription de 10 000 nouveaux donneurs par an. C'était pour tous les malades en attente de greffe, une lueur d'espoir.

Après six mois et un démarrage difficile, lié à une erreur d'affectation des budgets, les « *milliers* » de candidatures en attente ont très vite été résorbées. Nous avons basculé dans la situation où nous avons des budgets, mais plus assez de candidats !

Au début de la deuxième année de ce plan, nous constatons que l'extension du fichier français n'était pas, comme on nous l'a toujours dit, uniquement un problème d'argent. Il était évident qu'il fallait justifier autrement que par le manque d'argent, cette absence de communication, cette absence de motivation et de prise de décision de tous les intervenants, en un mot, cette absence de politique, ne permettant pas de faire croître de façon significative le fichier français.

Nous avons choisi « *de ne pas grandir trop vite* » nous dit « France Greffe de Moelle » ... et comme nous l'a écrit J.F. MATTEI « *il a été décidé, dans un souci d'employer au mieux le financement ainsi obtenu* (par ses pré-

décresseurs), *de s'efforcer de recruter les donneurs de la façon la plus efficace possible en recherchant préférentiellement, mais non exclusivement certaines catégories de donneurs en fonction de leur âge, leur sexe et leur lieu de résidence, voire leur origine géographique.* »

Un objectif trop difficile à atteindre, semble t'il, puisque aujourd'hui, après trois ans de plan « greffe » à peine 70 % du plan a été couvert et seulement 21 000 nouveaux donneurs ont été inscrits à fin 2003.

Que faut-il en penser ?

Par manque d'information essentielle, (qui connaît le don de moelle, en dehors des personnes touchées par la maladie ?) le nombre de volontaires au don de moelle dans notre pays est peu important. Il ne permet pour le moment aucune sélection (sachant que les candidats-hommes sont toujours en très nette minorité) et que

(Suite page 4)

Sommaire

• BOUGIES DE L'ESPOIR	2
• LES MARCHÉS DE NOËL	2/3
• APRÈS NOËL ...	6
• UN APPEL DE MARIE	6
• LU POUR VOUS	7
• MOTS CROISÉS	8

Nos bougies ont illuminé vos fenêtres ...

Les années passent ... nos bougies de l'espoir restent et se dispersent au fil des ans !...

♥ à Saint-Genis-Laval & à Vourles

Depuis début novembre, nos commerçants sympathisants de St-Genis-Laval, ainsi que la pharmacie de Vourles, les proposaient à leurs clients. A St-Genis, un grand coup de chapeau à la Boucherie Targhetta qui détient le plus grand nombre de sachets vendus, parmi les commerçants de la commune.

Naturellement nos adhérents et sympathisants, les ont aussi proposés comme tous les ans, à leurs familles, amis et collègues.

Par ailleurs, notre association tenait un stand d'information et de vente, à la Foire de la Ste-Catherine le 22 novembre et vous avez très nombreux à venir nous rendre visite.

♥ Mais aussi dans d'autres communes du Rhône ...

- Muriel et Marie-Claude, comme depuis plusieurs années, les proposaient sur les étals des marchés de Sathonay-Village et Lyon-Guillotière où leurs fidèles clients connaissent bien maintenant, la cause pour laquelle elles militent.

- Arrivée cette année de Véronique, qui a assuré des ventes sur le secteur de Tarare. Un très bon résultat pour une première. Bravo, Véro !

♥ Dans la Loire

Babeth de son côté, assurait et coordonnait, comme d'habitude, les ventes sur la Loire, en particulier dans les communes jouxtant Saint-Chamond et vous connaissez Babeth, quand elle s'occupe d'une vente ... elle vend !

♥ Dans l'Ain

Un grand merci à Val et Pat, pour les ventes de bougies dans le département de l'Ain, ainsi qu'auprès de tous leurs collègues de travail et amis.

En conclusion : comme vous le constatez, notre opération «Bougies de l'espoir» fait boule de neige en Rhône-Alpes ... et c'est tant mieux !

Avis donc, à ceux qui veulent devenir les « *ambassadeurs* » de G.E pour cette opération sur leur secteur ... Qu'ils n'hésitent pas à nous contacter dès la prochaine rentrée. C'est avec grand plaisir que nous les accueillons parmi notre sympathique équipe.

C'est grâce au talent et la générosité de tous, que cette belle opération « DES LUMIÈRES DE L'ESPOIR » se propage et se multiplie.

Encore merci à tous. RV est pris pour 2004. FB

Les Marchés de Noël de G.E.

♥ À HOUILLES (78)

Comme tous les ans, nous surveillons de près le bulletin météo. Il est prévu de la pluie toute la journée... ça commence bien ! Tant pis, il faudra faire avec ...

Cette année, Catherine est venue spécialement de Bourgogne pour nous prêter main forte. Nous partons donc dès la fin de matinée, le coffre chargé de nos articles, pour installer notre stand.

Un vent pas possible souffle très fort et arrache notre toile de tente, servant de plafond à notre petite installation. Nous bricolons comme nous le pouvons, afin de pouvoir rester à l'abri ... Nous attachons nos différentes présentations et coinçons tous les articles exposés, pour éviter qu'ils ne s'envolent chacun leur tour !!!

Nous voici installés et fin prêts. Peu de promeneurs en ce début d'après-midi qui s'annonce morose. Heureusement, la pluie s'est arrêtée, mais le ciel reste bien menaçant.

Nos jeunes de l'Aumônerie arrivent en compagnie des responsables, Béatrix et Philippe, les bras chargés des truffes confectionnées la veille pour la circonstance. De belles étiquettes ont été placées sur chaque paquet, rappelant l'association et ses buts.

Les jeunes s'habillent de t-shirts aux couleurs de l'association et les voilà partis sillonner les allées du marché avec des sachets de confiseries, des petits lapins de l'espoir et aussi des plaquettes d'information sur le don de moelle. Les visiteurs sont gourmands, car en moins d'une heure, les truffes sont toutes vendues !

Pendant ce temps là, d'autres jeunes s'affairent sur le stand qui voit son quota d'articles progressivement diminuer. Les affaires ne vont pas si mal !... il faut dire aussi, que les vendeurs ont du talent ..

18 heures, la pluie s'est remise à tomber et nous remballons les quelques articles restants. Mais de fait, il n'y a plus grand monde dans le marché.

Cette année encore, une belle performance a été réalisée, puisque la

recette a été de 970 € représentant la vente d'articles divers, plus les 76 pots de confitures « maison » confectionnées par Mamy Nicole et la centaine de sachets de truffes réalisées par les jeunes.

Des remerciements particuliers à tous ces jeunes, qui viennent de plus en plus nombreux chaque année, nous aider avec enthousiasme.

Nous leur disons merci et leur donnons rendez-vous en décembre 2004, naturellement !... NL

♥ À SAINT-GENIS-LAVAL (69)

Joli succès pour le Marché de Noël de «GUILLAUME ESPOIR» à Saint-Genis-Laval, avec une importante participation des élèves de CE2 de l'école primaire Albert Mouton, aidés par leurs enseignantes, Mesdames SOLIMAN et ARTAUD.

Présents sur le stand, tous les enfants à tour de rôle, avec beaucoup de sérieux, ont tenu à vendre les objets confectionnés avec soin pour cette

occasion.

Un grand merci aussi aux parents qui en ont profité pour nous apporter des jouets, destinés aux enfants hospitalisés.

A l'issue de ce Marché et quelques jours après, très contents, les enfants nous ont remis un chèque de 477,50 € représentant les fruits de leur travail.

Un grand merci à tous. MP

♥ À SAINT-QUENTIN (02)

Attention, l'équipe débarque ! Tous le monde endosse son coupe vent et sa casquette « Ensemble contre la leucémie » et hop ! c'est parti ! Branle bas de combat sur la place de l'hôtel de ville de Saint-Quentin, l'association « GUILLAUME ESPOIR » envahit le Marché de Noël et accoste les passants dans la bonne humeur.

Des petits lapins en peluche par ci, des confiseries par là, chacun essaie de vendre ce qu'il peut sur le terrain, tandis qu'à l'intérieur du chalet l'équipe du Lion's Club s'attèle à préparer le chocolat chaud et servir les parts de gâteaux offertes avec. Bref un ensemble très dynamique et surtout très productif ! Très vite la grosse caisse de lapins se vide et le lait commence à manquer : Julie, l'une des membres de l'équipe de terrain repart en acheter ! Et tout est reparti dans l'ordre : chocolat, gâteaux, bonbons, lapins...

Soudain, le ciel se grise puis noircit :



LES ÉLÈVES DE CE2 DE L'ÉCOLE PRIMAIRE ALBERT MOUTON

Mince ! il va pleuvoir ! Re-branle bas de combat : il faut tout rentrer dans le chalet car une partie du stand est à l'extérieur.... « Aller, aller tout le monde se serre dans le chalet, c'est qu'une petite pluie ça va passer ! » Le ciel répand quelques gouttes, puis nous ressortons tout.

Les membres sont trempés, gelés (n'oublions pas que nous sommes en plein mois de décembre !) mais cela ne semble pas les décourager, ils repartent de plus belle sur le terrain pour parler aux gens de la leucémie et leur glisser au passage, quelques confiseries.

Quelques heures passent, le vent se lève et souffle très fort : si bien que les documents posés sur le stand extérieur manquent de s'envoler ! Maintenant nous sommes rodés, donc nous

retrouvons le stand une nouvelle fois, puis nous le ressortons.

Mais c'était sans compter sur la neige qui avait décidé de tomber pile poil ce jour là ! Alors là, on a tenté autre chose : On a recouvert le stand de sacs poubelles pour ne pas abîmer tout nos beaux produits et autres documents ! Certains ont même profité du mauvais temps pour aller vendre des petits lapins dans les cafés et brasserie de l'hôtel de ville (sacré Jean-Baptiste !) ...astucieux !

Bref deux jours passés entre amis, dans la bonne humeur et qui laisse un très bon souvenir à tout le monde.

Remerciements :

* **Au Lion's Club** qui a financé les coupes vents et les casquettes et à ses membres présents sur le marché avec nous pendant ces deux jours

* **Nico, Perrine, Renaud et Julie** pour leur aide indispensable (ainsi que les chauffages et plaques chauffantes « Jamart » sans qui nous serions à l'heure qu'il est, devenus des statues de glace !)

* **la Mairie de Saint-Quentin** qui nous a prêté gracieusement le chalet.

Sans oublier évidemment toute l'équipe de choc bravant la pluie, la neige et le vent, rivalisant d'imagination pour trouver le slogan qui accrochera l'oreille du passant (parmi eux on notera le « qui veut un lapinou tout doux » ou « c'est le lapinou dans la garrigue... (cf Cauet pour les non initiés) », et tout cela dans le seul but d'aider à la lutte contre la leucémie.

PH



PERRINE ET UNE PETITE PARTIE DE SON ÉQUIPE SUR ST QUENTIN

(Suite de la page 1)

naturellement la rareté d'un typage ne se détermine pas sur la figure du candidat !

Donc, dans la situation actuelle, un recrutement sélectif est bien illusoire et utopique !

Les organisations en charge du fichier français des donneurs ont toujours compté uniquement sur les malades, leurs familles et les associations, pour sensibiliser de nouveaux volontaires à se porter donateurs.

En France, contrairement au « *don d'organes* », aucune réelle campagne d'information « *don de moelle* » n'a jamais été réalisée. Mais depuis toujours, nous (les associations de familles de malades, en particulier) amenons les candidats et une partie des financements pour que les laboratoires, puissent effectuer les analyses.

En 2000, la recherche de financements était nécessaire pour parvenir à un objectif de 200 000 donateurs !....

Trois ans plus tard, avec l'apport financier d'un plan « *greffe* », à peine 70 % du plan proposé a été couvert et notre fichier compte seulement 120 000 donateurs ! (environ 40 000 donateurs de plus en 8 ans) Mais pendant ce temps, un nombre important de donateurs est sorti chaque année du fichier, atteint par la limite d'âge.

En fait depuis trois ans, on continue comme par le passé, à inscrire les quelques 8 000 donateurs en moyenne qui se présentent et n'ont pas de contre indications médicales. La région Rhône-Alpes-Auvergne, (où le nombre d'associations actives est le plus important et où les centres EFS chargés des analyses, font preuve de dynamisme) caracole en tête avec 24 % des inscrits et la Région Parisienne avec 25% de la population française, continue toujours d'inscrire environ 8% du global annuel des donateurs. Pourtant depuis 3 ans, près du quart des budgets du plan « *greffe* » lui sont attribués !

Les fichiers des autres pays semblent ne pas se heurter aux mêmes difficultés !

Visiblement, nos voisins européens, anglais, italiens, n'ont pas choisi dans ce domaine, la même politique que

EVOLUTION DES FICHIERS DE VOLONTAIRES AU DON DE MOELLE

PAYS	Fin. 1997	Fin. 2003	Millions d'Habitants	Pour 10 000 Habitants	Croissance
Allemagne	889 977	2 179 546	82,1	265,47	145%
U.S.A.	2 366 602	3 949 834	272,6	144,89	67%
Grande Bretagne	281 885	570 249	59,1	96,49	102%
Australie	115 155	160 372	18,8	85,30	39%
Canada	166 355	226 461	31,0	73,05	36%
Autriche	24 041	50 540	8,1	62,40	110%
Italie	208 030	300 774	56,7	53,05	45%
Norvège	15 669	22 128	4,4	50,29	41%
Suisse	13 343	19 149	7,3	26,23	44%
Pays-Bas	24 429	33 282	15,8	21,06	36%
France	91 600	120 029	59,0	20,34	31%
Espagne	23 626	45 927	39,2	11,72	94%

Source BMDW 12/2003

nous. Nous faisons le constat inverse dans tous les autres pays où une réelle politique de croissance (communication, financement et moyens logistiques) a sans doute été mise sur pieds. Depuis plusieurs années, nous constatons une progression, parfois très importante des donateurs inscrits. (Voir le tableau de l'évolution des registres internationaux au 31 décembre 2003).

Mais alors, pourquoi les allemands et les USA en particulier, avec des fichiers dépassant les 2 millions de donateurs, continuent-ils d'inscrire comme en Allemagne plus de 180 000 nouveaux donateurs par an ?

Seraient-ils « *fous* » pour poursuivre ainsi ? Ou cela signifie t'il tout simplement que **dans ce domaine la qualité ne remplace pas la quantité ?**

Quand nous inscrivons 900 donateurs, ce pays en inscrit 18 000 par mois ! Ce qui fait qu'un greffon trouvé en « *dernière minute* » pour un malade dans notre pays, provient le plus souvent d'Allemagne ou des USA.

Il est évident que la fiabilité de fichiers aussi importants est plus difficile à obtenir ! Mais de là à nous dire « *que beaucoup de ces personnes renoncent à donner leur moelle au moment où l'on a besoin d'elles* » pour justifier comme le fait FGM d'une politique de recrutement soit-disant « *sélective* ». Ce n'est pas avec de tels arguments que l'on s'en sortirait.

Arrêtons de proclamer que « *notre fichier est le plus fiable* » et que nos donateurs « *sélectionnés* » seront au rendez-vous « *dans dix ou vingt ans* ». Qui peut savoir si ces donateurs n'auront pas de contre indications médica-

les interdisant le don et surtout qui peut dire aujourd'hui, quelles seront les thérapies dans 20 ans ?

⇒ **En France, aujourd'hui 2 greffes non apparentées sur 3 sont faites avec des greffons en provenance de l'étranger (en majorité allemands ou américains) et ce pourcentage ne cesse d'augmenter.**

⇒ **En Allemagne, 75 % des malades (3 sur 4) sont greffés avec des donateurs nationaux.**

⇒ **Un greffon en provenance de l'étranger coûte plus cher, alors que l'on dénonce par ailleurs, les déficits de la Sécurité Sociale !**

Nous constatons aussi que les professionnels de la greffe allogénique sont de moins en moins nombreux dans notre pays et surtout, faute de greffons, ils réalisent 3 fois moins de greffes (233 en 2001) que leurs confrères allemands (724), alors que le nombre de malades et d'indications thérapeutiques (1000 environ) est pratiquement le même.

C'est vrai que quand un malade n'a pas de donneur dans sa fratrie, l'interrogation des fichiers national et internationaux est faite. Mais le groupage HLA qui sert à déterminer la compatibilité entre donneur et receveur, c'est aussi une « *affaire de famille* ». Il y a plus de probabilité de trouver un donneur compatible dans son pays et dans sa région d'origine, qu'à l'étranger. Un fichier du double, du triple, voire dix fois plus important, ne permettrait naturellement pas de trouver 2, 3, 10 fois plus de donateurs, **mais de permettre à l'ensemble de**

nos malades d'avoir de meilleures probabilités de pouvoir être greffés.

Notre fichier vieillissant, malmené depuis des années, a pris un tel retard désormais, qu'il sera très difficile de le rattraper.

Compter sur les autres fichiers, c'est utile, mais développer un fichier « proche » de notre population, semble essentiel.

Que nous propose t'on, pour faire face à cette situation ?

De quel budget va t'on disposer à l'avenir pour développer le fichier ?

A ce rythme, les budgets octroyés en 2000, sont loin d'être épuisés. Ils permettront encore, nous dit-on, « de financer les inscriptions pendant presque 10 mois en 2004 !... ». Donc à ce jour, aucun nouveau budget n'est envisagé !

Pour l'instant, dans le but « d'optimiser le recrutement des donneurs, au moindre coût », une étude MADO (MArrow DONor) financée par la CEE a été lancée. Y participent plusieurs registres européens de donneurs : UK, Hollande, Hongrie, Italie, France (mais pas l'Allemagne).

Les conclusions de cette étude ne devraient par venir avant 2005 et elles devront bien sûr obtenir la caution de la communauté scientifique, avant d'être « mises sur la place publique ».

Alors, dans cette attente, le groupe d'experts pour la greffe et son Conseil Médical et Scientifique « préconisent une poursuite régulière et sage de l'extension du fichier de DVMO... ».

Une autre façon de nous faire comprendre, qu'il ne faut pas s'attendre à des changements et « qu'il est urgent de ne rien faire ! ».

Mais désormais, les associations ne seront plus conviées à la définition d'une recommandation pour le Ministère de la Santé. La dernière fois que nous y avons été associées, c'était pour nous faire cautionner cette absence de politique et de moyens.

Nous en sommes sortis « en claquant la porte ». Un geste qu'on ne nous pardonne pas !..

Mais à n'en pas douter, les malades, les familles et les associations continueront d'être « invités » comme par

le passé, à financer les inscriptions. C'est finalement le seul rôle, auquel on aimerait bien nous cantonner.

Nos actions :

Dès mars 2003, notre association de familles de malades, au vu du bilan après 2 années de ce plan « greffe », (voir *GE Infos de mars 2003*) avait décidé :

⇒ D'interpeller les Pouvoirs Publics en leur demandant d'arbitrer une situation désastreuse, préjudiciable à l'ensemble de nos malades en attente de greffe de moelle ou de cellules souches.

⇒ Dès le mois d'avril 2003, notre association a saisi les instances politiques de ce pays et des courriers présentant ce bilan ont été adressés aux Députés et Sénateurs de notre département et des départements voisins.

⇒ Parallèlement, nous avons adressé un courrier à J.F. MATTEI, Ministre de la Santé, lui faisant part du grand désarroi des malades et des familles que nous représentons.

La réponse que nous avons reçue laisse présager que cette politique « don de moelle » actuellement menée en France, avec l'aval du Ministère de la Santé, n'est pas prête de changer. Et la conclusion de ce courrier est le reflet du peu d'engagement de ce Ministre dans ce domaine :

« ... au delà du caractère toujours dramatique des cas individuels, on ne peut mettre sur le même plan, la greffe de moelle osseuse, les cancers du poumon ou du sein ou la violence routière. On ne peut pas dire que des centaines de malades meurent faute de donneurs : un grand nombre d'entre eux ne peuvent et ne pourront jamais être greffés, même si le fichier national comptait 10 fois plus de donneurs, un grand nombre d'entre eux ne peuvent être greffés parce que leur maladie est trop évolutive. En effet, la greffe de moelle osseuse, notamment non apparentée, ne représente pas une panacée. Cette procédure est grevée d'une mortalité proche de 50 % . »

Avec 6000 cas de leucémies par an, dont 50 % d'enfants et de jeunes adultes, à la lecture de cette

réponse, nous en déduisons que cela semble insuffisant pour justifier d'une priorité quelconque !

Et pourtant, si la greffe hors fratrie réservée actuellement à 30% des malades, n'apporte que 50% de guérison, cela signifie que 15 à 20% sauvent leur « peau ». Les 70 % de malades restant, livrés à la fatalité de n'avoir pas de donneur, ne peuvent être greffés.

Ces malades semblent décidément ne pas être au « cœur » du problème, mais plutôt proches d'une certaine indifférence.

Nous considérons comme beaucoup d'autres associations, que les carences de mise en œuvre du plan « greffe », ainsi que le plan de poursuite de développement « sage » du fichier, constituent une perte de chance thérapeutique pour tous nos malades ne bénéficiant pas d'un donneur familial.

Le fichier des volontaires au don de moelle en France est devenu un sujet « tabou », dont les associations sont priées de ne plus se mêler ...

Alors à l'avenir, surtout ne répondons plus « présents », quand il s'agira de financer les inscriptions .

Et face à un tel refus de nous associer en tant que partenaires responsables, quelle autre réponse peut-on faire à tous ces politiques, que de rester « absents » aux RV qu'ils nous proposent !...

F & GB

Pour devenir donneur de moelle osseuse :

Contactez notre Association

☎ 04 78 56 11 08

ou par Internet

Site : www.gespoir.com

E-mail : gespoir@free.fr



Après Noël & l'an neuf ...

Cette année, c'est grâce à la participation de l'école primaire A. Mouton à notre Marché de Noël, que G.E a offert cet arbre de Noël aux enfants de la fondation Richard.

RV fixé le mercredi 7 janvier. 43 enfants de ce centre nous y attendent, certains avec beaucoup d'impatience... afin de fêter Noël, avec un peu de retard, mais aussi en profiter pour tirer tous ensemble les rois, puisque nous sommes dans la période de l'Épiphanie.

Pour nous mettre dans l'ambiance, en hors d'œuvre, un spectacle de Magie, orchestré par notre ami et magicien, GREG'ORY. Tout d'abord des cartes bien sûr, de petits formats et d'autres géantes... mais aussi certains tours étonnants, alliant bulles de savon et cartes ! Puis voici la corde à sauter que l'on coupe et que l'on noue ... jusqu'à s'apercevoir qu'en fin de compte, la corde est toujours intacte...

Les enfants sont tous très attentifs, essayant de décèler le « truc »... car tout le monde le sait, en magie, il y a un truc... mais voilà, c'est toujours le même problème, impossible de le découvrir !



GRÉG'ORY EN PLEINE ACTION ...

Après une bonne heure de magie et de rêves pour les petits, mais aussi les grands, nous passons au plat principal. Puisque l'on est encore en période de Fêtes, chaque enfant se voit remettre un cadeau à son nom. Cette année, le Père Noël a été studieux, car chacun

reçoit un très beau livre adapté à son âge de chez Gallimard-Jeunesse (merci Fred !).

Après les remerciements d'usage, vient naturellement le moment du dessert ... Les enfants sont presque autant excités que pour la distribution de cadeaux !... Qui seront les Rois et les Reines, puisque sept grandes galettes bien dorées, croustillantes et encore tièdes, ornées de couronnes d'or et d'argent, se dressent sur les tables garnies de papillotes ? Sophie, Pauline, Guillaume, Marie, Adrien, Kévin ... ?

Lors de cet après-midi festif, c'est encore un grand moment rempli de bonheur et de joie, que nous avons partagé tous ensemble. Tous les participants, les enfants, les éducateurs réunis à nos côtés, ainsi que les bénévoles de GE, sont heureux d'avoir pu partager ce moment d'amitié en ce début d'année 2004.

Encore une fois, merci à tous, avec des remerciements particuliers, aux deux classes de CE2, ainsi qu'à leurs maîtresses ... Et surtout, bonne année et bonne santé à tous !...

UN APPEL À DONNEUR

Bonjour, je m'appelle Marie et j'ai 20 ans.

Je suis atteinte d'une leucémie.

10 mois après ma première « chimio », j'ai gravement rechuté.

DE TOUTE URGENCE

j'ai besoin

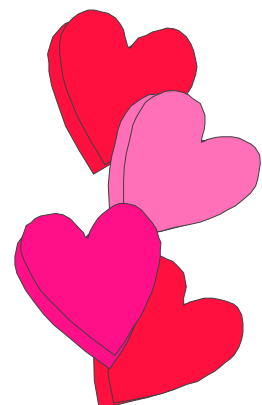
D'UNE GREFFE DE MOELLE OSSEUSE

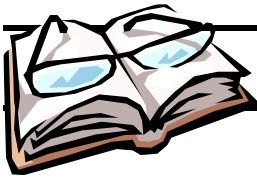
Il faut donc des donneurs !!!

Si vous avez entre 18 et 50 ans, renseignez-vous auprès de l'Etablissement Français du Sang le plus proche de votre domicile (renseignements & questionnaire de pré-engagement téléchargeable sur notre site : www.gespoir.com) pour vous faire inscrire sur le fichier des donneurs volontaires de moelle osseuse.

Vous êtes notre seul espoir !

MERCI Marie et tous les autres.





Lu pour vous

Lu dans le Progrès du 13/12/2003 : **Greffes de moelle osseuse : un espoir contre les rejets**

Des cellules du donneur mises en présence de cellules du receveur avant la greffe permettraient de faire accepter les secondes par les premières.

La plus grave complication après une greffe de moelle osseuse est ce qu'on appelle la « *maladie du greffon contre l'hôte* » : des cellules du système immunitaire du donneur, les lymphocytes T, attaquent celles du receveur, un peu comme dans une maladie auto-immune, provoquant souvent son décès. Une équipe de l'Inserm publie dans le *Journal of clinical investigation* le résultat de travaux encourageants, financés en partie par le Téléthon : chez une souris, elle a réussi à enrayer cette destruction. Elle envisage de les expérimenter rapidement chez l'homme.

La greffe de moelle osseuse qui contient les cellules souches du sang est effectuée pour traiter, entre autres, certaines formes de leucémies. Pour

éviter son rejet, le patient doit prendre toute sa vie des médicaments immunosuppresseurs comme la cyclosporine. Mais parfois, ce sont les lymphocytes T du donneur qui considèrent le malade comme un corps étranger et font tout pour le rejeter.

En 1995, les chercheurs ont découvert qu'une catégorie de lymphocytes T appelés « *régulateurs* » avaient le pouvoir de prévenir les maladies auto-immunes car ils étaient capables de neutraliser l'action destructrice des autres lymphocytes T. L'équipe de José COHEN et de Benoît SALOMON a administré il y a un an une grande quantité de ces cellules régulatrices à des souris greffées présentant une maladie du greffon contre l'hôte : la progression de celle-ci s'est aussitôt ralentie.

Puis elle a démontré que les lymphocytes régulateurs possédaient bien une action spécifique contre les cellules immunitaires saines, qui sont nécessaires au succès de la greffe, comme à la lutte contre les infections.

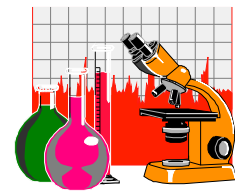
Les chercheurs ont pour cela mis en présence les lymphocytes des souris donneuses et celles des souris

receveuses, de manière à familiariser les premières avec l'organisme étranger. Les « *régulateurs* » qui se multiplient dans ces conditions sont spécifiques, car ils ont appris à reconnaître les antigènes de la future receveuse. Ainsi éduqués, ils empêchent les autres lymphocytes T présents dans le greffon d'attaquer l'hôte.

Les auteurs de cette publication estiment que les lymphocytes régulateurs T humains, par leurs similitudes avec ceux de la souris, constituent de bons candidats pour des essais cliniques.

Cependant, comme toujours dans ce type de recherche, il convient de rester extrêmement prudent. On ne connaîtra les premières conclusions de cette recherche que dans deux ans.

CC



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 :

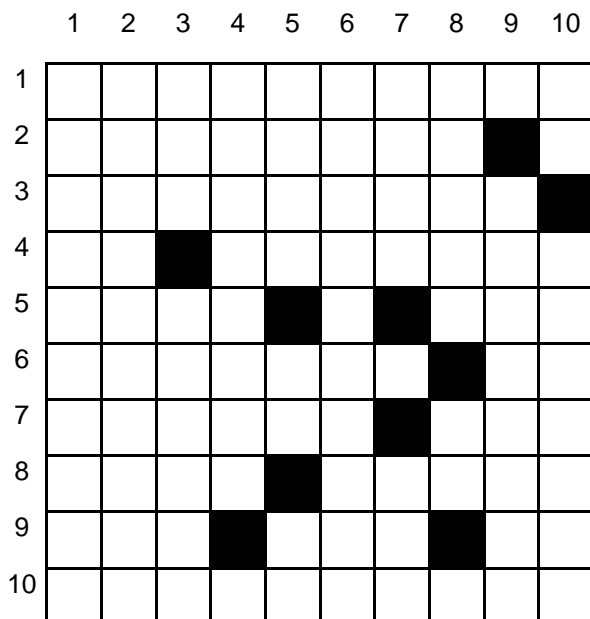
Profession :

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

Les mots croisés de Daniel D.



Horizontalement :

- Région viticole.
- Les satellites le sont.
- Sauces au vin rouge.
- Debut du monde. Portent au pouvoir.
- Exprime. Pronom relatif
- Particules insensibles à la force nucléaire. Biscuit.
- Très personnel mais bouleversant. Meuble
- Époques. Bien ouvert
- Brame. Solidaire. Moitié de grand-mère.
- De frichements

Verticalement :

- Serveuse au restaurant.
- Servent pour la densité des liquides.
- Bouffon de Jarry. Surveillés.
- Tablettes mobiles.
- Commune bretonne. Équipe de foot. Possède des ruines.
- Limitent.
- Noisettes anglaises. Par.
- Dirigés. Note de chef.
- Admiration pour la mode.
- Société. Raisons.

Solution des Mots Croisés de Daniel D.

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	F	O	L	L	E	N	O	I	R	E
2	R	■	A	I	■	I	R	U	N	■
3	O	R	N	E	R	O	N	T	■	M
4	M	I	T	R	A	L	E	■	M	U
5	E	T	E	■	P	O	E	M	E	S
6	N	U	R	S	E	S	■	E	T	C
7	T	E	N	O	R	■	E	R	R	A
8	E	L	O	D	E	E	■	L	A	D
9	A	■	N	A	N	T	U	A	■	E
10	U	D	S	■	T	A	N	N	A	T

Les ambulances saint-genoises

Jean-Michel SALAUD

3, avenue Foch 69230 St-Genis-Laval
T I. 04 72 39 31 21
www.ambulances-saint-genoises.fr

BAR - RESTAURANT LA PLAGE

MENU—SPÉCIALITÉS—PLATS À EMPORTER
FERMÉ LE MERCREDI SAUF RÉSERVATION

18340 LAPAN

TEL. 02 48 68 98 73

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