



GUILLAUME ESPOIR

Infos

Site Internet: www.gespoir.com

E-mail: gespoir@gespoir.com

NUMÉRO 41

SEPTEMBRE 2006

Les associations de malades dénoncent !....

Le 17 Mai dernier, les associations adhérentes à la Coordination France Moelle Espoir ont organisé une Conférence de Presse à l'Assemblée Nationale à Paris, dans le but de présenter aux Parlementaires, la « vraie » situation du Don de Moelle en France.

Pourquoi cette démarche ?

Dans le Plan Greffé dont a été à l'origine, Martine Aubry en juin 2000, il était dit que « le nombre d'allogreffes non-apparentées potentielles en France était de l'ordre de 1000 par an, alors qu'on en réalisait environ 200 ... ». Pour cela, déjà à cette époque, il avait été prévu d'augmenter le fichier national des donneurs de moelle osseuse de 10 000 inscriptions par an et ce, pour une durée de 3 ans.

A son tour, en novembre 2004, Philippe Douste-Blazy, alors Ministre de la Santé, annonce lors d'un Communiqué de presse « 100 000 nouveaux donneurs de moelle osseuse dans le fichier français, avec comme objectif, de rendre la greffe de moelle, accessible à plus de patients ». Cela aurait pu paraître un effort important de la part des Pouvoirs Publics !... mais en approfondissant les textes, on pouvait lire également que : « le recrutement de ces 100 000 nouveaux donneurs était programmé sur une durée de 10 ans, à raison de 10 000 inscrits par an ... ». En un mot, une annonce à grand fracas médiatique, mais aucun changement !...

Nous l'avons dit et répété de nombreuses fois depuis 2000, cet objectif, très loin de satisfaire les associations de familles de malades, n'a pas per-



mis, on peut le constater avec le recul, une réelle progression de notre fichier .

Une situation inacceptable

L'insuffisance de ce plan de recrutement est flagrante. **Le fichier français, est aujourd'hui, un des plus faibles d'Europe.** Il compte à peine 140 000 inscrits, soit une représentativité de 0,22 % de notre population.

Nos voisins allemands, ont un fichier de plus de 2,6 millions inscrits, avec 3,24 % de la population...

Ils inscrivent en 4 mois, ce que notre pays envisage d'inscrire en 10 années !!!

Une telle situation est insoutenable pour les malades que nous représentons, les associations de France Moelle Espoir ont donc décidé, d'aller au devant de nos politiques, de se déplacer dans le fief des Députés et Sénateurs, en organisant une

Conférence de Presse à l'Assemblée Nationale, pour les informer sur la situation réelle du don de moelle en France, tout en leur faisant part du désarroi des malades et des familles.

Qu'enfin dans notre pays, on cesse de

(Suite page 2)

Sommaire

• LES ASSOS DÉNONCENT	1/2
• LA VILLAGEOISE 2006	3
• STAND ASSOCIATIF	4
• TÉMOIGNAGE DONNEUR	5
• DES NOUVELLES DE L'AG	6
• LU POUR VOUS	7
• MOTS CROISÉS	8

se mettre des « œillères *tout en se regardant le nombril* » ... de dire régulièrement que « *notre fichier français est remarquable* », sans regarder la réalité en face, sans se soucier des malades et des familles concernées... pour que l'on ne nous dise plus, qu'ils n'étaient pas au courant !..

Après avoir travaillé ensemble à la réalisation d'un dossier de presse (en ligne sur notre site) et envoyé une invitation, comme il se doit, à l'ensemble des Députés et Sénateurs français, les associations de la Coordination France Moelle Espoir, se sont retrouvées le 17 Mai dernier, dans les salons de l'Assemblée Nationale, non sans oublier, d'avoir convié les médias à cette présentation.

La France compte, 577 Députés siégeant à l'Assemblée Nationale, pour nous représenter... seulement une dizaine ont répondu présents, essentiellement d'ailleurs, des Députés de l'Isère, l'Ardèche et de la Drôme (aucun du Rhône, ni de la Loire ...) ce qui montre l'intérêt que nos politiques portent au problème !..

Un fichier à la dérive

Le recours à la greffe de moelle osseuse ou de cellules souches hématopoïétiques (CSH) est envisagé pour le traitement de différentes maladies hématologiques graves, (leucémies, aplasies, lymphomes, myélomes...), souvent des maladies au pronostic vital réservé, touchant aussi bien de très jeunes enfants, des adolescents, que des adultes.

Lorsque l'indication de greffe est envisagée, il faut savoir que c'est d'abord dans la fratrie, que l'équipe médicale va lancer une recherche, pour trouver un donneur compatible (une chance sur trois environ).

Pour parler chiffres, en 2003, 600 greffes de fratrie ont été réalisées, aussi bien en France, qu'en Allemagne. Ce qui démontre bien du même nombre d'indications de greffe entre ces deux pays et du bon choix pour établir une comparaison....

Pour les **1200 malades** n'ayant pas de donneur dans la fratrie et inscrits sur la liste des malades en recherche d'un donneur compatible ... une recherche est généralement lancée sur

les fichiers national et internationaux. Et là, nous ne pouvons que constater les différences !

♥ **en Allemagne, environ 800 malades ont été greffés avec un donneur non apparenté ;**

♥ **en France, seulement 308 l'ont été**

Donc, faute de donneurs, 900 malades français n'ont donc pu être greffés. S'ils avaient été allemands, 500 d'entre-eux, l'auraient été !..

Par ailleurs, sur ces 308 greffes non apparentées réalisées en France, pour 205 d'entre elles (80%), il s'agissait d'un greffon de donneur étranger (fichiers internationaux) et seulement 62 greffons étaient issus du fichier français (20%) !

Un constat : le fichier français n'apporte plus à nos malades « *les meilleures chances thérapeutiques, qu'ils sont en droit d'espérer dans notre pays* ».

Les incohérences du plan greffe

Il est faux de dire, qu'inscrire 10 000 nouveaux donneurs par an, permettra d'augmenter le fichier français de 100 000 donneurs en 10 ans ! C'est faire abstraction totale des sorties du fichier pour raisons diverses, comme la maladie, la limite d'âge et les perdus de vue ...

Espérer avec une si faible progression, augmenter et faire passer de 20 % à 50 % le taux de greffes faites avec des donneurs issus du fichier français, est totalement mensonger !

Si on observe les statistiques depuis 2000, on constate que malgré un plan d'inscription de 10 000 nouveaux donneurs par an, le nombre de greffes réalisées avec des donneurs français, ne cesse de diminuer ... pour espérer greffer 50% de nos malades avec un donneur français, il faut faire progresser notre fichier de façon nettement plus importante.

Quant à la sous-représentation liée à la diversité des populations de notre pays, dont on nous parle régulièrement, c'est effectivement un problème. Mais le recrutement ciblé de donneurs d'origines géographiques variées n'est valable, qu'à partir d'un seuil quantitatif important. Il est tota-

lement utopique d'espérer pouvoir représenter ces diversités, avec un recrutement aussi faible !

Voilà pourquoi nos associations dénoncent cette politique de gestion, considérant que la France compte essentiellement sur les fichiers étrangers, pour masquer un fichier français à la dérive.

Mais le don de moelle est aussi une affaire de famille et c'est dans notre propre population qu'il y a le plus de chance de trouver un donneur compatible pour nos malades.

Nos associations demandent

Que le recrutement de **100 000 nouveaux donneurs soit fait en 3 ans**, au lieu des 10 prévus dans le plan gouvernemental...

Qu'un effort soit fait concernant l'abaissement du coût des typages.

Et qu'une véritable information du public permette de faire connaître cette forme de don, afin que les français puissent faire le choix de s'inscrire, car : « *Comment s'inscrire, si on ne sait pas que ce type de don existe ?* »

En conclusion

Avec seulement 2% de nos élus qui ont répondu présents à notre invitation à l'Assemblée Nationale, nous avons le sentiment d'une profonde indifférence... Quelle tendance politique accepterait de faire un tel score ? Cela reste néanmoins une action concertée très positive, de la part de nos associations.

Il faut donc continuer de se battre pour un fichier de volontaires au don de moelle et cellules souches, où actuellement seulement 0.22% de nos concitoyens se sont inscrits.

Des échéances ... électorales approchent. Les familles et les malades que nous représentons, réclament des changements dans la politique menée !!!

Lecteurs, comme plus de 50 000 de nos concitoyens qui se sont déjà manifestés, **signez et faites signer, la « Pétition sur le don de moelle »** téléchargeable sur notre site www.gespoir.com (possibilité également de signer en ligne).
FB

Course et marche pour la vie...

Le dimanche 19 juin, 3ème édition de « LA VILLAGEOISE » manifestation sportive dont les bénéfices sont reversés à notre association, organisée par le Club « Sport-Dimanche » de Sathnay-Village, courses de 5 et 10 kms, ainsi qu'une marche de 5 kms sur les hauteurs du village et la campagne avoisinante.

Dès le tout début de la matinée, les organisateurs sont déjà présents et bien affairés, afin de terminer les derniers préparatifs, balisage, sécurité et secours ... pour être prêts dès 8 h 30 afin d'accueillir les premiers participants. Déjà un ciel sans nuage, laisse présager une belle et très chaude journée !.

Dès 9 heures, déjà beaucoup de monde et la petite place Louis Danis où aura lieu le départ, est bien animée... les derniers arrivés se bousculent

à l'accueil pour les inscriptions, certains participants s'accrochent mutuellement les dossards, d'autres discutent joyeusement en attendant l'heure du départ ...

Il est 9 h 30. Juste avant le départ, un moment plein d'émotion, avec quelques paroles de Gérard qui nous parle en quelques mots de Jean-Luc qui nous a quittés le 21 mai (il était arrivé 7ème de la course des 5 kms l'an passé), moment suivi d'une minute de silence en sa mémoire.

Puis c'est le départ de la marche dans un premier temps, puis à quelques minutes d'intervalle, des deux épreuves de courses ... De nombreux marcheurs décontractés, discutent tout en traversant le village, avant d'atteindre un bon kilomètre plus loin, la partie campagne, circuit balisé à travers

champs, parsemé de points de «*rafraîchissement* ». Les coureurs quant à eux, empruntent le même circuit, mais naturellement, suivant l'option choisie 5 ou 10 km, la boucle se fera une ou deux fois...

Sport, bonne humeur et convivialité étant les maîtres-mots de la journée, après la remise des coupes aux vainqueurs de chaque épreuve, par Jacques Sofonéa, Président du Club «*Sport-Dimanche* » en présence de Jean-Pierre Calvel, Maire de la commune, le Comité des Fêtes convie l'ensemble des participants au verre de l'amitié.

La journée s'est poursuivie de façon amicale dans l'immense parc de la mairie, autour d'un pique-nique «*géant* », car comme on le dit souvent : «*Après le sport, le réconfort* »

FB



Rendez-vous à la Fête du Pain...



LA FÊTE DU PAIN À LA TERRASSE S/DORLAY

C'EST LE DIMANCHE 10 SEPTEMBRE

Un rendez-vous à ne pas manquer ...

Venez nous rendre visite sur notre stand. Notre équipe sera présente pour vous informer sur le don de moelle osseuse et la greffe.

Vous pourrez aussi y trouver, comme toutes les années, nos traditionnelles «*enveloppes surprises* ». Sur place également, de nombreux stands de produits du terroir : saucissons, terrines, confitures, miel, fromages, sans oublier, le pain et les brioches ...

N'hésitez plus... venez passer, une agréable journée dans le massif verdoyant du Pilat !!!

Le monde associatif... à portée de caddy !



Une première nationale, et oui ! Depuis le début mai, le Centre Commercial Saint-Genis 2 a accepté de mettre à disposition du monde associatif, un stand trois journées par semaine.

En effet, pas toujours facile de venir se renseigner, on y pense, mais on est souvent pris par le temps ... Qu'à cela ne tienne ... désormais, les associations ont la possibilité de venir à vous !!!

« GUILLAUME ESPOIR » en la personne de Françoise, Michel et Georges étaient donc présents le mercredi 7 juin, afin de répondre aux questions des « passants-clients » de cette galerie commerciale.

Pourtant il faut bien le reconnaître, le thème qui nous est cher, n'est pas très porteur ... venir parler « don de moelle et greffe » dans un centre commercial, peut paraître inapproprié !!!

Et bien détrompez-vous ! Tout au long de la journée de nombreuses personnes sont venues à nous, afin d'en savoir plus sur cette forme de don et certaines ont pris la décision de s'inscrire sur le fichier des donateurs potentiels...

Merci au Centre Commercial St-Genis 2 et au Cadec pour cette initiative. FB

Pour devenir donneur de moelle osseuse :

Contactez notre Association

04 78 56 11 08

ou par Internet

Site : www.gespoir.com

E-mail : gespoir@gespoir.com

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



Calendrier des évènements de fin d'année

**PENSEZ
AU 8 DÉCEMBRE ET AUX
LUMIGNONS DE L'ESPOIR**

Nous serons présents comme tous les ans, à la **Foire de la Ste-Catherine** qui aura lieu à St-Genis-Laval, le **samedi 25 novembre**

N'hésitez pas à en parler autour de vous... à grouper vos commandes de lumignons ... et à nous contacter par téléphone ou par mail.



NOS MARCHÉS DE NOËL



- ♥ St-Genis-Laval, le samedi 2 décembre
- ♥ Sathonay-Village, le dimanche 10 décembre
- ♥ Houilles, le 9 ou le 16 décembre

Témoignage d'un donneur ...

*J'ai donné ma moelle osseuse,
j'espère donner encore
demain, et vous ?*

« Vous êtes au bord d'une rivière en crue et vous voyez passer des enfants, des hommes et des femmes qui sont sur le point, qui vont se noyer... »

Vous avez sur vous une énorme « Bouée »...

Que faites-vous ? Tourner votre regard et continuer votre chemin, l'âme tranquille ?... »

Un être est malade et c'est toute une famille qui s'arrête d'exister, qui perd sa joie de vivre et reste suspendue au souffle de l'individu menacé.

Le malade lutte pour son Everest, à la

différence, que l'alpiniste lui a décidé de son plein gré, d'aller dans l'enfer de là haut ...

J'ai donné il y a un peu plus d'un an à Gauthier, mon petit frère de 34 ans.

A l'époque, je n'avais pas ou peu entendu parler de leucémie, myélome ou autre, avant que Gauthier ne soit touché par ce fléau ...

Après sept chimiothérapies et deux autogreffes, il était perdu et ses jours étaient comptés ...

Aujourd'hui, j'ai fait un rêve : les 7 malades qui meurent chaque jour en France, dans l'attente d'une greffe de moelle osseuse, trouvaient tous un donneur compatible ...

Si vous lisez ce texte, c'est que vous êtes déjà sensibilisés par ce type de don ! Alors, qu'attendez-vous pour

aller vous inscrire à l'établissement français du sang le plus proche ?

Pour ma part, j'espère être appelé prochainement pour un nouveau don, anonyme et non apparenté cette fois-ci.

C'est mon vœu le plus cher et je vous assure que si je devais donner ma moelle osseuse chaque mois, je le ferais avec beaucoup de bonheur.

Mais j'ai oublié de vous donner des nouvelles de mon petit frère qui est aujourd'hui en rémission totale... et enfin, vous ai-je dit, combien donner vous rend meilleur !

Florian (39 ans)

Projet d'amélioration qualitative ...

En septembre 2005, le nombre de donneurs volontaires de cellules souches hématopoïétiques (CSH) inscrits sur l'ensemble des fichiers recensés dans le monde a atteint 10 millions d'individus. Des efforts doivent être poursuivis pour améliorer de façon quantitative et qualitative ce fichier.

Il nous semble aujourd'hui important, au vu de notre activité et de notre expérience, de nous intéresser à l'amélioration de la qualité du fichier, afin de diminuer les délais de recherche de donneurs, c'est-à-dire, le délai d'attente des patients, sachant que pendant ce temps, la maladie reste évolutive.

Deux études récentes (*Petersdorf—Blood, 2004, 104, 2976 and Heemskerk—Bone Marrow transplantation, 2005, 35, 645*) montrent qu'il est préférable de trouver rapidement un donneur avec n identités HLA sur 10 (avec une incompatibilité tolérée en HLA classe I), plutôt que d'attendre le donneur présentant 10 identités sur 10. Ce gain de temps serait bénéfique pour le receveur en évitant une évolution péjorative de sa maladie.

Notre objectif est donc centré sur une amélioration de la définition du typage HLA au niveau de notre fichier régional, afin d'essayer d'agir sur ce délai préjudiciable au receveur. Il faut savoir que, lorsqu'il existe des donneurs pour un malade, ce délai d'attente est lié à la réalisation de typages complémentaires, les plus fréquemment demandés étant les typages des locus Cw et DRB1.

Nous souhaitons donc, dans un premier temps, réaliser chez nos donneurs déjà inscrits le typage Cw, en sélectionnant en priorité ceux qui présenteraient des associations génétiques statistiquement connues comme étant les plus fréquentes, ou les plus intéressantes. Nous pourrions de cette façon atteindre des délais beaucoup plus courts de mise à disposition de ces donneurs. L'impact de l'amélioration du typage sur le délai d'attente sera ensuite validé au niveau national, par France Greffe de Moelle.

Dans un second temps, pour les donneurs dont l'association B_Cw est rare, nous nous proposons de réaliser un typage allélique du locus B, afin de pouvoir répondre à une demande

spécifique pour certains receveurs présentant le même type d'association rare.

Si la connaissance du locus Cw montre une augmentation de la sélection de ces donneurs, cette étude pourra être poursuivie au niveau d'autres catégories de donneurs, mais également au niveau d'autres antigènes HLA de fréquence élevée qui existent dans notre population, sous la forme de plusieurs allèles potentiels, dont les fréquences respectives dans notre population européenne ne sont pas trop déséquilibrées (exemple : HLA-B7, B15, B35, B44 ou DR4, DR11, DR13).

Dr. Valérie Dubois

(Laboratoire HLA de Lyon)

NDLR : Notre association apporte son soutien à ce projet

France Moelle Espoir se réunit dans l'Isère



Le samedi 10 juin a eu lieu à Biliou dans l'Isère, la réunion du conseil d'administration de la Coordination France Moelle Espoir. En effet, deux fois par an, les associations se réunissent dans le lieu d'implantation d'association adhérentes. Cette fois-ci, c'est à l'invitation de l'association « NINON SOLEIL » que nous nous sommes rendus à Biliou.

Cette journée de travail, riche en échanges, a permis de mettre en commun les idées de tous, en fonction des sensibilités de chacun et de préparer la ligne de conduite à suivre dans les actions en cours et à venir.

Mais travail ne veut pas dire morosité et cette journée empreinte de convivialité s'est tenue dans une ambiance très amicale. Merci aux membres de « NINON SOLEIL » pour la parfaite organisation de cette journée.

Quelques échos de l'AG ...



Puis après le traditionnel verre de l'amitié, pour les personnes qui avaient réservé leur soirée en notre compagnie, celle-ci s'est poursuivie dans la convivialité, par un repas pris sur place, au Restaurant « CHEZ HÉLÈNE ».

Côté festif, notre ami et magicien GRÉGORY nous fit l'amitié d'animer la soirée de ses tours de prestidigitation favoris ... Nous avons également profité de cette rencontre amicale, pour effectuer le tirage de notre Tombola annuelle.

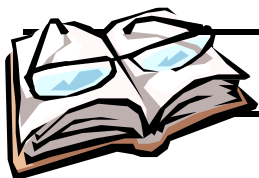
Comme d'habitude, une soirée passée dans la bonne humeur fort réussie, très sympathique et amicale.

C'est à Sathonay-Village, le samedi 13 mai qu'a eu lieu l'Assemblée Générale de notre association.

Comme toujours, après le mot d'accueil du Président, ce fut au Trésorier de présenter le Bilan Financier de 2005. Puis les membres du Bureau au grand complet, ont tour à tour présenté avec l'aide d'un diaporama, le Bilan Moral et les différentes actions qui se sont déroulées durant l'année passée.

Le mot de la fin fut laissé au Président et au Trésorier, qui ont aussi évoqué les projets 2006.





Lu pour vous ...

Lu dans l'Information hospitalière du 2 mars 2006

Produits cancéreux dans des boissons (soft drinks)

Des traces d'un produit provoquant le cancer ont été trouvées en Angleterre, dans des boissons (soft drinks) à huit fois le taux permis par la législation.

Selon l'agence de surveillance des aliments anglaise, cela ne pose pas un risque immédiat pour la santé, mais ce problème doit être éclairci.

Le benzène, qui peut provoquer certains cancers, pourrait être formé lorsque des produits couramment utilisés réagissent entre eux. L'étude anglaise a été initiée après que ces produits chimiques furent retrouvés dans des boissons soft drinks aux États-Unis.

L'industrie des soft drinks sait depuis quinze ans qu'un préservateur, le benzoate de sodium peut produire du benzène, s'il est mélangé avec de l'acide ascorbique (plus communément connu comme vitamine C). Les experts et des groupes de consommateurs se demandent pourquoi ces produits chimiques sont encore présents ensemble dans autant de boissons.

Le benzène a été relié à la leucémie et à d'autres cancers du sang et est également retrouvé dans des polluants. Des douzaines

de boissons contiennent à la fois le benzoate et l'acide ascorbique qui vont créer du benzène lorsqu'ils sont associés.

Selon l'association britannique des soft drinks, les taux de produits ne posent aucun risque pour la santé. Selon elle, les taux retrouvés dans les soft drinks sont très faibles, à la limite de la détection et il n'y a pas lieu de s'en inquiéter. La fédération des soft drinks dit être à la recherche de moyens de réduire ces taux et pour cela, envisage même d'enlever le préservateur, si on peut le remplacer par quelque chose d'autre.

Selon des organisations de consommateurs et de parents, les consommateurs ont le droit de savoir ce qui est contenu dans ces boissons. Selon leur porte-parole, Richard Watts of Sustain, l'évidence scientifique n'est pas claire de savoir s'il y a un taux sain de benzène. Selon lui, si cela n'est pas sain dans l'eau de boisson, pourquoi cela le serait-il dans les soft drinks?

Lu dans Le Progrès du 5 Avril 2006

Leucémie : La recherche progresse au Centre Léon Bérard

Des chercheurs du Centre Léon Bérard de Lyon, en collaboration avec des scientifiques américains viennent de mettre en évidence un mécanisme intéressant dans le développement de la leucémie liée au virus HTLV-1. Ce virus infecte 25 millions de personnes dans le monde dont seule une minorité - entre 3 et 5% - développe la maladie 30 à 60 ans après l'infection initiale.

Les résultats de ces recherches ont conclu que la mise en cycle des lymphocytes CD4+ est l'élément clef de la transformation leucémique, lors de l'infection par l'HTLV-1. Ils ont été publiés dans le Journal of Clinical Investigation, une importante revue scientifique américaine. « Nos résultats vont permettre de cibler le cycle cellulaire comme traitement préventif de la leucémie liée à l'HTLV-1 » explique Eric Wattel, responsable de l'équipe « Oncovirologie et Biothérapies » du CLB (Unité CNRS), professeur d'hématologie à l'Université Claude Bernard et hématologue à HEH. Des travaux pour trouver une nouvelle voie thérapeutique ont déjà débuté dans le cadre du Cancéropôle Lyon-Auvergne, coordonné par Eric Wattel et Pierre Jalinet (ENS Lyon), ce projet réunit plusieurs laboratoires rhônalpins.

ADHÉREZ À NOTRE ASSOCIATION

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



Cotisation annuelle : 16 € (105 Francs)

Nom

Prénom

Adresse :

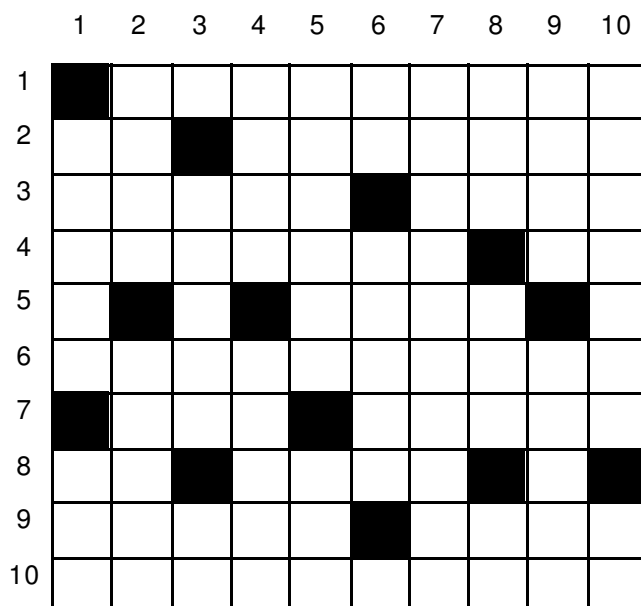
Profession :

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.



HORIZONTAL

1. Région viticole du Fitou à contresens
2. Jeu asiatique - Rassasié
3. Adore l'autre - Petit jaune
4. Assemblage du Tannat, du Bouchy et du Pinenc - Extrémités de petit jaune
5. Première parole
6. Vin des toréros but dans les « canas », renversé
7. Ile de l'Atlantique - Arrête
8. Bouts de citron - Marque d'attelage
9. Grand pour la danseuse - Pages de journal
10. Maladie de la vigne apparue en 1864 dans le Gard

VERTICAL

1. Lettre grecque - Pied de vigne
2. Alcool des indiens védiques versé sur le feu des sacrifices - Anglais du 18ème siècle, négociant en vin
3. Prénom féminin - Commune viticole de la Marne
4. Princesse hindoue - Briller dans le désordre
5. Couvert et découvert par la mer - Radio
6. En Bourgogne - Liqueur de riz
7. Grand cru rival du Quarts-de-Chaume
8. Envoya en l'air - Avant les autres - Arrivé
9. Bon en gigot - Fleur comme la reine-marguerite
10. Une des lauracées aromatiques - A lui

ERRATUM

Une erreur s'est glissée dans la mise en page des mots croisés du mois de Juin, la grille ne correspondant pas aux définitions...

Avec nos excuses, nous vous proposons donc les mêmes définitions ce trimestre.



MDS PHARMA SERVICES

Les Oncins

69210 Saint-Germain-sur-l'Arbresle

Tél. 04 74 01 63 63 - Site : www.mdsp.com

Mediaco Industries

Boite Postale Lotissement Le Dôme

69630 CHAPONOST

Tél. 04 78 56 05 52

Site : www.mediaco-groupe.com

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 par Internet : gespoir@gespoir.com