



# GUILLAUME ESPOIR

## Infos

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

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

Numéro 44

Juin 2007

## Une journée consacrée aux malades et aux familles...

Samedi  
24 Mars à Lyon  
Journée  
Patients & Familles  
Congrès EBMT



Pour cette première journée consacrée aux malades atteints de maladies du sang et à leurs familles, près de 300 participants étaient réunis à la Cité des Congrès de Lyon.

Des malades, des greffés, des familles, venues de Rhône-Alpes et d'autres régions de France, mais aussi de l'étranger, ainsi qu'un grand nombre de représentants d'associations, apportant leur soutien aux malades et oeuvrant dans le domaine de la greffe de moelle osseuse ou de CSH (cellules souches sanguines).

Une journée bien remplie, trop peut-être, pour pouvoir aborder tous les sujets et répondre en détail aux questions d'un public très demandeur et désireux d'en savoir plus, afin de mieux comprendre ces maladies hyper complexes et leurs traitements ... Une journée riche en échanges, sur l'avancée des traitements, mais aussi sur la collaboration entre soignants et malades, qui permet d'apporter une amélioration dans les soins et dans la qualité de vie.

Pour faire le compte-rendu de cette

journée, je voudrais, non pas évoquer les maladies concernées par la greffe de moelle osseuse, les problèmes de maladie du greffon contre l'hôte (le malade greffé), les problèmes psychologiques qu'engendrent des traitements lourds, ni les difficultés nées de l'isolement en secteur stérile, coupure évidente et longue avec le monde extérieur, si difficile à vivre pour les malades ... Non, je voudrais simplement vous rapporter les témoignages de malades greffés, de donneurs, pour insuffler l'espoir dans ce difficile et long combat pour la vie ...

Malades, familles, associations, dans les témoignages des différents intervenants, venus presque tous de l'étranger, avons ressenti très intensément, l'émotion et cette force fantastique d'espoir pour la vie ...

Pour commencer nous évoquerons le témoignage de Zuzana B. une jeune tchèque, atteinte d'un lymphome malin en 2004.

Cet été là, Zuzana ressent une grande fatigue : après différents examens, on lui diagnostique un lymphome. Pour

traiter sa maladie, elle doit subir différents cycles de chimiothérapies intensives, puis une autogreffe et une irradiation corporelle... Mais elle parvient à garder intact un moral d'acier, grâce au soutien de sa famille et de ses amis ...

Bientôt, elle ressent un besoin de dialogue avec des personnes ayant le même vécu. En septembre 2005, elle apprend la création toute nouvelle, d'une association : « LYMPHOMHELP ». Elle s'y engage à fond, participant aux réunions avec les malades, en présence de médecins et de psychologues. Il en naît des projets : concours de photos « Images d'espoir »... espérance d'un nouveau jour. Et Zuzana de conclure son récit par : « garder l'espoir, c'est important et surtout, vous le voyez, ça vaut la peine d'y croire »....

Le témoignage suivant nous vient d'un jeune italien, Filippo F.

(Suite page 4)

### Sommaire

• CONGRÈS EBMT	1/4
• LA VILLAGEOISE	2
• CENT POUR SANG	3
• AG FRANCE MOELLE ESPOIR	4
• BIOLOGIE DU MYÉLOME	5
• DEVENIR UN SUPER HÉROS	6
• MOTS CROISÉS	8

## Tous ensemble, pour La Villageoise ...

Cette manifestation sportive et conviviale est organisée par le Club **SPORT-DIMANCHE**, avec le soutien du Conseil Général du Rhône et de la Municipalité, elle réunit des sportifs, mais aussi des personnes souhaitant soutenir nos actions...

Un symbole ... **UNE COURSE POUR LA VIE**, une façon d'unir nos forces en soutien aux malades atteints de maladies du sang, la force de vaincre la maladie !...

Cette manifestation est aussi un hommage à la mémoire de tous ceux qui nous ont quittés.

Plusieurs façons de participer, en fonction de vos compétences sportives :

### ♥ Une Course de 10 km

### ♥ Une Course et une Marche de 5 km

Cette manifestation est ouverte à tous, petits et grands ... car comme le disait Pierre de Coubertin, « *l'important c'est de participer* » !... et de former ainsi, grâce au Club Sport-Dimanche et « LA VILLAGEOISE », un grand rassemblement en soutien aux malades...

**Départ** : 9 heures, place Louis-Danis à Sathonay-Village.

#### Montant des inscriptions :

10€ pour les 10 km et 5€ pour les 5 km (Course ou Marche)

*A noter qu'il sera demandé un supplément de 2€ pour les inscriptions faites le dimanche matin.*

Des bulletins d'inscription sont disponibles sur simple demande auprès de notre association ou en contactant le Club Sport-Dimanche au 04 78 22 32 61.

Les inscriptions seront à adresser à **SPORT DIMANCHE**, accompagnées d'un chèque à l'ordre du Club, chez Jacques Sofonéa 27, chemin des Epinettes 69580 Sathonay-Village ou bien à notre association, **avant le 14 juin**.

**LA VILLAGEOISE**  
de SATHONAY VILLAGE  
**DIMANCHE 17 JUIN 2007**  
Départ Place Louis Danis à 9 heures  
Au programme : - Une Course de 10 km - Une Course de 5 km  
- Une Marche de 5 km

Organisation & Inscriptions :  
Club Sport Dimanche  
Au profit de GUILLAUME ESPOIR

... Une Course pour la Vie

A l'issue de la compétition sportive,  
et après la remise des Coupes aux Vainqueurs ...

**VERRE DE L'AMITIÉ OFFERT PAR LE COMITÉ DES FÊTES**

**et pour ceux qui le souhaitent, Pique-Nique géant « tiré du sac »  
dans le magnifique Parc de la Mairie**

**VENEZ VOUS JOINDRE À NOUS ...  
et surtout, n'hésitez pas à convier vos amis ...  
pour cette belle journée de convivialité et de solidarité ...**



## G.E aux journées « Cent pour Sang » ...

Cette opération organisée par le ROTARY de Lyon, en collaboration avec l'Etablissement Français du Sang (EFS) de Lyon Gerland, a eu lieu place Bellecour à LYON, les 21 - 22 - 23 et 24 Mars.

Comme l'an passé, notre association « GUILLAUME ESPOIR » était présente, afin de profiter de ces journées, pour informer sur le don de moelle osseuse ou de cellules souches sanguines. Tout au long de ces 4 journées, Bernadette, Françoise, Janine, Maryse, Micheline, Suzanne, Véronique R et E., Georges, Gérard et Michel, se sont relayés afin d'assurer des permanences aux heures les plus fréquentées de la journée.

C'est en 2005, que le ROTARY Club a engagé un « pari » avec l'EFS : inciter un grand nombre de lyonnais à participer à cette opération de don du sang.



Dès la première année, ce fut un réel succès. En 2006, cette action a été renouvelée et cette fois-ci nous avons eu la chance, de pouvoir être présents, afin de faire passer un message sur le don de moelle osseuse. Une belle réussite pour notre association et une bonne réceptivité de la part des jeunes venus donner leur sang. Résultat : de nombreux questionnaires d'engagement au don de moelle osseuse ont été signés.

En cette année 2007, nous étions à nouveau sur place, car si l'EFS a besoin de sang, (il faut penser à renouveler « le parc » de donneurs vieillissant), il faut savoir aussi, que l'on a grand besoin de donneurs de moelle

osseuse ou de cellules souches sanguines. Le fichier français des donneurs volontaires de moelle osseuse (DVMO) est toujours à la traîne et malgré de timides campagnes d'information en fin d'année 2006, il stagne toujours avec un peu plus de 142 000 inscrits ( un pays comme l'Allemagne

avant de passer quelques temps plus tard, au secrétariat, pour établir un dossier.

Entre temps, si vous le souhaitez, vous avez pu rencontrer les représentants de « GUILLAUME ESPOIR » qui vous ont parlé d'une autre forme de



don : celui des cellules souches du sang ou de la moelle osseuse, un don mal connu, que l'on peut faire aussi de son vivant. Pour s'inscrire, il suffit d'être âgé de 18 à 50 ans, d'être en bonne santé. A partir d'une simple prise de sang dans un EFS, on détermine votre typage HLA (génotype) et vous êtes ensuite mis en attente sur le fichier des donneurs volontaires. On ne prélèvera vos cellules souches sanguines que si vous êtes compatible avec un malade qui en a besoin. Quoi de plus simple ... !

possède un fichier qui frôle les 3 millions de donneurs !...)

De très gros moyens ont été mis en œuvre lors de ces 4 journées « CENT POUR SANG » : 10 secrétaires à l'accueil, 20 infirmières et une dizaine de médecins pour les consultations ...

Mais il ne faut pas oublier non plus, la partie « restauration », avec 20 chefs cuisiniers des Toques Blanches Lyonnaises et leurs équipes et les très nombreux membres du ROTARY, pour accueillir les candidats et les guider.

Voici en quelques lignes, le parcours d'un candidat au don du sang : A l'arrivée, offerts par les membres du ROTARY, boissons et petits gâteaux,

Mais revenons au don du sang : vous êtes ensuite dirigé vers un médecin qui s'assure que votre état de santé permet de donner. Ensuite, une infirmière effectue la prise de sang. Pour terminer, une petite visite aux Toques blanches qui ont préparé une collation, pour remercier les donneurs.

En conclusion, nous dirons que pour le don du sang, comme pour le don de moelle : nous avons besoin de donneurs de préférence masculins. En effet, les statistiques montrent que les hommes ne représentent qu'un faible pourcentage des donneurs... Seraient-ils donc plus douillets ?

FB

(Suite de la page 1)

En 1994, il était âgé de 15 ans, quand il tombe malade. Le diagnostic : leucémie aiguë myéloïde (LAM).

A cette annonce, il ne comprend pas bien, c'est un douloureux traumatisme, les traitements sont difficiles à supporter. Mais toute sa famille est là pour le soutenir. Il avoue aujourd'hui, que son vécu lui a donné en quelque sorte, une force et aussi, l'envie de devenir médecin ...

Tous les ans, il fête 2 anniversaires : le jour de sa naissance bien sûr, mais aussi celui de « *sa renaissance* ». Fin mars 2007... il aura 12 ans dans cette nouvelle vie !

Etre donneur de moelle osseuse, permet de sauver des vies ! Il remercie tous les donateurs du monde entier, mais plus particulièrement, le sien « *Barbara* » qui lui a permis de continuer à vivre .

Passons maintenant au 3ème témoignage, cette fois-ci d'une française, Marie M. venue du sud de la France. En septembre 1981, alors âgée de 32 ans, elle est atteinte d'une leucémie aiguë lymphoblastique (LAL). L'annonce fut pour elle, celle de l'horreur et la vision de la mort ...

Elle a la chance d'avoir 5 frères et sœurs ... et un donneur compatible

parmi eux ... En mai 1982, c'est la greffe avec 3 mois de chambre stérile à la clé... « *Un face à face aussi long avec la mort, est une chose redoutable* » nous dit-elle.

A la sortie de cette longue période d'isolement, le retour à la vie normale a été très difficile, elle dut se faire aider pour retrouver un équilibre et peu à peu une vie normale ... Elle nous confie aussi, que l'apprentissage, puis le pilotage de petits avions de tourisme l'ont beaucoup aidée ... c'était il y a 26 ans ...

Pour conclure cette parenthèse sur les « *patients stories* », comme il est dit dans le programme, nous donnerons la parole à un jeune anglais qui lui, a donné sa moelle osseuse. Plein d'humour, Tony B. avec son allure « *Beatles* », nous vient, (c'est évident !) de Liverpool.

Étudiant en médecine, Tony a donné sa moelle en 2003 et pour des questions de prise de greffe, il a du renouveler son don, une 2ème fois...

Il nous explique ensuite comment depuis, il est devenu « *un militant* » en faveur du don de moelle osseuse, au sein de l'association étudiante « *Marrow* » et comment dans cette association, ils conçoivent le recrutement de nouveaux donateurs ...

Puis il poursuit, en épelant une à une, les 26 lettres de l'alphabet pour reprendre « *26 bonnes raisons de devenir donneur de moelle* » ... Une incitation à devenir donneur à l'anglaise, tout en clins d'oeil et pleine de drôlerie... Mais qui laisse quand même poindre la dure réalité, comme cette anecdote qui nous rappelle, que le fichier anglais « *ANTONY NOLAN* » est né du combat d'une maman pour son fils Antony, qui n'avait pas de donneur compatible pour être greffé. En tant qu'association de famille de malades, créée autour de Guillaume, cela nous rappelle, c'est évident, un même combat !

Pour en terminer, nous tenons à remercier les organisateurs pour la mise en place de cette première journée ouverte aux malades et aux familles.

Même s'il y a eu quelques anicroches, en particulier liées aux exposés en langue anglaise et aux problèmes de traduction, il faut en retirer le côté positif . De très nombreux échanges entre participants et organisateurs, mais aussi la rupture de cet isolement que ressentent les malades, face au monde extérieur et quelquefois, au monde médical.

FB

## France Moelle Espoir tient son AG à St-Genis-Laval ...



Le Dimanche 25 Mars et pour la 1ère fois, « *GUILLAUME ESPOIR* » recevait FRANCE MOELLE ESPOIR, salle po-

lyvalente de la médiathèque de Saint-Genis-Laval, pour la tenue de l'assemblée générale de cette coordination d'associations.

Près de 25 associations, venues de toutes les régions de France, étaient présentes oeuvrant toutes dans le même domaine, la promotion du don de moelle osseuse et l'aide aux malades.

Cette rencontre faisait suite à la journée « *Patients-Familles* » du Congrès EBMT (European Bone Marrow Transplantation) qui s'était tenue la veille au palais des Congrès à Lyon.

Après l'Assemblée Générale par elle-même, bilan moral et financier, le renouvellement des membres du Bureau, la réunion s'est poursuivie par les actions en cours et les différents projets à mener ensemble.

Une journée de travail conviviale et chaleureuse, mais aussi très riche en échanges.

# La biologie du myélome multiple



Dirigée par le Professeur Bernard Klein, l'unité de recherche en Thérapie Cellulaire et Génique du CHU de Montpellier, travaille en particulier sur le myélome multiple qui est un cancer affectant les plasmocytes, des cellules qui synthétisent les anticorps capables de combattre les infections.

Dans le myélome multiple, les plasmocytes s'accumulent dans la moelle osseuse au contact des cellules médullaires qui jouent un rôle indispensable à la croissance de ces plasmocytes tumoraux. Cela entraîne une destruction de l'os et la présence d'une très grande quantité d'anticorps dans le sang.

Cette pathologie représente environ

1% de tous les cancers et 10% des cancers touchant les cellules du sang. Chaque année en France, 1800 nouveaux cas de myélome multiple sont diagnostiqués avec un âge moyen de 67 ans.

Malgré l'avancé des traitements thérapeutiques, le myélome multiple reste encore une pathologie de mauvais pronostic.

A l'heure actuelle, une des priorités dans la recherche est de développer des traitements ciblés, afin de neutraliser spécifiquement les molécules ou mécanismes biologiques qui permettent la survie et la croissance des cellules cancéreuses. Dans cette optique, il est nécessaire d'avoir une meilleure compréhension de la biologie du myé-

lome multiple. Pour cela, une des approches menée par l'équipe de recherche, consiste à mieux comprendre le rôle des différents facteurs de croissance des cellules tumorales.

Dix principales familles de facteurs de croissance ont déjà été identifiées dans le myélome. Ces facteurs de croissance peuvent être produits par les différentes populations cellulaires présentes dans la moelle ou par les cellules tumorales elle-même. Leur fonction majeure est de favoriser la survie et la prolifération des plasmocytes tumoraux. La diversité et les coopérations de ces facteurs entre eux rendent difficile la compréhension de leur rôle respectif.

Le but est d'étudier l'effet de ces différents facteurs agissant seuls ou en combinaison et rechercher les meilleurs stratégies pour bloquer leur activité biologique.

Nous espérons ainsi définir de nouvelles thérapeutiques pour inhiber la progression des cellules cancéreuses.

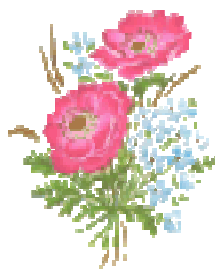
AC.S

(de l'Unité de Thérapie Cellulaire)

*NDLR : Notre association soutient financièrement cette équipe dans ce projet*

## L'AGENDA de L'ASSOCIATION

- ♥ **8 Juin** : Stand d'information  
Galerie Marchande St-Genis 2
- ♥ **10 Juin** : « **LES FOULÉES de  
BEAUREGARD** » à St-Genis-  
Laval
- ♥ **17 Juin** : « **LA VILLAGEOISE** »  
à Sathonay-Village



Georgette, tu étais venue à nous pendant ta maladie. Tu voulais apporter ta contribution dans ce combat que nous menons, un combat qui était aussi le tien ...

Ta gentillesse, ton engagement, ainsi que celui de Gérard, ont fait que nous avons sympathisé et tu es devenue pour nous, une Amie...

Mais la maladie a été la plus forte. Épuisée, un matin de mars, tu nous a quittés.

Nous sommes profondément tristes. Nous pensons à toi, à ta famille et plus particulièrement, à Gérard ton mari, tes enfants et tes 3 petites-filles.

Nous voulons leur dire que dans cette douloureuse épreuve, nous sommes à leurs côtés et leur témoigner toute notre amitié.





## Devenir un « Super Héros », c'est facile ...

Vous n'avez pas la fibre pour devenir champion de triathlon .... vous n'appréciez pas les armes à feu ... le maniement de l'épée ou du sabre vous échappe et vous auriez tendance à vous couper avec un canif !...

Votre vie est bien réglée : la famille, le boulot, les amis, les vacances ...

Mais vous avez parfois envie d'être différent : Vous vous voyez dans le costume de Superman, vous volez entre les maisons ... ou bien dans celui de Zorro, pour secourir la veuve et l'orphelin !...

Pourtant, vous ne le savez peut-être pas, mais vous possédez en vous un DON pour tuer « *les méchants* », une arme absolue, pour sauver des vies !!!

Les méchants se sont des cellules malignes dites cancéreuses, qui terrassent votre prochain, un enfant, un adolescent ou bien un adulte, atteint de leucémie ou autre maladie du sang.

Dans certains cas pour ces malades,

les médecins doivent envisager une greffe de moelle osseuse ou de cellules souches sanguines, pour donner l'espoir d'une guérison.

Mais pour pouvoir greffer, il faut avoir un donneur compatible ...

En France à ce jour, seulement un peu plus de 140 000 personnes sont inscrites sur le fichier des donneurs de moelle osseuse .... et 140 000 sur une population de plus de 62 millions d'habitants ... ce n'est vraiment pas beaucoup !!!

Pourtant, il suffit d'une simple prise de sang pour être identifié et devenir ainsi, un donneur potentiel de moelle osseuse ou cellules souches sanguines.

Vous avez entre 18 et 50 ans... vous êtes en bonne santé ...

Alors pensez-y et renseignez-vous !

Car contrairement aux idées reçues, pas besoin d'être un grand sportif,

pour devenir un Super-Héros !

Devenir donneur de moelle osseuse, c'est redonner « *espoir et vie* » à un malade qui sans donneur, n'en avait plus ...

Et vous êtes peut-être ce donneur ! ...

**Pour devenir donneur  
de cellules souches  
sanguines :**

**Contactez notre Association**

**04 78 56 11 08**

**ou par Internet**

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

**E-mail : [gespoir@gespoir.com](mailto:gespoir@gespoir.com)**



## Les 24 Heures de l'INSA

Les 11 - 12 et 13 Mai 2007 a eu lieu sur le Campus de la Doua à Villeurbanne, la 33ème édition des « **24 HEURES DE L'INSA** ».

Un rendez-vous exceptionnel qui rassemble le monde étudiant de tout Rhône-Alpes, d'autres régions de France, mais aussi de l'étranger.

Trois jours de Fêtes, avec plus de 80 animations, 4 courses, 3 soirs de concerts et un feu d'artifice ... et du sport, il y en a !!! car en plus des 4 courses, sont proposées plus de 25 animations sportives : matchs de gala, initiations, tournois... En plein air ou en salle, il y en a pour tous les goûts.

La commission Santé-Sécurité était représentée avec un pôle « *prévention et information* ».

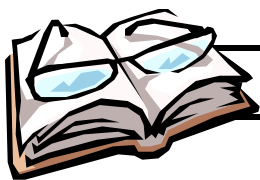
Vous avez pu y retrouver ou découvrir, les stands suivants :

- Prévention Sécurité Routière
- Info sur le Don d'organes
- Info sur le Don et la Greffe de Moelle Osseuse, avec la présence de notre association.
- Info Sida

Comme toutes les années, beaucoup de monde et beaucoup de curiosité de la part de tout ces jeunes ...

A l'année prochaine, sans doute !!!





## Lu pour vous

### Lu dans Le Progrès du 14/03/2007 Soupçons écologistes sur un maïs OGM de Monsanto

Greenpeace et le Ccrii-gen (Comité de Recherche et d'information indépendantes sur le génie génétique) mettent de nouveau en cause le maïs génétiquement modifié de la société américaine Monsanto MON 863, dans une étude publiée hier. Selon cette étude du Ccrii-gen, financée partiellement par Greenpeace et publiée dans la revue américaine Archives of Environmental Contamination and Toxicology, la consommation d'OGM entraîne chez les rats nourris aux OGM des perturbations sur ces « filtres » que sont le foie et les reins.

« Notre contre-expertise a fait apparaître des problèmes hépatiques chez les femelles qui ont grossi, alors que les mâles connaissaient des problèmes rénaux qui les ont fait maigrir », explique le Pr. Gilles-Eric Séralini, membre de la Commission du génie biomoléculaire et chercheur à l'Université de Rouen, par ailleurs, président du comité scientifique du Ccrii-gen.

### Lu dans Le Progrès du 25/03/2007 .... Comment garantir une égalité des chances aux patients ?

Si la recherche sur les cellules souches hématopoïétiques (CSH) progresse rapidement, des difficultés persistent pour développer ces nouvelles applications. Assurer à tous l'accès à ces progrès est l'un des objectifs du Groupe européen de greffes de moelle osseuse et de cellules souches hématopoïétiques, l'EBMT, qui tient son 33ème congrès annuel au centre des congrès de Lyon.

Réunissant plus de 3000 médecins, infirmiers et chercheurs répartis dans 59 pays, l'EBMT a organisé hier une rencontre avec les « Patients et les Familles » avant de se pencher à partir d'aujourd'hui et jusqu'au 28 mars sur les aspects médicaux des CSH.

« Le développement de ces techniques de pointe est coûteux il faut aussi garantir la sécurité des produits cellulaires et régler des problèmes éthiques » explique le Pr. Mauricette Michallet, hématologue à l'Hôpital Edouard Herriot de Lyon et Présidente du Congrès de l'EBMT.

Les CSH sont présentes non seulement dans la moelle osseuse, mais aussi dans le cordon ombilical. Il n'existe actuellement en France que trois centres de prélèvement de cordon, à Paris, Bordeaux et Besançon, mais Lyon possède la capacité de créer un tel centre.

La création d'un fichier international de donneurs de moelle osseuse et de cordons ombilicaux se heurte pour l'instant à l'absence d'homogénéité des registres et à des questions éthiques, car certains pays développent des banques privées.

Certains parents, comme Thierry Henry en Angleterre, y ont ainsi fait congeler le cordon ombilical de leur bébé. Une pratique interdite en France, sauf pour certaines familles touchées par des maladies génétiques rares. SM

# 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 : 20 €

Nom

Prénom

Adresse :

Profession :

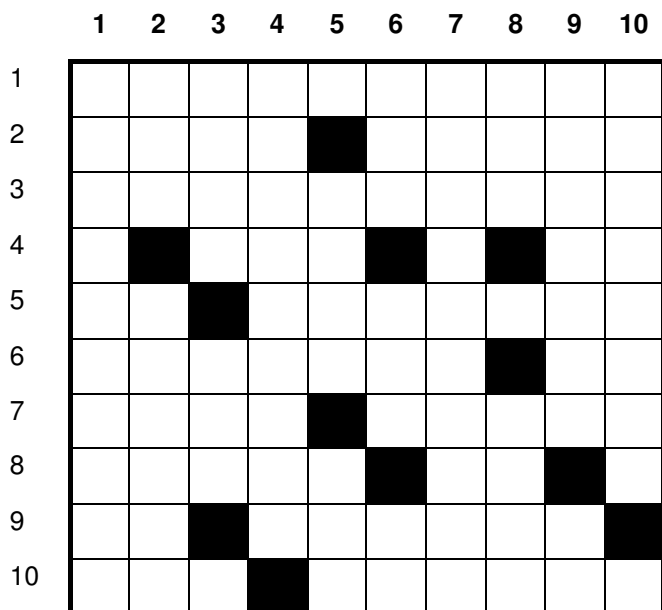
E-mail :

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

- Ustensiles pour rôtir
- Ventila - Avance
- Voler
- Retournée pour son foie - Note
- Hors taxe - Comme un ver
- Ornent le Japon - Bout d'épi
- Anima en finale - égression
- Soutien - Eau du Nord
- Largeur de tissu - Belle couche
- Orient - Qui différencie les êtres

## VERTICALEMENT

- Fête à Bacchus
- Poulie - Excellentes à Caen
- Lieu d'attente - Début d'ampoule
- Morue fraîche
- Mauvais goût de cuisson - Iles des Cyclades
- Mauvais poil - Rayon inversé - Ile
- Cépages du Jura
- Pareil - Né
- Sans fin - Voyelle double
- Mouches et cousins retournés

### Solution des mots croisés de Mars

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	E	S	T	A	M	P	I	L	L	E
2	S	O	U	H	A	I	T	A	I	S
3	T	R	I	S	E	A	E	P		
4	A	T	L	A	S	L	I	R	A	
5	M	I	E	A	M	I	R	A	L	
6	I	L	E	U	S	E	I	I		
7	N	E	S	O	N	A	T	E		
8	E	G	A	L	E	N	E	R		
9	T	E	A	N	I	E	R	E	S	
10	S	S	S	T	S	E	S			

## LES BONNES AFFAIRES DE GE

Une nouvelle rubrique ....  
N'hésitez pas à nous contacter



## VENDS Planche à voile JET 320

Wishbone - Mât - Voile  
Dérive et Harnais  
Bon état - Prix : 75 €  
(contacter l'association)

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@gespoir.com](mailto:gespoir@gespoir.com)