



GUILLAUME ESPOIR

Infos

Site Internet: www.gespoir.com

E-mail: gespoir@gespoir.com

Numéro 60

Juin 2011

Journée nationale d'information sur la greffe de CSH ...

L'EBMT (European Group for Blood and Marrow Transplantation) est une société scientifique médicale, créée en 1974 par Eliane Gluckman, JJ Van Rood et Bruno Speeck.

Le congrès EBMT est organisé par l'ensemble des pays d'Europe, chaque année dans une ville différente. En 2007, lors du Congrès EBMT qui a eu lieu à Lyon, organisation pour la première fois, d'une journée « Patients » la veille de l'ouverture de ce congrès scientifique. La journée « Patients » est ouverte à l'ensemble des malades européens, mais ne concerne souvent que les patients du pays et même de la région organisatrice. En 2011, ce congrès ayant lieu à Paris, une journée « Patients » a été organisée dans 5 autres villes de France : Bordeaux, Lille, Lyon, Nantes et Strasbourg

LYON, LE SAMEDI 2 AVRIL PARTICIPIENT À CETTE RENCONTRE, À LA FACULTÉ DE MÉDECINE ROCKFELLER

Le Pr Mauricette Michallet, responsable du Service Hématologie de l'hôpital Edouard Herriot (HEH) de Lyon, le Pr Denis Guyotat, responsable du Service Hématologie à l'Institut du Cancer de la Loire (ICL) de St-Etienne ; le Dr Marie Detrait et le Dr Hélène Labussière-Wallet, médecins Greffeurs à HEH ; Lydia Sarkissian, Psychologue à HEH et au CHLS ; Jean-Etienne Noyel, Cadre soignant en Hématologie à HEH & Aline Praire, Attachée de recherche clinique.

Nous avons appris, qu'en 1990, E. Donnal Thomas avait reçu le Prix Nobel de Médecine, pour ses avancées dans le domaine des greffes de moelle osseuse.

Puis en ouverture de cette journée, un petit film, présentant des « donneurs », comme Sullivan qui a donné de sa moelle osseuse. Il nous explique succinctement le prélèvement, en ajoutant que son geste « est un acte naturel, qui n'a rien d'héroïque ... ». Vient ensuite, le témoignage de malades « receveurs », qui parlent de leur greffe comme d'un « Don de vie... »

Le Dr Marie Detrait, quant à elle, nous donnera quelques généralités sur la greffe et l'hématopoïèse, puis évoquera les différentes formes de prélèvements (moelle osseuse et cellules souches). Le Dr Hélène Labussière-Wallet poursuivra en nous parlant des différentes préparations à la greffe (conditionnement) et des complications de l'allogreffe de CSH : toxicité précoce, rejet de greffe, infections, maladie du greffon contre l'hôte, rechute ...

Le Pr Michallet parlera de l'évolution des greffes de sang placentaire.

En 1989, première greffe de sang placentaire, réalisée à l'hôpital St-Louis à Paris, par le Pr Eliane Gluckman et le Dr Broxmayer : greffe familiale, suite à une anémie de Fanconi chez un enfant ... puis en 2005, première greffe « double » sang de cor-

don, chez l'adulte.

L'intérêt de ce type de greffon et l'immaturité immunologique, qui permet une tolérance de compatibilité (HLA 4/6)

Actuellement la recherche d'un donneur pour un malade est simultanée : registres volontaires et banques de sang de cordon. Le choix est fait, en fonction de la compatibilité et des délais.

Témoignages de greffés

♥ **Elsa, 28 ans**

Anémie de Fanconi, maladie génétique rare, décelée à l'âge de 8 ans. Elle est suivie dès son plus jeune âge, à l'hôpital St-Louis dans le service du Pr Eliane Gluckman. On lui avait annoncé une évolution probable de sa maladie, vers une aplasie mé-

(Suite page 3)

Sommaire

• JOURNÉE D'INFORMATION	1/3
• MON SANG POUR LES AUTRES	2
• PROJET DE RECHERCHE	4
• THÉÂTRE EN MARS	6
• CONCERT EN AVRIL	6/7
• LA VILLAGEOISE 2011	8
• AGENDA	8

« Mon Sang pour les Autres » 2011

LYON, LES 6 - 7 - 8 & 9 AVRIL

Pour la 7^{ème} année consécutive, cette manifestation événementielle, consacrée au DON DU SANG, a rencontré une forte affluence et un grand succès.

Depuis 4 ans, elle a lieu dans le magnifique et somptueux Palais de Commerce (classé monument historique depuis 1994) en plein centre de Lyon, place de la Bourse. Un lieu rempli d'histoire que découvrent tous les volontaires et habitués venus donner leur sang. L'architecture extérieure et intérieure est un ravissement et franchir le seuil de ce lieu prestigieux, devient une évidence.

Cette grande collecte de sang, « **MON SANG POUR LES AUTRES** », est organisée par le **ROTARY-CLUB**, en partenariat avec l'EFS (Établissement Français du Sang), .

Pendant ces quatre journées, de 9 à 19 heures, les nombreux membres du Rotary, se relayent et assurent l'accueil des donneurs.

Les Toques Blanches Lyonnaises sont présentes et offrent à chacun une collation de premier choix, bien appréciée des donneurs de sang. Les crêpes devenues célèbres, rencontrent un nombre grandissant d'amateurs.

Animée par tous les représentants, la première journée a débuté par une séance de remise de médailles à des donneurs de sang de longue date, mais aussi à des donneurs de moelle osseuse, tous très chaleureusement remerciés et applaudis pour leur générosité.

De très nombreux donneurs de sang se sont présentés. Des inscrits depuis plusieurs années, mais également de tous nouveaux volontaires. Beaucoup d'étudiants, sympathiques et ouverts à la discussion, qui trouvent cette démarche tout à fait naturelle. C'est

dire que le message commence à être entendu et surtout compris. Cela déclenche malgré tout une grande bouffée d'espoir, car il faut inlassablement informer et soutenir les causes où chacun, à sa façon, peut sauver une vie. L'attente, plus longue à certains moments, n'a pas freiné leur motivation.

Le parcours d'un donneur :

- ♥ Le candidat remplit un petit questionnaire, tout en pouvant savourer boissons et petits gâteaux, car il est préférable de ne pas être à jeun avant de donner son sang.
- ♥ Ensuite, il est reçu par le secrétaire, pour établir le dossier
- ♥ Puis, c'est l'entretien avec un médecin qui confirme (ou non) s'il peut donner son sang
- ♥ Enfin la prise de sang effectuée par un infirmier ou une infirmière
- ♥ Pour terminer, une copieuse collation, offerte et préparée par les Toques Blanches et les Associations de Donneurs de Sang

L'association « **GUILLAUME ESPOIR** » (information sur le don de moelle osseuse), est fidèlement présente, durant ces quatre journées. Les bénévoles rencontrent le public, informent, sensibilisent sur l'urgence de s'inscrire comme DDMO « *Donneur de moelle osseuse* ».

Qu'est ce qu'un don ? Comment s'inscrire ? Comment donne-t-on ? Et bien d'autres questions auxquelles nous apportons des réponses : Ça fait mal ? Ça se passe où ? Et après ??.... En fait, beaucoup de dia-



logues pour lever les inquiétudes, expliquer, rassurer. De nombreux visiteurs, informés pour la première fois, emportent le document d'inscription, avec le besoin tout naturel de réfléchir avant de s'engager. Une démarche pour un premier pas est faite.

Le fichier français de donneurs de moelle, est largement à la traîne... et a un besoin urgent, d'augmenter son nombre d'inscrits.

La moelle osseuse produit les cellules sanguines et la greffe d'un donneur compatible, sauve la vie d'un malade.

DONNER SON SANG, DONNER SA MOELLE OSSEUSE, C'EST AUSSI DEVENIR « VEILLEUR DE VIE », POUR SAUVER UNE VIE.

Quatre belles journées de rencontres. Une soixantaine de questionnaires d'engagement au don de moelle, de signés.

Et pour finir sur une image ludique, les 'cyclo-don', tricycles électriques, étaient stationnés à l'entrée du Palais, pour véhiculer les visiteurs de ces journées.

Merci pour l'accueil toujours très chaleureux et l'ambiance conviviale de ces journées, remplies de partage et d'espérance. A l'année prochaine. GD

(Suite de la page 1)

dullaire. A l'âge de 25 ans, sa maladie se transforme en leucémie aigüe. Suite à son déménagement en région lyonnaise, Elsa est suivie à l'hôpital Edouard Herriot de Lyon, dans le service du Pr Michallet.

Fin 2008, greffe de sang placentaire avec 2 cordons (un en provenance des USA et un français). S'ensuivent trois mois d'hospitalisation « *en continu* » en chambre stérile.

Une période très difficile moralement et physiquement à supporter... aussi reconnaît-elle que le fait de bénéficier d'un ordinateur portable relié à internet, l'a beaucoup aidé durant cette période d'isolement, en lui permettant de garder le contact avec tous ses proches.

Elle a aussi participé, à un programme expérimental mis en place par une infirmière-psychothérapeute, qui l'a également aidé à maintenir le moral et à refaire surface, car elle reconnaît que le psychisme, joue énormément.

Elle évoque aussi, les périodes d'été où le manque de produits sanguins, se fait lourdement sentir ... alors que les besoins eux, sont aussi importants ...

A sa sortie, elle a bénéficié du soutien « *physique* » d'un kiné, pour réapprendre à marcher, ainsi qu'un long travail de rééducation musculaire.

Maintenant, elle a une vie normale, bien qu'elle ait toujours un suivi régulier. Les deux cordons cohabitent toujours en elle ... le cordon américain ayant pris le dessus sur le cordon français !.. et elle a repris ses études, interrompues, à cause de sa maladie...

♥ Jean-Louis, 65 ans

Ce stéphanois a 55 ans, quand on lui diagnostique un Lymphome de Burkitt. On lui annonce une durée de traitements de 3 ans, pour obtenir

une rémission complète.

Pour ce chef d'entreprise, à la tête d'une agence de pub c'est la descente aux enfers ... et les mois passants, la perte de son entreprise... mais comme il le dit aujourd'hui, avec humour ... « *il a gardé la vie !* »

En rémission, lors d'un voyage en Egypte ... il lui est impossible de poursuivre et il est rapatrié ... Le diagnostic tombe alors : Leucémie aigue myéloïde ... C'est le coup de massue !... Il décide de s'isoler pendant deux jours, afin de réfléchir seul, afin de savoir s'il est prêt à continuer... faire le choix de se battre ou bien de mourir !!! Il décide de se battre pour sa famille, son épouse et ses quatre enfants...

Vient l'épreuve du doute, le changement éventuel d'équipe médicale, suggérée par ses proches !... mais sa confiance en l'équipe stéphanoise est grande et il considère que la confiance est primordiale !

Il a 62 ans et pas de donneur compatible... L'équipe soignante du Pr Denis Guyotat s'oriente alors, vers une greffe de sang placentaire, avec deux sangs de cordon ...

PENDANT : Le Dr Cornillon de l'ICL a passé deux heures pour lui expliquer « *les risques et les choix* »... c'est très dur, mais très utile, car pour le malade, c'est en comprenant, que la confiance s'instaure !

L'isolement : aucun contact physique, son seul lien, le téléphone ... L'aplasie, dit-il « *c'est la descente aux enfers* », avec la perte d'autonomie et dépendre des autres, pour tout.

La douleur : les souffrances psychique et physique importantes, sont le constat de la dégradation du corps et de la déchéance de l'esprit ...

APRÈS : anxiété du rejet, de la GVH... lourd aussi à gérer, la liste des interdictions : voyages, alimentation, do-

ses importantes de médicaments, qui rendent souvent difficile à vivre, pour les proches...

Aujourd'hui, deux années se sont écoulées !... n'ayant plus rien à perdre... et beaucoup à dire... Jean-Louis est devenu écrivain : 3 romans déjà à son actif, dont « *Chronique d'une mort refusée* » qui est le récit de son épreuve et en mai, la sortie d'un Recueil de Poésies.

Après ces témoignages forts, Lydia Sarkissian, ajoutera que « *l'allogreffe représente un long, très long chemin ... et qu'il faut vivre avec cette idée. Il faut apprivoiser ses pensées négatives et ne pas les enfermer, car la maladie recentre le malade sur lui* »

Après les nuages... il y a le soleil !

Une très belle journée, faite de rencontres et d'échanges très émouvants, entre malades et personnel soignant.

Des périodes douloureuses, difficiles à oublier ont été évoquées, mais une chose est sûre, tous ces malades ont eu une grande chance : celle d'avoir pu être greffés, car il faut le reconnaître, c'est cette greffe qui leur a permis de vivre ! FB

**Pour devenir donneur
de moelle osseuse
(ou cellules souches sanguines) :**

Contactez notre Association

☎ **04 78 56 11 08**

ou par Internet

Site : www.gespoir.com
E-mail : gespoir@gespoir.com



Projet de recherche 2011



Le myélome multiple représente 1% des cancers et 10 % des cancers touchant les cellules du sang. Plus de 2000 nouveaux cas de myélome sont diagnostiqués chaque année en France. L'âge du début du myélome multiple va de 50 à 80 ans, avec un diagnostic porté en moyenne à 65 ans.

Ce cancer touche certains globules blancs, les plasmocytes, qui sont localisés dans la moelle osseuse. Ce sont les cellules qui synthétisent les anticorps responsables des défenses immunitaires de l'organisme. Dans le myélome multiple, les plasmocytes tumoraux envahissent la moelle osseuse, entraînant une destruction des os et une production anormalement élevée d'anticorps, responsables en grande partie des manifestations cliniques de la maladie.

Les traitements actuels reposent sur l'administration de chimiothérapie ayant pour but de détruire les cellules cancéreuses. Mais ces thérapies ne permettent pas une guérison totale des patients atteints de myélome.

L'un des enjeux majeurs de la recherche sur le myélome multiple est de mettre au point des traitements ci-

blés, afin de bloquer les molécules ou mécanismes favorisant l'expansion du clone tumoral. Pour cela, il est nécessaire d'avoir une meilleure compréhension de la biologie de cette pathologie.

La cellule souche tumorale impliquée dans le myélome est probablement une cellule plasmocytaire jeune. Ces cellules tumorales s'accumulent dans la moelle osseuse en contact avec un environnement médullaire composé de divers types cellulaires, qui synthétisent des cytokines et expriment des molécules d'adhésion indispensables à la croissance du clone myéломateux.

Notre équipe a mis au point un système d'introduction efficace de gènes dans des plasmocytes sains ou tumoraux. Nous utilisons la propriété du virus du SIDA à introduire des gènes dans une cellule. Ce virus est une petite entité vivante, avec une enveloppe lui permettant de fusionner avec des cellules pour intégrer son matériel génétique. Nous utilisons un virus du SIDA modifié pour retirer les gènes dangereux, avec une enveloppe de virus de rougeole qui lui permet d'infecter efficacement des plasmocytes. Nous avons ainsi éliminé une barrière qui nous bloquait dans

nos travaux. En effet, pour comprendre la biologie des plasmocytes, il est essentiel de transférer ces cellules en culture, afin d'y exprimer ou réprimer l'expression de protéines que nous jugeons primordiales pour la croissance tumorale. Ces travaux sont soumis pour publication.

Notre équipe a par ailleurs montré que les 4 facteurs capables de reprogrammer des cellules différenciées (c-myc, oct-4, sox-2 et klf-4) en cellules souches de type embryonnaires (dites pluripotentes) sont surexprimés dans le myélome multiple et de mauvais pronostic pour les patients. Une cellule souche pluripotente est une cellule capable de prolifération illimitée en culture et de générer les cellules des 200 tissus qui constituent un individu. L'expression de ces protéines dans les cellules tumorales suggère qu'elles sont capables de plasticité et de se différencier en cellule souche tumorale, avec des propriétés de cellules souches pluripotentes. Il paraît donc important d'analyser la fonction des protéines de reprogrammation une par une dans la cellule tumorale.

Ces travaux sont en cours : la production des virus contenant les gènes candidats ayant été réalisée, nous avons beaucoup avancé dans l'étude de la fonction de ces gènes. KLF4 lors de sa surexpression par des cellules myéломateuses, bloque la prolifération des cellules tumorales, mais ne les tue pas. Cette sortie du cycle cellulaire protège les cellules tumorales des chimiothérapies, rendant la cellule tumorale résistante. Les changements biologiques conduisant à la transformation d'un plasmocyte normal en plasmocyte tumoral sont en cours de caractérisation.

MS (Institut de Recherche en Biothérapie - Hôpital St-Eloi - CHU de Montpellier)

6ème campagne de sensibilisation au DDMO

Il faut savoir que chaque année en France, de nombreuses personnes sont atteintes de maladies graves du sang, pour lesquelles une greffe de moelle osseuse, doit être envisagée.

QUELLES SONT LES MALADIES TRAITÉES PAR UNE GREFFE DE MOELLE OSSEUSE :

Les leucémies, pour lesquelles on pratique le plus de greffes de moelle osseuse. Les leucémies aiguës touchent en France, environ 5 000 personnes par an, surtout des enfants et des personnes âgées.

L'aplasie médullaire est une pathologie rare qui affecte surtout les enfants et les jeunes adultes. Elle est caractérisée par un arrêt du fonctionnement de la moelle osseuse.

L'anémie de Fanconi est une affection génétique rare. Elle se caractérise par un ensemble de malformations congénitales variables, une insuffisance de la moelle osseuse.

Les déficits immunitaires congénitaux : il s'agit d'infections sévères et récurrentes débutant dès les premiers mois de vie.

A l'occasion de la **6ème semaine nationale de mobilisation pour le don de moelle osseuse**, du 7 au 13 mars 2011, l'Agence de la Biomédecine a lancé, en collaboration avec l'Établissement Français du Sang, les centres hospitaliers et avec le soutien des associations, une campagne d'information, autour des « *Veilleurs de Vie* ».

En 2011, la campagne de mobilisation, met en avant l'engagement des donneurs, des femmes et des hommes, qu'elle vise à fédérer en créant une communauté, celle des « *VEILLEURS DE VIE* ». Dès le 4 mars, illumination sur le Parvis du Trocadéro, au cœur de Paris, avec une

grande veilleuse rouge, symbolisant les milliers de « *VEILLEURS DE VIE* » prêts à donner des cellules souches ou de la moelle osseuse, pour les malades.

La mobilisation en France est essentielle pour le recrutement de nouveaux

donneurs, afin de pouvoir mieux répondre aux besoins des malades et permettre de trouver plus facilement un donneur compatible, pour ces malades en attente de greffe et participer encore davantage à la solidarité.

PLUS LES DONNEURS INSCRITS SERONT NOMBREUX, PLUS LA PROBABILITÉ DE SAUVER UN MALADE AUGMENTE !..

Trois conditions pour devenir donneur de moelle osseuse :

- être en bonne santé ;
- être âgé de 18 à 50 ans ;
- accepter de répondre à un entretien médical et une prise de sang.

En cas de compatibilité, deux formes de prélèvement sont possibles :

- *Le prélèvement de moelle osseuse*, sous anesthésie générale. L'intervention dure une petite heure et nécessite une hospitalisation.

Le prélèvement dans le sang, par cytophérèse. Le donneur reçoit un médicament par injection sous-cutanée, avant un prélèvement en ambulatoire. Ce médicament fait proliférer les cellules souches de la moelle osseuse, qui vont quitter les os, pour passer dans le sang circulant.



QUI SONT LES VEILLEURS DE VIE ?

En France, les « *VEILLEURS DE VIE* », ce sont aujourd'hui 190 000 donneurs inscrits sur le registre français, prêts à donner un peu d'eux-mêmes, le jour J, si un malade est compatible génétiquement avec eux.

Mais ils ne sont pas encore assez nombreux pour répondre aux besoins des malades. C'est pourquoi, au travers de cette nouvelle campagne, l'Agence de la Biomédecine a souhaité mettre en avant leur engagement pour les malades, afin de montrer qu'une communauté de personnes est « *en veille* », pour eux.

Lors de ces journées de sensibilisation, les « *VEILLEURS DE VIE* » ont rassemblé autour d'eux ... encourageant des hommes et des femmes, à rejoindre cette communauté et faire partie des nouveaux donneurs potentiels, inscrits en 2011.

ALORS RENSEIGNEZ-VOUS ... VENEZ LES REJOINDRE ... DE NOMBREUX MALADES ONT BESOIN DE VOUS !!!

Théâtre en Mars ... et Musique en Avril ...

♥ DIMANCHE 20 MARS À SATHONAY-VILLAGE, « ASSASSINS ASSOCIÉS » AVEC LES COMÉDIENS DU FORTIN DE GENAY

Les Comédiens du Fortin de Genay....?? Vous ne connaissez pas.....?? Dommage.....!!!! Vous auriez du venir le 20 mars à la Salle des Fêtes de Sathonay Village...

Nous avons assisté à l'interprétation, par la troupe des Comédiens du Fortin, d'un vaudeville « ASSASSINS ASSOCIÉS » de Robert THOMAS...

Quatre hommes mariés ont un dessein commun, celui de supprimer leur femme.

De stratagèmes en quiproquos, de subterfuges en équivoques, tout concourt à maintenir une atmosphère tragico-comique...

Ces pauvres femmes dont le destin semble scellé, sont-elles aussi coupables ou innocentes, qu'elles en ont l'air....???

L'épilogue allait nous montrer que tel est pris qui croyait prendre et que les « ASSASSINS ASSOCIÉS » devait s'écrire au féminin.....

Bravo pour cette interprétation magistrale et un grand coup de chapeau pour la réalisation des décors et la dextérité avec laquelle ils étaient déplacés...

Ce bel après-midi fut accompagné d'un entracte gourmand et ponctué par un « casse-croûte » bien mérité par tous ces ASSASSINS ASSOCIÉS, bien vivants à l'heure du réconfort...

Un grand merci à tous pour votre participation et pour cet excellent moment de détente et de convivialité. GF



♥ VENDREDI 15 AVRIL À SATHONAY-VILLAGE, «MUSIQUE AU COEUR», CONCERT DE SOUTIEN, DE L'ASSOCIATION MUSICALE DE CAILLOUX S/FONTAINES

Une Salle des Fêtes comble .. un programme particulièrement bien choisi et des interprétations très professionnelles ...

Vous n'étiez pas présent, dommage pour vous !!!.... mais pour vous donner une petite idée de ce que vous avez raté, voici un large extrait du programme... que nous avons eu le plaisir d'écouter, lors de cette soirée, organisée pour GUILLAUME ESPOIR, par l'Association Musicale de Cailloux s/Fontaines.

Tout a commencé par la prestation des Musiciens de l'Harmonie, une trentaine d'instruments à vent et percussions.

Une entrée en matières, très enlevée et cadencée, avec « Collège march », puis des thèmes musicaux

du film « *Chronicles of Narnia* » dans lequel jouait la divine, Elisabeth Taylor.

Un changement de style avec un extrait de « *La Traviata* » de Verdi, avec une superbe interprétation, très applaudie, du ténor Patrice Tétard.

Le programme s'est poursuivi avec des extraits musicaux du film « *Pirates des Caraïbes* » (avec, rappelez vous, à l'écran dans les 2 premiers rôles : Johnny Deep et Pénélope Cruz), avant de laisser la place, aux 40 Chanteurs de la chorale.

Pour débiter, une chanson remplie d'émotion, un classique du genre, un immense succès d'Edith Piaf, « *L'Hymne à l'amour* ». Une mélodie datant de 1949, toujours aussi appréciée et chaudement ovationnée.

Puis, la soirée continue dans un style très différent, avec d'abord, un succès du groupe « U2 » et ensuite, une création de Léonard Cohen « *Hallelujah* », avant de poursuivre

(Suite page 7)



Une bien belle soirée... qui s'est terminée par l'Hymne d'Octobre rouge ... chanté en russe ... chorale et harmonie réunies pour le final !!!

Le public conquis et enthousiaste, a applaudi à tout rompre, afin de remercier l'ensemble des Musiciens et Choristes, pour ce magnifique moment de musique.

Un grand bravo et félicitations à toutes et à tous, sans oublier la Chef de

(Suite de la page 6)

par deux chansons françaises, pleines de tendresse, aux textes superbes : « Forteresse » de Michel Fugain , suivie de « Vivre pour le meilleur » de David Halliday . Pour le plaisir, fredonnons ensemble, un extrait du refrain ...

« Vivre pour le meilleur
 Debout pour tout se donner
 Plus riche de ne rien garder
 Que l'amour, que l'amour... »

Quel beau programme !!! et ce n'est pas tout, loin de là, puisque nous ne sommes qu'en première partie de ce concert !...

Un concert qui s'est poursuivi, dans le même style et la même ambiance, après une pause-entracte, bien méritée qui a permis de se rafraîchir et de déguster nombre de pâtisseries « maison ».

Chœur, Béatrice Servant et la Présidente de l'Association Musicale de Cailloux s/F, Perrine Oderut, pour ces deux heures musicales données en soutien à notre association de familles de malades - un pur enchantement - . Merci à tous. FB

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

La Villageoise, 8ème édition ...



« LA VILLAGEOISE »

SATHONAY-VILLAGE - Dimanche 19 Juin

(Départ 9 heures - Parc de la Mairie)

- Marche familiale de 6 kms
- Course de 6 kms
- Trail de 14,5 kms

LA VILLAGEOISE ... UNE COURSE POUR LA VIE ...

Cette manifestation est organisée pour la 8ème année consécutive, par le **Club SPORT DIMANCHE**, en soutien à **GUILLAUME ESPOIR**. Participer à LA VILLAGEOISE, c'est marcher, courir, se faire plaisir lors d'un dimanche à la campagne ... et aussi soutenir une association de familles de malades, œuvrant dans le domaine des maladies du sang. Une belle action conviviale, pleine de générosité.

Après la matinée sportive, pour clore la compétition dans la convivialité avec les organisateurs de SPORT DIMANCHE, un apéritif sera offert par le Comité des Fêtes, dans le Parc de la Mairie et comme toutes les années, pour ceux qui le souhaitent, poursuite de la journée, par un pique-nique « *tiré du sac* », partagé par les sportifs et les familles.

Bulletin d'inscription téléchargeable sur : www.villageoise.net

- 12€ pour la participation au Trail de 14,5 kms
- 6€ pour la Marche familiale ou la Course de 6 kms

ALORS N'HÉSITEZ PAS ... VENEZ VOUS JOINDRE À NOUS !



Solutions du n° 59

H	A	B	I	L	L	A	B	L	E
I	N	E	P	U	I	S	E	E	
P	O	S	E	E	S		C	U	L
P	R	O		S	E	P	A	R	E
O	M	I	S		T	I	S	S	U
C	A	N	E	T	T	E	S		R
A	L		C	R	E	M	I	E	R
M	E	C	H	E		O	N	C	E
P		R	E	M	U	N	E	R	E
E	P	U	R	A	N	T		U	S



L'AGENDA DE L'ASSOCIATION

- ♥ La Villageoise « UNE COURSE POUR LA VIE », le dimanche 19 juin à Sathonay-Village
- ♥ Ramassage de La Grappillette à Dareizé, fin septembre-début octobre
- ♥ Soirée musicale, le 18 novembre à Condrieu
- ♥ Foire de la Ste-Catherine, fin novembre à St-Genis-Laval
- ♥ Marchés de Noël, en décembre



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