



Capucine infos

N°13 - Décembre 2009

Edito

Le don et la greffe de moelle osseuse de 1997 à 2009

A l'heure où nous allons clore notre treizième année d'existence, nous avons voulu faire un bref bilan de l'activité "moelle osseuse", don et greffe, au cours de cette période, afin d'en tirer des enseignements pour l'avenir et donc, pour nos engagements futurs.

En 1997, le fichier français comptait 85 000 donneurs volontaires inscrits. L'Etat était totalement absent de la problématique, tant pour le financement de l'inscription des donneurs que pour l'information du public : aucune communication officielle. Pire encore, les associations qui faisaient de l'information auprès du public étaient stigmatisées et rappelées à l'ordre !

En 2009, le fichier atteint 170 000 donneurs. Côté financement, l'Agence de la BioMédecine (ABM = l'Etat) a pour objectif de payer le typage des donneurs pour atteindre le plus vite possible l'effectif de 240 000 donneurs ! Du côté de l'information grand public, même progrès phénoménal : non seulement l'ABM mène des campagnes d'information grand public mais elle soutient et accompagne les associations qui font des campagnes d'information, y compris autour d'une famille concernée par la recherche d'un donneur compatible. On croit rêver ! L'apaisement du climat entre les associations, les familles de malades et l'Etat est enfin à l'ordre du jour. Ce pour quoi nous nous battons depuis 13 ans a enfin été entendu. Nous n'avons plus à dépenser de l'énergie contre les pouvoirs publics. Nous pouvons concentrer notre activité sur la sensibilisation à l'importance du don qu'il soit de sang, de plaquettes, de moelle osseuse ! Ouf ! Un magnifique succès que nous devons à l'implication de la coordination France Moelle Espoir au sein de laquelle nous avons œuvré.

Côté greffe, même explosion : en 1997, 156 greffes de moelle avec donneur non apparenté (donneurs de fichier) étaient réalisées en France. En 2001, 227 greffes. En 2008, 841 greffes ! Alors que les greffes avec un donneur familial restent stables (environ 600 greffes par an, stable depuis 1997), les greffes de donneur non apparenté s'envolent. Ce phénomène est dû à l'amélioration des techniques de greffe

et à l'apparition de la technique "greffe avec conditionnement atténué", technique qui diminue la toxicité de la préparation " avant greffe ". Avec la diminution de la toxicité, la greffe est maintenant proposée à des malades beaucoup plus âgés que précédemment. Ainsi, 27% des malades greffés en 2008 ont plus de 55 ans contre 0% en 2000.

Ainsi donc, notre engagement en faveur du don de moelle osseuse est fondé : **on greffe de plus en plus, on a de plus en plus besoin de donneurs.** Le jour où le fichier atteindra les 240 000 donneurs et où l'Etat recrutera suffisamment de donneurs pour maintenir cet effectif, nous aurons rempli notre objectif.

Cependant, la leucémie est toujours là et la greffe reste une technique grevée de lourdes complications. C'est pourquoi il est si important pour nous de poursuivre et intensifier nos efforts de financement de la recherche médicale. **Grâce à l'implication de tous, bénévoles et donateurs, nous avons donné cette année 125 000 euros à des projets de recherche.** Cette somme considérable fait l'admiration des chercheurs français qui connaissent bien l'association Capucine et comptent sur elle chaque année. Ils comptent sur vous, ils comptent sur nous ! C'est pourquoi nous serons présents en 2010, poursuivant notre effort de recrutement de donneurs de moelle osseuse et de collecte de fonds, grâce à votre soutien à tous. Merci et bravo à tous les bénévoles et les donateurs de notre chère association Capucine ! Joyeux Noël 2009 !

Le Bureau de l'association Capucine

Les Antennes

Antenne Dax :

Une action terrain très tournée vers l'information...

Une équipe plus que jamais sur le terrain, très active tant dans le montage d'opérations de collectes de dons (videgrenier, vente de tableaux, théâtre, ...) que dans l'information sur " comment devenir donneur de moelle osseuse " auprès de publics variés (militaires, donneurs de sang,).

Une équipe qui, parfois, un peu découragée face au manque de communication de professionnels, est également satisfaite de constater que, depuis quelque temps, certains médecins de l'EFS les aident dans leur action de sensibilisation auprès des donneurs de sang : "*la promotion faite par un médecin a une crédibilité indéniable*" remarque Michèle Masanet, responsable de l'antenne de Dax.

Une équipe qui ne peut que se réjouir de la mise en place de campagnes de recrutement actif à plus grande échelle, comme celle notamment de l'association Ninon Soleil à Biliou qui a permis en une journée le recrutement et l'enregistrement de 115 nouveaux donneurs sur le fichier. "*Nous nous réjouissons qu'enfin des moyens importants aient la possibilité d'être mis en place afin d'augmenter de manière significative le nombre de donneurs de moelle osseuse du fichier français ; nous espérons également que ce type d'expériences renforce notre action d'information sur le terrain car, parfois, nous avons le sentiment d'être inutiles et l'impression que les gens se désintéressent de la cause que nous poursuivons*" avoue Michèle.

Objectif pour cette année : privilégier sa présence lors des collectes de sang de la Région et surtout rayonner grâce à sa permanence à la Ligue contre le Cancer, " même si pour l'instant, elle n'a pas eu encore l'effet escompté " note Michèle Masanet.

A noter :

**Permanence le 2ème lundi de chaque mois, de 14H30 A 17H
51 Avenue Victor HUGO - DAX**

Michèle Masanet : 05 58 89 98 62

"Nous avons admiré ton courage et ta rage de vivre. Tu étais à la fois fragile par ta taille et forte par ton caractère. Tu resteras un exemple pour nous. Tous ceux qui t'ont côtoyée ne peuvent pas t'oublier. Ton sourire restera dans nos cœurs. Repose en paix, tu l'as bien méritée !"
Message de l'antenne de Dax à Annie qui les a quittés après 20 ans de lutte tenace.

Antenne Lille :

Un dynamisme omniprésent...

Avec en filigrane un fort sentiment de confiance et d'espoir qui ne cesse de grandir au fil des actions "*tant nous percevons chez chacun de ceux qui nous aident une volonté de gagner et de faire avancer les choses*" reconnaît sa responsable Florence Le Bigot.

Il faut dire que les actions n'ont pas manqué : en février, ouverture du "bal" avec la remise du chèque du "Challenge jaune" de Lambersart (2000 €), suivi par le défilé de mode "de fil en aiguille", digne de professionnels, réalisé par les 3èmes années de l'ISTC (Institut des Stratégies et des Techniques de Communication). Cinq jeunes hyper motivés (3000 €). Merci à Alice, Candice, Florence, Sarah et Thomas, qui ont démontré encore une fois que les jeunes peuvent se "défoncer" lorsqu'ils pensent que la cause est juste !

En avril, les SUF (Scouts Unitaires de France) de Lille, La Madeleine et Lambersart se sont eux aussi déchaînés en vendant pour la 6ème année des petits sachets de graines de capucines dans les rues de Lille, récoltant en une seule après-midi 4394 €... Un chiffre phénoménal !

Au cours du mois de mai, grande fête de solidarité "Cœur à Corps" au Collège de Marcq : l'occasion de mieux se faire connaître auprès des élèves avec la remise de 3000 € par le directeur, Monsieur Quiniou. Le même jour une équipe de Capucine a défilé au côté de l'association Laurette Fugain dans les rues de Lille.

Enfin fin octobre, pour la 6ème année consécutive, compétition de golf à Brigode grâce à la ténacité d'Isabelle et Christophe Fauconnier, de Claire et Guy Havot, malgré le départ à la fin de l'été de Béatrice, après 7 ans de lutte acharnée

"Oui, Capucine crée des liens très forts avec beaucoup de malades et leur famille. Encore aujourd'hui Capucine a le cœur lourd car bon nombre d'entre eux nous ont quittés.

Béa nous a montré que malgré le peu d'espoir face à sa maladie, elle avait une volonté et un courage incroyable. Elle avait cette soif de vivre, cette soif d'Amour qui lui a permis de tenir aussi longtemps...

Nous savons qu'il faut inexorablement continuer à se battre et à sensibiliser le public afin qu'un jour il n'y ait plus de drame lié à la leucémie.

Pour que Capucine, Stanislas, Odile, Apolline, Gauthier, Gabriel, Béatrice et tous les autres ne soient pas morts pour rien, Capucine Lille continuera à se battre avec toute la volonté, la force et l'espoir qu'ils ont montrés tout au long de leur maladie !!!"

Florence Le Bigot : 03 20 92 06 56

Les Antennes - suite -

Antenne Vendée - Nantes et Jeremy Esprit :

**Des bénévoles qui créent, chantent, informent,
motivent, des commerçants qui donnent !**

Oui, que ferait cette antenne sans la participation active de nombreuses et nombreux bénévoles toujours prêts à mettre leurs talents au service de la cause de l'association... et sans la générosité de nombreux commerçants de la région.

Aussi, merci à vous tous qui avez encore permis au cours de l'année écoulée d'alimenter par vos créations les marchés de Noël et celui de cet été qui, à lui seul, a permis d'atteindre une recette de plus de 8000 €.

Merci à vous tous, choristes jeunes ou moins jeunes qui, soit au sein de Cantare (Vendée), soit au sein du Chœur des Petits Chanteurs du Val de Chézine, avez organisé plusieurs concerts.

Merci à vous étudiants de l'IUT de GEA d'Angers ou de la Faculté de médecine de Nantes qui allez auprès de vos pairs pour informer sur les dons de sang, de plaquettes ou de moelle osseuse afin d'inciter à devenir donneur volontaire....

Merci également à vous les responsables d'entreprises et de commerces qui nous soutenez depuis déjà plusieurs années en étant toujours là chaque année pour nous offrir des marchandises, donnant lieu à animations lors de nos différentes manifestations (Les Toiles de Mayenne, Jeff de Bruges, Vincent Guerlais, Le Jardin des Fleurs de Copernic, Papa Pique et Maman Coud, Ressources, La Salle de bain...).

Une année 2009 encore bien riche grâce à chacun, ce qui nous pousse à poursuivre sur cette même lancée en 2010 !

Vendée - Natalène d'Arexy : 02 51 40 39 05

Nantes - Isabelle Ponsar : 02 40 69 47 46

Sur le vif...

Tournoi Jérémy Esprit : 6ème édition et toujours autant d'affluence

Comme chaque année depuis 6 ans, le football club de Vertou organisait le "tournoi Jérémy Esprit" pour honorer la mémoire de Jérémy, jeune footballeur du club décédé à 10 ans d'une leucémie. Comme chaque année, les responsables du FC de Vertou, les amis d'Aurélie sa maman et de Fabrice son papa, et surtout les joueurs et les entraîneurs des clubs de la région se sont déplacés nombreux pour permettre que cette journée sportive, soit également un événement empreint de solidarité. Témoignages recueillis sur le terrain :

"Une journée avec les copains de foot de Jérémy pour une cause que nous voulons défendre"

"Je suis là pour contribuer à récolter des dons pour la recherche"

"En souvenir de Jérémy, nous sommes venus pour donner du plaisir aux joueurs et soutenir la cause que défendent les parents de Jérémy"

"Je suis impressionné par la participation et l'esprit qui se dégagent d'année en année de ce tournoi"

"Encore une année à essayer de redonner l'espoir à beaucoup grâce à la générosité des gens... Et peut être qu'un jour, il n'y en aura plus besoin car on aura enfin vaincu la maladie"

Jérémy Esprit - Aurélié Brénugat

Tél : 06 61 44 15 95 - www.jeremy-esprit.org

Capucine infos



Les Antennes - suite -

Antenne Dunkerque :

L'année 2009 à Dunkerque

Scandée par le bûcher de sapins de Noël sur la plage avec les Sapeurs Pompiers de Malo début janvier et la mise sous enveloppe des 6000 Capucine Infos début décembre, l'année 2009 a déroulé ses habituelles manifestations : information sur le don de moelle osseuse chez les étudiants, conférence avec l'ADOT lors de la projection du film "Ma vie pour la tienne", présences à l'occasion de diverses opérations comme, notamment le très beau concert de la chorale Crescendo...avec toujours, en toile de fond l'activité bien dense du "Siège" de l'asso : comptabilité (des milliers de chèques traités !), secrétariat, standard téléphonique. A noter cette année notre retour à l'école Sainte Claire, berceau de notre association, et à Arcelor-Mittal pour la course traditionnelle de rentrée scolaire. Une treizième année encore bien remplie !

Tél. : 03 28 20 30 49

E-mail : capucine@capucine.org

Une belle histoire d'engagement solidaire

Capucine et les clubs de zones d'entreprises perpétuent leurs journées " don de sang " en organisant le 15 décembre dans les locaux du Sifop à Dunkerque la 9ème !

Cela fait maintenant 5 ans que notre association s'engage aux côtés de chefs d'entreprises dunkerquois et de l'EFS pour organiser sur les zones d'entreprises des collectes de sang, et ainsi aller au devant des donneurs afin de les sensibiliser au don de moelle osseuse.

Ainsi, ce ne sont pas moins de 510 donneurs de sang que les bénévoles de l'antenne de Dunkerque ont ainsi rencontrés depuis juin 2005, date de la première édition.

Cette action devenue pérenne tient au cœur des chefs d'entreprises des zones de la Samaritaine à Saint-Pol-sur-Mer et de Petite-Synthe/Grande-Synthe, Pont Loby et Cappelle-la-Grande (plus de 400 entreprises concernées aujourd'hui) qui voient au travers de cette action l'occasion "d'arrêter momentanément leur business afin d'agir pour les autres".

Pour l'EFS, ces collectes sont l'occasion de recruter des nouveaux donneurs de sang qui ne seraient pas venus par ailleurs. En effet, les salariés des entreprises participantes viennent avec l'accord de leur chef d'entreprise donner leur sang sur leur temps de travail.

Une magnifique action très concrète et efficace de sensibilisation au don, rendue possible par l'esprit de citoyenneté d'un dirigeant Philippe Catyn ayant à cœur de partager ses valeurs avec les salariés.

Merci à eux pour cette belle initiative... Merci de nous aider à mener à bien notre mission d'information sur le don de moelle osseuse et d'accompagnement des malades.

Chapeau !

Anne-Marie Ruyant

Sur le vif...

L'association Capucine était à nouveau présente cette année aux "Foulées Grand Large", manifestation organisée par Arcelor Mardyck pour promouvoir le don de moelle osseuse.

Une présence bien marquée d'une part grâce à la participation aux "Foulées" sous les couleurs de l'asso de 19 élèves CM1 et CM2 de l'Ecole Sainte Claire et de 7 anciens élèves, parents d'élèves et membres de l'Association, d'autre part grâce à l'installation d'un stand Capucine.

Une présence remarquable grâce aux exploits de deux des coureurs qui ont fini sur le podium avec la première place en minime masculin et une seconde place en senior féminin.

Une présence, fruit de l'initiative conjointe de Sabine, notre Présidente, et de Colette Dehandschoewerker, Directrice de l'école ; **une présence** qui n'aurait abouti sans le talent de coordination de Didier Bridoux.

Capucine & l'Ecole Sainte Claire d'Assise : Retour aux Foulées



Les Antennes - suite -

Antenne Paris :

"Ils s'exposent pour la vie..."

Une bien belle rentrée, grâce à cette exposition collective organisée du 31 août au 13 septembre dans les salons de l'Hôtel de Ville de Paris où femmes et hommes de tous âges sont venus à la rencontre du Don.

7000 visiteurs en 2 semaines...

100 artistes *"qui ont donné une œuvre, une partie d'eux-mêmes. Pour la vie. Pour nous alerter, nous informer."* *

Une bien belle rentrée, grâce à cette première campagne de sensibilisation organisée par l'association "Don de Soi... Don de Vie" labellisée "Grande Cause Nationale 2009", grâce à la profonde conviction et à l'enthousiasme de sa fondatrice, Marie Berry, qui nous a permis d'effacer la morosité ambiante et d'ouvrir, à tous, les horizons de la générosité.

"Mon but n'est pas de convaincre les donneurs potentiels mais de transmettre à chacun tous les éléments d'information propices à une réflexion personnelle sur toutes les formes du Don." *

Une bien belle rentrée, grâce à la concrétisation de cette opération mise en œuvre par Marie depuis 3 ans : *"organiser des manifestations culturelles caritatives d'envergure afin de soutenir financièrement d'autres associations ou fondations impliquées dans le Don de Soi."* *

Marie avait choisi 3 associations partenaires pour ce projet :

AIRG- France (Association pour l'Information et la Recherche sur les maladies Rénales Génétiques), Trans- Forme et France Moelle Espoir (FME).

Petite capucine que je suis, j'ai donc assuré une permanence d'information sur le don de moelle osseuse avec Roland Rab (Ensemble contre la leucémie), tous deux représentants de FME, ainsi qu'avec des membres de Moelle Osseuse Sans Frontières et d'une toute jeune association, SOS Moelle Osseuse Moyen Orient. De nombreuses discussions se sont à l'évidence, animées entre nous avec surtout l'idée de nous unir pour chercher à développer le fichier de donneurs. Une idée soutenue par la planification des campagnes de recrutement actif à Biliou (19 septembre), Saint-Etienne de Fontbellon (7 novembre) et Poitiers (28 novembre). C'est ainsi que le projet d'organiser ce type de campagne en Ile de France a germé, en un lieu présentant un brassage de populations propice à l'enrichissement du fichier en typages peu ou non enregistrés. Nous sommes en piste pour Créteil...

Merci vraiment à Marie qui s'exprime haut et fort sur les valeurs humaines essentielles, merci de porter ce message du Don et de sa gratuité, merci pour son espoir et sa combativité! Merci pour toutes ces superbes rencontres !

Brigitte Eluard

(*) : Citation de Marie et Richard Berry

Pascale de La Baume : 01 47 93 49 56

Livre de recettes

Le deuxième livre de recettes "**Les nouvelles recettes de Capucine**" a autant de succès que le 1er. Il est toujours possible d'en commander au niveau de chaque antenne.

Prix : 13€ + 4€ de frais de port (pour 1 livre) OU 5€ (pour 2 ou 3 livres).



Recherche 50 000 euros pour un projet international

"La greffe de cellules souches hématopoïétiques à partir d'un donneur (l'allogreffe) est une thérapeutique très lourde mais dont on sait le caractère indispensable pour traiter certains enfants atteints de leucémie aiguë particulièrement agressive, soit du fait de caractéristiques particulières initiales, soit parce qu'il y a eu rechute. Née il y a 30 ans, cette technique a considérablement évolué, voyant se multiplier les sources cellulaires utilisables (moelle, cellules souches périphériques, sang de cordon), les donneurs (apparentés, fratrie, parents et non apparentés), les modalités de conditionnements préparant à la greffe (conditionnements myéloablatifs* ou atténués, avec ou sans irradiation), les drogues immunosuppressives contrôlant les rapports entre le greffé et le greffon, et enfin, les soins de support. La greffe concerne 250 à 300 enfants par an en France. Parmi eux, une centaine est greffée pour leucémie aiguë lymphoblastique. Pour parvenir à progresser, pour que plus d'enfants soient guéris avec de moindres séquelles, il est indispensable de travailler en commun, au niveau national mais aussi international. C'est ce que permet la

participation de l'ensemble des centres français de greffe pédiatrique au protocole international de l'IBFM "Greffe de cellules souches hématopoïétiques de l'enfant de moins de 18 ans atteint de leucémie aiguë lymphoblastique". Ce protocole homogénéise les algorithmes des choix suivants : indications de greffe, donneur, conditionnement, méthode de prévention de la maladie du greffon contre l'hôte. Sans le soutien de l'Association Capucine, la participation des centres français n'aurait pu être effective. Merci à tous !"

Pr Jean-Hugues Dalle (Hôpital Robert Debré)

(*) conditionnement myéloablatif = traitement chimio et radiothérapeutique pré-greffe visant à éliminer le plus complètement possible la moelle osseuse du receveur, à la fois pour détruire les cellules malades mais aussi la moelle saine " pour faire de la place " à la moelle greffée. Traitement très toxique.

Réalisations 125.000 € pour la recherche

Grâce à vous, l'association Capucine a versé cette année 125 000 € pour le financement de 5 projets de recherche :

Société Française de Greffe de cellules souches hématopoïétiques et de thérapie cellulaire, Pr Jean-Hugues DALLE rapporteur (voir article ci-dessus) :

ALL SCT BFM international (Allogreffe de cellules souches hématopoïétiques chez l'enfant et l'adolescent atteint de leucémie lymphoblastique aiguë. Stem Cell Transplantation in Children and Adolescents with Acute Lymphoblastic Leukemia), étude multicentrique internationale. 50 000 euros.

Centre d'Investigation Clinique en Cancérologie, CHU de Nantes, Pr M. MOTHY :

Facteurs morphologiques prédictifs de la réaction du greffon contre l'hôte après allogreffe de cellules souches hématopoïétiques. 20 000 euros.

Unité de greffe de cellules souches hématopoïétiques, CHU de Nancy, Dr D. BENSOUSSAN :

Production de lymphocytes T anti-adénovirus pour immunothérapie adoptive après allogreffe de cellules souches hématopoïétiques. Protocole clinique. 20 000 euros.

Laboratoire INSERM, EFS Bourgogne Franche-Comté, Besançon, Pr B. GAUGLER :

Rôle des alarmines comme facteurs de maturation des cellules dendritiques. Implication dans la maladie du greffon contre l'hôte. 20 000 euros.

EFS Bourgogne Franche-Comté, Besançon, Dr C. FERRAND :

Découverte et caractérisation moléculaire d'un épissage alternatif du gène CD20 humain. Marqueur moléculaire diagnostique de certaines hémopathies B ? Modulateur du traitement par Rituximab et/ou nouvelle cible thérapeutique ? 15 000 euros.

Bon vent

Capucine a traversé l'Atlantique !

Arnaud Vasseur est arrivé à Salvador de Bahia il y a quelques jours sur son fidèle mini 6,50 aux couleurs de l'asso. Heureux et satisfait de sa 1ère traversée en solitaire, Arnaud a posé le pied sur la terre ferme avec une belle 16e place au classement "Prototypes" après 28 jours de mer. Un grand défi mené avec le sourire et le cœur. C'est sûr, Arnaud ne repartira plus sans nous...

C'était son rêve depuis l'âge de 15 ans, et c'est aujourd'hui une réalité : "J'ai participé à la Transat 6.50, course mythique et école de la course au large par excellence. J'ai encore un peu de mal à réaliser que, désormais, je fais partie de ces marins dont je suivais la course, les yeux écarquillés, en lisant mes 1ers Voiles et Voiliers..."

Cette aventure n'aura pas été simple, ni dans sa préparation (Arnaud n'avait aucun budget pour financer son projet), ni pendant la traversée où il a fallu bricoler beaucoup, dire adieu à des voiles bien utiles et passer un pot au noir particulièrement actif cette année. Malgré tout, Arnaud revient content de sa performance. "Mon bateau ne m'aurait de toute façon pas permis d'aller plus vite. C'est un vieux bateau que je pense avoir poussé au maximum de ses possibilités et j'en suis très content. Quand je regarde le nom et le numéro des bateaux classés devant et derrière moi, je suis même très fier de ma place."

Natche - 247 a été baptisé "Association Capucine" sur les pontons de La Rochelle avant le départ, avec une marraine de 1er ordre, Samantha Davies (4e au dernier Vendée Globe et actuellement en course sur la Transat Jacques Vabre) et en présence de notre antenne Vendée. L'occasion de passer de nombreux messages juste avant la semaine nationale du don de moelle osseuse.

Ainsi nommé, le 247 a fièrement porté les stickers Capucine jusqu'à Bahia et Arnaud en garde une belle expérience de cœur. "J'entendais le prénom de Capucine tous les jours à la

vacation radio pour les classements et positions des coureurs. Seul à bord, j'ai eu le temps de beaucoup penser à ces enfants et à Capucine qui m'ont accompagné toute la traversée. Je suis très touché et sensible aux engagements de l'association. Désormais, quoique je fasse et quelque soit le support sur lequel je prendrai la mer, le logo de l'association Capucine sera toujours sur ma coque, pour porter loin les valeurs de partage et de don de soi."

Thomas Ruyant sur "Faber France - Ville de Dunkerque", toujours fidèle à l'association Capucine, a remporté cette 17e édition de la Transat 6.50 et accueilli son copain Arnaud sur les pontons avec beaucoup d'émotion.

A quand le tour du Monde pour Capucine ?

Emilie et Arnaud : arnaudvasseur.com



Arnaud à la barre de Natche baptisé "Association Capucine"



Valérie et Anne-Marie sur le stand Capucine à La Rochelle

Agenda

Novembre 2009

- 27 : **Marché de Noël** chez Véronique Roch à La Roche sur Yon.
- 30 : **Marché de Noël** chez Elisabeth Rivière de Précourt à Nantes.

Décembre 2009

- 3 : **Collecte de sang** au Lycée professionnel Haroun Tazief de St Paul les Dax - info sur le don de moelle osseuse.
- 4 : **Concert** organisé par des jeunes de l'ISTC (Institut des Stratégies et Techniques de Communication) de Lille.
- du 7 au 12 décembre : **Exposition de peinture** avec Adrienne Garcia, l'amicale St Pierre et l'atelier de Mugron à Dax.
- 15 : **Don de sang** sur la zone d'entreprises de Petite-Synthe (Nord) - info sur le don de moelle osseuse.
- 20 : **Concert** de la chorale Cantare en l'église de Poiroux en Vendée à 17h30.

Quelques dates à retenir...
sur la fin d'année 2009

Témoignage

"Je t'aime trop pour te laisser, pour vous laisser..."

"Nous sommes en janvier 2006, nous venons d'acquérir notre maison à Oeyreluy, près de Dax, un rêve pour toi. Nous déménageons mais tu sembles fatiguée, changée. Un petit coup de fatigue ? Le stress ? Non, le verdict tombe : leucémie aiguë myéloblastique. Le monde s'écroule. Nous débutons alors notre chemin de croix : hospitalisation, grosse chimiothérapie, chambre stérile. Tu me dis : Ne t'inquiète pas, c'est une simple mauvaise grippe, je vais m'en sortir. Je t'aime trop pour te laisser, pour vous laisser."

"Un premier espoir quand nous apprenons que tu peux bénéficier d'une greffe de ton frère. Tu t'accroches, et les premiers résultats sont bons. Faible espoir : tu rechutes en novembre et, là encore, tu relèves la tête ; tu aimes trop la vie. Et les nouveaux traitements se succèdent et tu sors de l'hôpital juste avant Noël. Notre amour est conforté. Je te demande en mariage, et là, pendant 10 mois, tu prépares ce bel événement, malgré la fatigue et l'incertitude."

"Le 6 octobre 2007, c'est le plus beau jour de notre vie. Un mariage magique, plein d'émotion, où tous ceux qui nous ont accompagnés nous entourent. La vie est belle, tu es si belle, je t'aime tellement, je suis si fier de t'avoir comme femme. Nous voyons le bout du tunnel, nous allons revivre

comme avant, certainement renforcés."

"Tu allais reprendre le travail en avril 2008 ; une grosse douleur au dos, une hernie discale ? Non, la maladie est repartie sous une autre forme et les médecins sont très pessimistes. Tu refuses les gros traitements, tu as encore la force de te battre, mais, hélas, la maladie est plus forte que toi et elle t'emporte le 24 novembre 2008 après des souffrances insupportables."

"Tu es en paix, mais nous avons tellement de belles choses à vivre. Sous un beau soleil, le dernier adieu est d'une telle émotion : il y a beaucoup de monde, ta famille, tes amis, des gens que tu as marqués, les messages se succèdent, ils sont si forts et si vrais... Tu t'en vas tel un ange, en laissant une trace indélébile dans nos cœurs."

"Tu as été mon petit soldat, un exemple de courage. Tu as tout fait pour gagner, j'ai tout donné pour t'accompagner. Et aujourd'hui, dix mois après, tu es si présente, et tu m'aides à me reconstruire."

Nicolas

Agenda

Quelques dates à retenir...
en 2010

Janvier 2010

10 : **Bûcher de sapins** de Noël avec l'Amicale des Sapeurs Pompiers de Malo-les-Bains.

Janvier ou février 2010

Tournoi de bridge en la mairie d'Asnières.

Mars-Avril 2010

11 et 12 mars : **Pièce de théâtre** "le Minotaure" de Marcel Aymé, salle Adyar, square Rapp - Paris 7ème.

Vente de graines de capucine par les SUF de Lille un samedi de printemps.

Défilé de mode en mars ou avril organisé par l'ISTC.

Juin 2010

Pièce de théâtre "le Nombriil" de Jean Anouilh joué par la Compagnie du Potager à Versailles (date non encore fixée).

9 et 11 : **Concert** par le Chœur Harmonia (lieu non précisé).

Don de sang sur la zone d'entreprises de Saint-Pol-sur-Mer (Nord) - info sur le don de moelle osseuse.

Août 2010

2 et 3 août : **Pièce de théâtre** "le Minotaure" de Marcel Aymé, salle St Joseph - La Trinité-sur-mer.

Exposition vente et brocante de l'été à la Rochette - Les Clouzeaux - Vendée.