

LE BULLE' TIN

AU REVOIR 2011, UNE ANNÉE HAUTE EN COULEUR



REPERTOIRE



CONSEIL D'ADMINISTRATION

Membres du bureau

Nathalie ANDRÉ Chargée de communication	3, square Bainville 78150 LE CHESNAY	06.03.54.08.73
Maddalena CHATAIGNIER Vice-présidente	14, rue du Moulin Vert 75014 PARIS	01.45.43.92.69
Gwénaëlle DEPREZ Secrétaire	16, rue d'Herblay 95250 BEAUCHAMP	06.20.91.48.93
Florence JOFFRAIN Secrétaire adjointe	1, rue du Pont 10340 LES RICEYS	03.25.29.38.18
Robert LE MORVAN Président	16, les versants de la Ravinière 95520 OSNY	01.30.30.48.21
Serge SIMON Trésorier	19, chemin du Moulin de la Ville 93600 AULNAY SOUS BOIS	01.48.69.33.36

Administrateurs

Annie BELLOT	6, square Gérard Philippe 60340 ST LEU D'ESSERENT	03.44.56.36.33
Gilbert BODIER	154, rue Montgolfier 78360 MONTESSON	01.39.13.13.50
Monique COLUNI	18, rue Gaston Monmousseau 94200 IVRY SUR SEINE	01.46.71.13.79
Philippe MONET	9, avenue de la Porte de Villiers 75017 PARIS	01.40.68.79.34 06.18.38.88.54
Sébastien RACOIS	6, rue Trosy 92140 CLAMART	06.70.19.01.30
Vincent RACOIS	7, rue des Châtaigniers 72460 SAVIGNE L'EVEQUE	02.43.27.91.07
Viviane ROGER	36, rue de l'Eglise 75015 PARIS	06.88.13.70.82

Contacts



Permanences à Trèfle 3 :	Samedi et mercredi
Contact téléphonique :	01 42 49 43 99
Information :	associationegmos@gmail.com egmos.robert@orange.fr
Communication :	egmos.nathalie@orange.fr

Edito

L'année 2011 qui s'achève a été particulièrement riche en événements pour la vie de notre association.

Je retiendrai tout d'abord notre Assemblée Générale de printemps qui a réuni une quarantaine de personnes. En mai, le meeting Jean-Luc Cartier organisé à St Denis à l'initiative de l'entourage d'un greffé, a permis de collecter dans la joie et la bonne humeur 5 600 euros pour EGMOS.

Notre traditionnelle tombola de juin, assortie d'une animation-vente dans le hall de l'hôpital Saint-Louis, s'est avérée une belle réussite puisque 6 400 euros ont été également réunis au profit de notre association.

Comme chaque année en novembre, les médecins de Saint-Louis ont répondu présent à la demi-journée d'information médicale dont les thèmes ont intéressé une cinquantaine de personnes.

Plus récemment, nous avons organisé notre marché de Noël dont les recettes ont permis d'offrir un cadeau à tous les greffés présents à Trèfle 3 et d'accueillir les familles et le personnel médical autour d'un goûter festif.

Tout au long de l'année, nous nous sommes également attachés à renforcer l'information et la communication en nous dotant d'outils de communication modernes et attrayants : nous avons refondu notre site internet, renouvelé notre logo et revu entièrement notre bulletin trimestriel.

Toujours dans le domaine de la communication, nous proposons désormais une nouvelle brochure d'information, assortie d'un marquage aux couleurs d'EGMOS.

Autre opération exceptionnelle, nous avons pourvu le service de greffe de 20 lampes de chevet et de 3 ordinateurs portables pour un montant de 8 000 euros.

Enfin, nous avons remis au Professeur Gérard Socié un chèque de 12 800 euros pour soutenir la recherche.

Bien entendu, ces événements et opérations ne doivent pas faire oublier notre activité principale, la tenue des permanences et visites à Trèfle 3, deux fois par semaine.

En cette fin d'année, je tenais à remercier chaleureusement tous les bénévoles d'EGMOS qui, une fois de plus, ont été indispensables à la conduite de nos activités et à la poursuite de nos objectifs.

Je souhaite à toutes et à tous une très bonne année 2012 avec une pensée particulière pour tous ceux à qui il manque un être cher.

Beaucoup d'entre vous continuent à soutenir EGMOS ; nous en sommes très touchés et sachez que ceux qui nous ont quittés restent bien vivants dans la mémoire de ceux d'entre nous qui les ont connus.

Robert LE MORVAN



*Meilleurs vœux
pour l'année 2012 !*

Dans ce numéro

Les marque-pages voyageurs	4
Journée d'Information médicale	5
La plate-forme biologique de Saint-Louis	6
Marché de Noël	7
Les cellules souches de sang de cordon	8
Conte de Noël	11
Le coin des poètes	13
Hommage	14
La parole est à vous	14
L'agenda d'EGMOS	14
Rallye découverte	15

Les marque-pages voyageurs

Les marque-pages d'EGMOS, tout nouveaux et tout pimpants, méritent bien d'être diffusés un peu partout en France et même de partir à l'étranger.

Pour certains d'entre eux, le voyage n'a pas été très long et il s'est limité à un changement d'arrondissement : en effet, tous les premiers samedis du mois, sur une place à côté de la gare Montparnasse, a lieu une « bourse des livres ». Chacun arrive avec les volumes dont il veut se débarrasser, mais aussi avec ceux qu'il aime et qu'il veut partager avec d'autres passionnés de lecture. Quelques personnes auront la surprise de trouver un signet à la première page arborant le nom de notre association et ils seront peut-être tentés d'aller sur Internet pour en savoir plus.

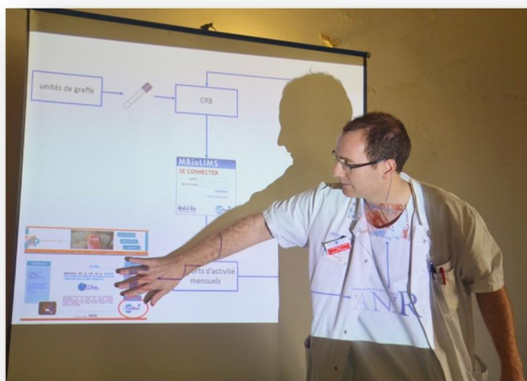
Noël, période de cadeaux. Beaucoup apprécient un livre, surtout s'il est choisi en tenant compte des goûts du destinataire qui trouvera son bonheur dans un roman d'aventures, dans une bande dessinée ou dans le dernier essai sorti en librairie. Cette année tous les livres que j'ai offerts sont partis avec un petit marque-page tout prêt à être utilisé. Certains ont passé les frontières et se sont retrouvés en Italie ; pour deux, envoyés vers le grand Nord, en Suède et au Danemark, peut-être aurait-il fallu prévoir un petit bonnet et une écharpe bien chaude...



Enfin, les cartes de vœux. Elles sont de moins en moins nombreuses à circuler, - les messages par email sont tellement plus rapides ! - mais, dans certains cas, on peut préférer expédier une jolie carte bien décorée.

Un petit cadeau supplémentaire a été joint à tous mes envois 2011 ; il pourra, je l'espère, accompagner le destinataire pendant toute l'année et lui permettra, en même temps, de découvrir ou de ne pas oublier l'existence de notre association.

Maddalena Chataigner



Journée d'information médicale

EGMOS a organisé une journée d'information le samedi 19 Novembre 2011 à l'hôpital Saint-Louis. Les sympathisants et adhérents se sont retrouvés salle Henri IV, dans la convivialité, autour de quelques viennoiseries.

Les Drs. Vexiau, Peffault de Latour et le Pr. Péraldi sont intervenus sur des thèmes qui ont suscité l'intérêt des personnes présentes et nombre de questions ont été posées.

EGMOS a remis à cette occasion un chèque de 10 000 euros par l'intermédiaire du Dr. Peffault de Latour pour soutenir la recherche.

Fabienne Cartier et Sandie Nahoum ont également fait un don de 2 800 euros, une somme récoltée lors du dernier meeting Jean-Luc Cartier à Saint-Denis.

Ces montants seront directement alloués au projet CryoStem en cours.

Cette matinée associative s'est terminée avec une pause repas durant laquelle les adhérents ont pu prolonger leurs échanges.

Nous remercions chaleureusement les soignants pour leurs interventions de qualité et leur grande disponibilité.

Florence Joffrain





La plate-forme biologique de Saint-Louis

C'est le 7 novembre 2011 qu'a eu lieu à Saint Louis l'inauguration de la plateforme de Diagnostic Biologique Automatisé, en abrégé DBA, dont le but est d'améliorer la restitution des examens biologiques. Cette mise en œuvre permet de centraliser l'ensemble des activités automatisées de Biochimie et concerne les prélèvements de Biochimie, d'Hématologie et Hémostase, Virologie, Immunologie et Pharmacologie.

Les techniques et les processus d'organisation sont très innovants : par exemple, 11 automates, qui fonctionnent en continu, sont utilisés sur des circuits entièrement robotisés. Plus de 140 types d'examen sont ainsi pratiqués et environ 10 000 résultats sont fournis chaque jour.

L'arrivée des prélèvements se fait par un système de transport interne par voie pneumatique via un réseau de tubes à air comprimé.

Dans la plateforme a été intégré l'accueil central de Biologie, où ont lieu l'enregistrement et le tri. On y assure également le relais informatique avec les systèmes d'information des différents laboratoires de l'hôpital, la transmission des fiches des malades et des résultats des analyses.

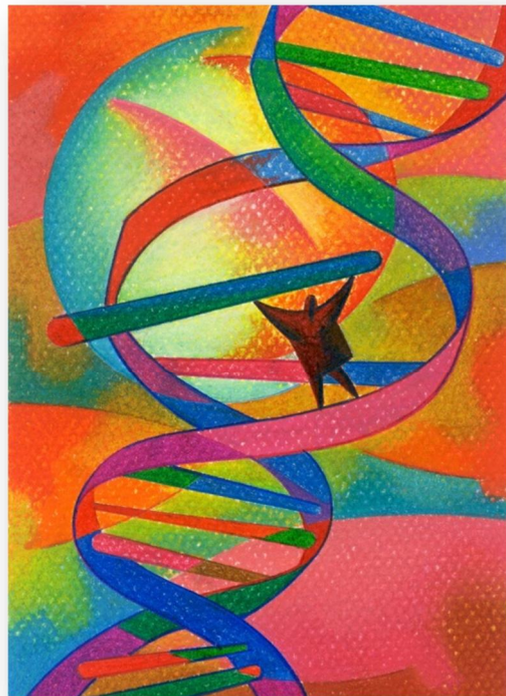
Désormais, on procède à des examens sur des quantités plus faibles, ce qui permet de diminuer le nombre de tubes prélevés par patient.

Cette chaîne robotisée, unique en France, fonctionne 24 heures sur 24 et 7 jours sur 7 ; elle permet une prise en charge plus fluide et une diminution des délais d'attente.

Les conditions de traçabilité, de sécurité et de qualité d'analyse sont améliorées et plus homogènes. Le patient peut ainsi bénéficier d'un diagnostic qui devient de plus en plus précis, rapide et fiable.

La DBA est prévue pour fournir 350 000 résultats par mois. Le temps moyen de traitement pré-analytique et d'analyse est évalué à 45 minutes pour les bilans standards de Biochimie et à 40 minutes pour les services d'urgence ; enfin 80 % des résultats sont disponibles en moins d'une heure.

Maddalena Chataigner





touchée par les dernières inondations et avait tout perdu dans le sinistre.

En début de matinée, nos ventes ont été plutôt frileuses mais nous avons eu la bonne surprise en fin de journée d'enregistrer un bénéfice de 1 376 euros. La présence de notre sympathique « Père Noël » nous aura porté chance.

Merci à tous et joyeuses fêtes !

Florence Joffrain

Marché de Noël

C'est dans la bonne humeur que les bénévoles d'EGMOS se sont installés dans le hall de l'hôpital Saint-Louis, le 6 décembre dernier, pour leur traditionnel marché de Noël. Depuis plusieurs années maintenant, cette manifestation est organisée au profit des greffés de Trèfle 3. Très attendue, elle est devenue un détour incontournable pour le personnel soignant qui, gentiment, vient s'approvisionner en divers petits cadeaux. Livres, objets de décoration, artisanat du monde et autres cailloux porte-bonheur peints à la main, poupées, nounours mais aussi linge de maison, customisé ou créé par des petites mains expertes, étaient exposés sur les étalages.

Les visiteurs de passage, mais également les malades, n'hésitent pas à manifester leur soutien. Même si les « petits dons » peuvent paraître ridicules pour certains, il est bon de rappeler que la générosité ne se mesure pas en chiffres, mais prend toute son importance par le geste.



Un grand merci à cette dame, tout juste arrivée de Perpignan pour une consultation d'oncologie qui, modestement, m'a demandé si elle pouvait donner un euro. Elle avait été récemment



Tous les bénévoles d'EGMOS vous souhaitent une bonne année 2012 : santé, bonheur et réussite pour tous. Ils remercient les donateurs, les partenaires qui les aident, ainsi que toutes les personnes qui croient en eux, qui font que leurs missions ont du sens et que leurs actions sont sans cesse réinventées.

Les cellules souches de sang de cordon ombilical

L'allogreffe de moelle osseuse

L'allogreffe consiste à remplacer les cellules souches défectueuses de la moelle osseuse d'un patient par celles d'un donneur sain dont les cellules présentent la même compatibilité tissulaire HLA. Ce donneur peut être un frère ou une sœur (la probabilité d'être identique est de 25%) ou un des 13 millions de volontaires inscrits sur les fichiers internationaux du don de moelle osseuse. L'allogreffe a permis de réaliser de nombreuses guérisons ; ce sont pour l'essentiel des patients touchés par des pathologies malignes (leucémies, lymphomes, myélomes etc.), par des maladies acquises et rares telles l'aplasie médullaire et l'hémoglobinurie paroxystique nocturne, mais aussi par des affections congénitales comme l'anémie de Fanconi, la drépanocytose et les thalassémies.

La greffe de sang du cordon ombilical

Le sang du cordon ombilical est une autre source de cellules souches hématopoïétiques. Cette découverte a constitué un réel progrès pour le traitement des maladies du sang. La première greffe de sang de cordon ombilical a été réalisée en 1988 par l'équipe du Professeur Eliane Gluckman, à l'Hôpital Saint-Louis. Cette nouvelle technique a montré sa réelle capacité à guérir. Depuis lors, des banques de sang de cordon ont été créées à travers le monde. Ainsi, plus de 500.000 greffons provenant des pays les plus industrialisés sont stockés dans plus de 150 banques. De la sorte, environ 25.000 patients ont pu être soignés. En France, en 2008, 385 unités de sang de cordon ont été transplantées à 246 patients. Ce nouveau type de traitement est en augmentation, mais les bienfaits du sang de cordon ont mis du temps à être reconnus.

Avec 22 ans de recul et grâce aux études entreprises à Eurocord, dirigée par le Professeur Eliane Gluckman, certains avantages peuvent être retenus :

La disponibilité : le principe de conservation du sang placentaire permet une mise à disposition rapide, à la différence du don volontaire de moelle osseuse pour lequel l'organisation du prélèvement demande 6 à 8 semaines en moyenne.

Une probabilité supérieure de trouver un donneur : il est possible de greffer du sang placentaire avec une compatibilité HLA moindre. Comparées aux résultats des greffes de moelle, les greffes de sang de cordon diminuent les risques de complications immunologiques post greffe.

Les résultats sont les mêmes en termes de survie que ceux obtenus avec d'autres types de greffes, aussi bien chez l'enfant que chez l'adulte.

Une absence de risque pour le nouveau-né et pour la mère au moment du prélèvement.



Le Réseau Français de Sang Placentaire (RFSP)

Le Réseau Français de Sang Placentaire, créé en 1999, regroupe et coordonne les activités des banques chargées de la conservation et celles des maternités accréditées pour les prélèvements. Le tout est piloté par l'Agence de la Biomédecine. Cette dernière, à travers le registre France Greffe de Moelle, gère la base de données de l'intégralité des prélèvements de sang placentaire conservés en France.

Les banques publiques de sang placentaire

Une part importante (80%) du travail pour le développement du réseau de banques de sang de cordon est assurée par l'Établissement Français du Sang. Le reste est réalisé par des Centres Hospitaliers Universitaires (CHU) principalement l'Hôpital Saint-Louis. A ce jour, 9 700 greffons de sang placentaire sont inscrits sur le registre France Greffe de Moelle. Pour répondre aux besoins de la population, il faudrait atteindre 50.000 unités validées. Il faut savoir que 70% des greffons sont importés à un prix très onéreux. Pour un sang de cordon qui coûte à la production en France 2 000 euros, on va faire venir des USA le même produit pour un coût de 25.000 euros. Conclusion : la France doit les produire elle-même. Pour ce faire, l'Agence de la Biomédecine se fixe comme objectif un nombre de 30.000 greffons de sang de cordon validés d'ici 2013. Le plan Cancer a alloué 3 millions d'euros en 2010 et 10 millions d'euros sont prévus en 2011 pour la collecte de sang de cordon.

Plateforme de préparation des greffons

Les banques de sang de cordon assurent la transformation des unités qui ont été prélevées dans l'ensemble des maternités du réseau. Seules les unités répondant à des critères stricts de qualité, notamment en termes de volume et de richesse en cellules souches seront conservées. Le volume du greffon doit être supérieur à 70ml (+ 10ml d'anticoagulants soit 80ml au total) et avoir une quantité de cellules souches suffisantes.

Il faut savoir que les 2/3 des prélèvements de sang de cordon réalisés dans des conditions pourtant optimales, sont invalidés du fait qu'ils ne répondent pas à ces critères de qualité. Sur 100 cordons prélevés 30 cordons sont conservés.

La conservation des greffons de sang placentaire est effectuée dans une zone de cryobiologie sécurisée. Les unités de sang placentaire qui répondent à l'ensemble des critères de qualité et de sécurité sont inscrites sur le registre France Greffe Moelle de l'Agence de la Biomédecine.

La qualité des greffons placentaires français

Le réseau français est le deuxième au monde si l'on considère le nombre d'unités cédées par rapport au nombre d'unités conservées, ceci malgré le nombre limité d'unités de sang de cordon disponibles. Ceci est lié à la qualité des greffons conservés tant sur le plan de la diversité génétique que de leur richesse en cellules.



Les maternités

En 2008 le Réseau Français de Sang Placentaire comptait 8 maternités collectrices et 3 banques opérationnelles. Ces chiffres ont doublé en 2009 (17 maternités collectrices et 7 banques opérationnelles). Cet accroissement se poursuivra en 2010-2011 avec l'ouverture de 4 nouvelles banques. L'objectif à moyen terme pour l'Établissement Français du Sang est de renforcer le maillage des maternités et de participer à la formation du personnel hospitalier dans la collecte de sang de cordon.

Avec l'intégration de plus de 60 maternités au Réseau Français de Sang Placentaire en 2013, l'Agence de la Biomédecine espère atteindre à cette date le stockage de 30.000 greffons.

Les maternités ont un rôle pivot dans le dispositif de prélèvement défini par 4 objectifs : Informer le plus objectivement possible toutes les femmes enceintes.

Réaliser des prélèvements qualitativement et quantitativement sécurisés.

Optimiser les moyens humains et matériels Répondre aux exigences des procédures d'accréditation.

Des formations sont dispensées par l'Agence de la Biomédecine aux professionnels de santé des maternités partenaires.

L'information auprès des femmes

Une sage-femme est référente dans chaque maternité partenaire d'une banque. Un document d'information est remis à la mère lors de son premier rendez-vous. A l'occasion de l'entretien prénatal, des informations plus complètes lui sont fournies. Le jour de l'accouchement, un responsable contrôle la sérologie de la mère (absence de maladies infectieuses transmissibles) et aussitôt après l'accouchement le sang de cordon est prélevé. La poche stockée à 4°C est envoyée le jour même au Laboratoire de Thérapie Cellulaire (LTC). Seuls les prélèvements répondant à des critères de stricte qualité seront conservés: richesse cellulaire suffisante, sérologie normale de la mère, bactériologie négative. En cas d'invalidation, les poches seront détruites ou données à la recherche médicale. En cas de validation clinique néonatale, la mère est contactée pour la visite de sécurisation à J+42. A la fin de la procédure, le don sera disponible pour tout patient compatible grâce à son inscription sur le registre France Greffe de Moelle.

La greffe autologue

La conservation de sang placentaire pour une greffe autologue n'est pas scientifiquement validée. Il n'y a pas à ce jour, de preuves de l'intérêt d'une telle utilisation pour traiter les maladies hématologiques. Il est établi que nombre de leucémies de l'enfant, quel que soit leur type, sont présentes dès la naissance. Les cellules malades seraient ainsi congelées et donc réinjectées au moment d'une éventuelle greffe avec le sang placentaire. Ceci serait très grave. De plus, en cas de greffe autologue, il ne faut compter sur aucune activité immunitaire du greffon contre la maladie, qui est la raison principale de la réalisation de greffes allogéniques pour ces pathologies.

Les cellules souches mésenchymateuses issues de cordon et du placenta

Il existe dans le cordon ombilical et le placenta des cellules souches non-hématopoïétiques. Ces cellules appelées cellules souches mésenchymateuses (CSM) sont aussi présentes dans la moelle osseuse. Elles participent au maintien et au soutien de l'hématopoïèse à l'origine de la production des cellules sanguines. Elles sont également étudiées pour leurs propriétés immunosuppressives et d'immunomodulation, notamment dans les maladies inflammatoires et dans la réaction du greffon contre l'hôte. Leur capacité en laboratoire à se différencier en cellules osseuses, cartilagineuses, vasculaires, cardiaques etc., font actuellement l'objet d'importantes recherches.

Le statut juridique du sang de cordon ombilical

Madame Marie-Thérèse Hermange, sénateur de Paris, après avoir déposé une proposition de loi en février 2010 cosignée par 89 sénateurs sur le sang de cordon, a organisé un colloque à la veille de la révision des lois de bioéthique, pour que d'une part, le statut des unités de sang du cordon ombilical ne soit plus assimilé à un déchet opératoire mais devienne une thérapie, et d'autre part, pour renforcer la politique publique existant en matière de collecte, de conservation et de recherche sur le sang de cordon. Ainsi, le don de sang de cordon deviendrait comme ceux de la moelle osseuse et du sang un don gratuit et anonyme et non plus un déchet.

L'Association CorDon Source de Vie

Le but de l'association CorDon Source de Vie est d'aider au développement et à la diffusion des recherches réalisées sur le sang de cordon. Les objectifs sont les suivants :

Développer la collecte du sang de cordon dans le respect de la qualité et de l'éthique du don solidaire et gratuit au bénéfice des patients par le développement de banques publiques.

*Don à autrui, anonyme et gratuit : banques publiques de sang de cordon pour le don non-apparenté.

*Don dirigé dans la fratrie : banques pour le don dirigé intrafamilial, dans certaines situations particulières : enfant atteint d'une maladie curable par greffe de cellules souches, et mère de cet enfant enceinte. Le prélèvement du sang de cordon du nouveau-né est alors recommandé, pour une greffe allogénique si les deux enfants sont identiques.

Aider la recherche sur les cellules du sang de cordon et du placenta

Le sang de cordon ombilical, le cordon ombilical lui-même et le placenta contiennent des cellules souches aux potentialités multiples. Des recherches en collaboration avec les banques sont entreprises pour améliorer les techniques d'isolement, de conservation et de stockage de ces cellules souches.

Par ailleurs, d'autres perspectives s'ouvrent puisque la recherche fondamentale a d'ores et déjà démontré qu'à partir de ces cellules de cordon, il est possible de fabriquer ou de réparer divers tissus (os, cartilage, rétine, foie, peau, pancréas, neurones, cœur, vaisseaux). Cependant, un long chemin reste à parcourir avant l'utilisation thérapeutique de ces découvertes. La volonté de CorDon Source de Vie est d'aider ces recherches et ce développement, en créant un centre de bio-ressources et des bourses d'études dans les laboratoires spécialisés.

Organiser l'information des professionnels et du grand public

La progression des connaissances sur les cellules souches est rapide et l'information doit suivre. La création d'un site internet (www.cordonsourcedevie.org) doit aider à la diffusion des connaissances. Qu'il s'agisse de la création d'une banque de cordon familiale ou d'un centre de bio-ressources rien n'est possible sans une large information des familles, des femmes enceintes, des obstétriciens et des sages-femmes. Cette information doit être indépendante, objective, actualisée et accessible à tous.

Association CorDon Source Vie
Hôpital Saint-Louis
Quadrilatère Porte 5, Niveau 2 (Eurocord)
Avenue Claude Vellefaux 75475 Paris cedex 10
Contact : Professeur Eliane Gluckman, Présidente (eliane.gluckman@sls.aphp.fr)
Contact pour information : Dr Agnès Devergie, secrétaire, (agnes.devergie@sls.aphp.fr)
Contact pour adhésion et cotisation : Mr René Groussard, trésorier: ogroussard@sfr.fr

Synthèse réalisée par Gilbert Bodier



Conte de Noël

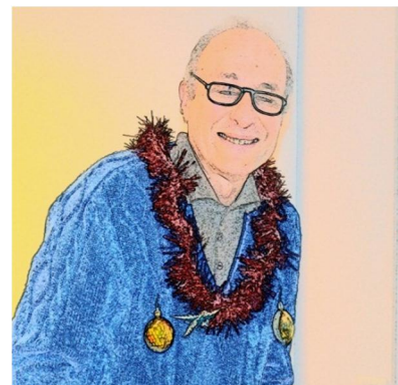
Par Nathalie André



Le 17 décembre de bon matin



l'atelier du Père Noël s'est animé.



Nombreux étaient les lutins



qui sans relâche se sont affairés



pour arranger, parer, décorer



dresser et emballer



une kyrielle de petits paquets !



Ni hotte ni traîneau au chalet



mais de fidèles messagers



investis d'une mission : apporter Noël



à celles et ceux qui patientaient...



C'est alors qu'un duo joué



gaiement leur emboîta le pas



pour amener rythme et allégresse



là où l'on ne les attendait pas.



Achévé cet intermède musical,



place fut donnée aux familles



et au personnel médical.



Quelques flûtes enchantées



et maintes gourmandises bien méritées



ont ainsi clôturé



le Noël des greffés !

L'interprétation des violonistes de l'association Tournesol Artistes à l'hôpital, en ce jour de Noël des greffés à Trèfle 3 a été une excellente idée.

M. et Mme Biron nous ont apporté une note de joie et d'espoir tout à fait propice en cette fin d'année et ont partagé avec les anciens et nouveaux greffés et leur famille, ainsi que l'équipe médicale, un moment de vie très fort. Nous tenons à les en remercier sincèrement. Un grand merci également à Elisabeth de la Genardière, présidente de l'association Tournesol, qui nous a aidés à préparer cette intervention.

Viriane ROGER

Le coin des poètes

Les vertus d'un greffon

Les flocons par milliers recouvrent d'un linceul
Les arbres dénudés et privés de leurs feuilles.
Ces spectres douloureux, affaiblis dans leur sève
Pleurent les doux printemps qui tapissent sans trêve,
Nos parterres de fleurs aux coloris de rêve.

La blancheur de la neige éclaire la soirée
Et son reflet changeant comme un tissu moiré,
Attire mon regard vers cette Eve enjôleuse,
Vers cette dame blanche infidèle et trompeuse
Qui étouffe la vie en son étreinte envieuse.

La vie renaît enfin au rythme de ses entes,
Elle chasse partout le froid et la tourmente,
Elle secoue la terre endormie et fébrile
Que tant de mois d'hiver ont rendue si stérile.
Que viennent le printemps et ses senteurs subtiles!

J'accueille dans mon corps meurtri et leucémique
Ce greffon d'un printemps fécond et mirifique.
Je sens revivre en moi tel un fleuve impétueux
Mon sang revigoré, ardent et généreux
Qui devient un remède à mes maux ténébreux.

Gilbert Bodier

Quelle est la signification de la dame blanche dans ce poème? A la première lecture, elle représente l'hiver et semble n'avoir aucun lien avec la maladie. Et pourtant...

A y regarder de près, on constate que le contenu des deux premières strophes évolue par touches métaphoriques au rythme de la progression de la maladie. Ainsi l'expression, «*nos parterres de fleurs aux coloris de rêve.*» indique que le sang en bonne santé, donc coloré, est remplacé progressivement par la multiplication des cellules leucémiques (le sang blanc) symbolisée par «*les flocons par milliers recouvrent d'un linceul.*» Le dernier vers de la seconde strophe met en évidence l'étouffement des cellules saines de la moelle osseuse par les cellules malades. «*Qui étouffe la vie en son étreinte envieuse.*» La troisième strophe marque le renouveau du printemps, *de la greffe* et la sortie des conditions stériles hivernales. Enfin, la quatrième témoigne de l'accueil et de la reconnaissance par le patient des vertus salvatrices et printanières du greffon.



Sans famille

*Quand arrive le nouvel an
Quand la ville est vêtue de son doux manteau blanc
Au milieu des souhaits, ma pensée constamment
Va vers les sans-famille.
Pour eux pas de baisers, car la nouvelle année
Promet d'être très dure. Qui donc va les aider ?
Qui pourra par ses dons faire que leur parure
Un peu mieux les habille ?
Qui pense sous les lampions de la fête joyeuse
Parmi les hommes gais, les jeunes filles amoureuses
Alors que le champagne pétille dans les coupes
Encore aux sans-famille ?
Pas de veillée pour eux. Ils sont seuls à rêver
Et les années s'ajoutent sans les épargner
Un espoir les anime : ils souhaitent gagner
Un toit et une famille.*

Alors qu'approchent les fêtes de fin d'année, et surtout quand la vie se fait un peu plus dure en nos pays, pourquoi pas une petite pensée pour tous ceux qui sont seuls ou qui souffrent. Et encore plus lorsque la souffrance a pour cause la maladie.

On pense aux malades, mais aussi à leur famille, aux médecins et à tout le personnel médical et hospitalier qui les soutient et les reconforte. Aux associations aussi qui se dévouent sans compter pour faire que la maladie soit moins dure à supporter. Je leur dédie ce poème et leur souhaite les fêtes de fin d'année les plus heureuses possibles.

Charly, fidèle lecteur du Bulletin d'EGMOS

Hommage

Le 7 décembre dernier, Odile Triboullat nous a quittés dans sa 54^{ème} année.

Greffée en 1987, Odile a rejoint EGMOS, avec Michel son mari, dès sa création. Pendant de nombreuses années, Odile et Michel se sont investis pour le bien-être des malades et ont ainsi participé d'une manière très active au développement de notre association.

Malgré leur éloignement géographique, ils n'hésitaient pas à venir d'Orléans pour assurer une permanence ou participer à une réunion.

Nous savions Odile très fragile ces dernières années mais nous espérions que la greffe du cœur reçue cet été lui permettrait de surmonter une nouvelle fois les aléas de la maladie.

Nous tenons à apporter à Michel son époux, à Antoine et Gabriel ses enfants, ainsi qu'à sa famille, toute notre affection et notre soutien dans cette période difficile.

Robert LE MORVAN



L'agenda d'EGMOS

28 Janvier

Conseil d'administration
Rallye découverte au profit de l'association
(voir page suivante)

15 Mars

Assemblée générale ordinaire
Parution du prochain bulletin

2 Juin

Meeting Jean-Luc Cartier à Saint-Denis



La parole est à vous

Vous avez lu un de nos articles et souhaitez le commenter, ou témoigner ? Cette rubrique est faite pour vous.

Il n'est pas rare qu'à l'occasion d'une hospitalisation longue, de surcroit en chambre stérile, nous ayons envie d'écrire ou de créer. Quoi de plus naturel, quand le temps s'étire et que les jours et les nuits se succèdent interminablement, que de chercher à s'occuper et à mettre à profit ses journées ?

D'aucuns se mettent à dessiner, d'autres à jouer d'un instrument ou apprennent à tricoter. Nous avons vu bien des talents s'épanouir ainsi.

Quoi que vous ayez envie d'exprimer, si vous avez des histoires à raconter, des poèmes ou des dessins que vous souhaitez partager, écrivez-nous ! Lecteurs du Bulletin, parents de greffés, personnel soignant, ce bulletin est aussi votre espace. Envoyez-nous vos créations soit par email, soit par le biais du personnel médical.

La rédaction

Information : egmos.robort@orange.fr

Communication : egmos.nathalie@orange.fr





Rallye découverte

Au chaud par grand froid

Le 28 janvier 2012 à 14h00

**Rendez-vous ludique et culturel pour découvrir
ou redécouvrir les passages couverts parisiens**

À leur rythme et en équipes, les participants parcourent les passages couverts de Paris et découvrent la vie de ce quartier, son patrimoine architectural et historique. Chaque équipe se voit remettre une feuille de route fournissant des informations touristiques ou culturelles et trouve son itinéraire au cours duquel elle doit répondre à des questions d'observation.

Les participants peuvent se ménager des pauses ou quelques brèves incursions dans les boutiques pittoresques dont les passages regorgent. En fin de parcours, ils se retrouvent autour d'un café ou d'un chocolat chaud.

Qui peut participer ?

A peu près tout le monde, y compris les familles avec poussette. Aucune connaissance préalable n'est nécessaire. Les enfants apprécient cette balade aux allures de « jeu de piste » et s'amuse à retrouver sur le parcours les éléments photographiques qui composent certaines énigmes.

**Les recettes seront reversées à EGMOS
pour ses actions d'entraide aux greffés de Trèfle 3**

Renseignements et inscriptions :

par email : egmos.nathalie@orange.fr

Par téléphone : 06 03 54 08 73

Tarif adulte : 15 €

Tarif enfant - de 12 ans : 10 €

Tarif enfant - 5 ans : gratuit

Règlement à l'inscription - chèque libellé au nom d'EGMOS

Venez nombreux, entre amis ou en famille, et parlez-en autour de vous !

www.egmos.org

www.balaville.fr





Association EGMOS

Hôpital Saint Louis
Service Hématologie
Greffe de Moelle
1, avenue Claude Vellefaux
75475 Paris Cedex 10

Tel. : 01 42 49 43 99
associationegmos@gmail.com

Domiciliation bancaire :
BNP Paribas
Compte n° 8816753



Hôpital Saint Louis Service Hématologie-Greffe de moelle
1, avenue Claude Vellefaux
75475 Paris Cedex 10

Cotisation d'adhésion

Reçue la somme de €, au titre de la cotisation Espèces Chèque

De : M. Mme Mlle : Nom Prénom.....

Adresse :

Email :

Ce versement donne à l'adhérent la qualité de membre :

Actif (20 €) Bienfaiteur (40 €) Soutien (50 € et plus)

Il ouvre droit à la participation à l'assemblée générale de l'association et à l'avantage fiscal prévu à l'article 199 du CGI pour lequel un reçu fiscal sera adressé.

Fait à Paris, le / /

Le Président

Les informations recueillies sont nécessaires pour votre adhésion. Elles font l'objet d'un traitement informatique et sont destinées au secrétariat de l'association. En application des articles 39 et suivants de la loi du 6 janvier 1978 modifiée, l'adhérent bénéficie d'un droit d'accès et de rectification aux informations qui le concerne.