

# la lettre de l'ARTC



Mai  
2017

ARTC  
ASSOCIATION POUR LA RECHERCHE  
SUR LES TUMEURS CÉRÉBRALES (régie par la loi de 1901)  
DIVISION MAZARIN - HÔPITAL DE LA SALPÊTRIÈRE,  
47 BD DE L'HÔPITAL, 75651 PARIS CEDEX 13,  
TÉL : 01 45 83 36 78  
E-MAIL : a.r.t.c@free.fr  
SITE INTERNET : WWW.ARTC.ASSO.FR

## SOMMAIRE

LES ESPOIRS DE LA RADIOMIQUE .....	P. 2-3
CE QU'APPORTE LA MÉDECINE GÉNOMIQUE .....	P. 3-4
TÉMOIGNAGE D'UN PATIENT .....	P. 5-6
CONCERT ANNUEL .....	P. 6
LA VIE DES DÉLÉGATIONS .....	P. 7-12

## ÉDITO

### CHERS AMIS,



Cette année, l'ARTC fête son vingt-cinquième anniversaire.

Notre Association est bien établie. Son rôle est apprécié et reconnu : accompagner par un soutien financier efficace et une attention constante les équipes médicales sur le chemin long et difficile du progrès scientifique.

Malgré une conjoncture médiocre, l'année 2016 a été satisfaisante : le total des dons a été supérieur au budget de l'exercice. C'est encourageant et montre que la multiplicité et la variété des initiatives prises par les Délégations ainsi que le travail de notre Bureau ont porté leurs fruits.

Nous allons continuer et veiller à améliorer la qualité de la communication interne et externe pour amplifier nos efforts de collecte. Les dons ont permis de concentrer l'essentiel des investissements de toute l'ARTC sur le projet GLIOTEX. Nous sommes près des premiers essais cliniques sur certaines combinaisons ayant un effet antitumoral additif dans le traitement des glioblastomes.

Dans cette recherche, nous sommes associés à l'ICM, confirmant là notre rôle d'incubateur de projets destinés à être relayés par de puissants partenaires. Mais nous soutenons aussi d'autres projets de recherche ; c'est le cas d'une tumeur cérébrale mal connue, l'astroblastome. À travers l'ANOCEF, nous contribuons à l'étude et à l'amélioration de la prise en charge de patients souffrant de complications neurologiques dues aux traitements des cancers.

Enfin, l'ARTC est intervenue activement pour être entendue dans le traitement du Droit à l'oubli avec un réel espoir de succès. L'objectif est de permettre l'acquisition d'un bien immobilier en bénéficiant de la garantie des Compagnies d'assurances appelées à couvrir les risques d'incapacité ou de décès.

Ces quelques nouvelles vous feront partager notre sentiment d'être utiles au quotidien pour aider les médecins et améliorer la qualité de vie des patients.

Éric Licoy

## ANNONCE

### DÉCÈS DE FRANÇOIS STEEG, ANCIEN PRÉSIDENT DE L'ARTC.

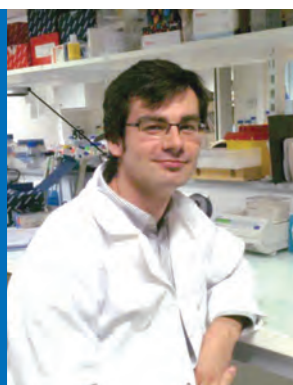


Au moment de boucler ce numéro de la lettre, nous apprenons avec une grande tristesse le décès de François Steeg, ancien président de l'ARTC. Alors que la maladie frappait sa proche famille, il avait décidé il y a 25 ans de fonder l'ARTC avec l'aide de Gilbert Lecomte, de Jacques Lafeuille, de Jean Cochevelou et de toute l'équipe du Pr Michel Poisson.

Grâce à son infatigable énergie et à son soutien jamais démenti, l'ARTC a pu se développer, fidèle aux objectifs qu'il avait définis : « soutenir la recherche en privilégiant l'aide aux jeunes chercheurs et les études de preuve de concept ». Nous lui devons énormément et adressons à sa famille nos condoléances et nos plus affectueuses pensées.

**Les obsèques ont eu lieu  
le vendredi 28 avril à  
Notre-Dame de Grâce de Passy.  
Il est enterré au cimetière  
d'Ouille-la-Rivière.**

LES ESPOIRS DE LA RADIOMIQUE



**LE DR AGUSTI ALENTORN** est Praticien Hospitalier dans le service de neuro-oncologie Mazarin de l'hôpital de la Pitié-Salpêtrière. Formé à l'Université autonome de Barcelone, il a rejoint en 2010 l'équipe du laboratoire de neuro-oncologie expérimentale à l'Institut du Cerveau et de la Moelle (ICM) et a collaboré avec le Dr Ahmed Idbah et le Pr Marc Sanson. Il s'est intéressé plus particulièrement à la génétique moléculaire des tumeurs gliales. Plus récemment, son champ de recherche s'est élargi à la biologie des lymphomes du système nerveux central et à l'imagerie. Il partage actuellement son temps entre le Centre d'Énergie Atomique (CEA) à Orsay, dans le laboratoire du Dr Frouin, pour un projet de radiogénomique, et la Pitié-Salpêtrière.

En quoi consiste la « radiomique » ?

La radiomique est une analyse quantitative très exhaustive des images obtenues avec une IRM cérébrale. En pratique, cela consiste à transformer les images en milliers de données numériques qui sont ultérieurement analysées par des méthodes statistiques très puissantes, qui permettent d'obtenir de nouvelles informations concernant la « texture » ou l'hétérogénéité spatiale de la tumeur au sein du cerveau. En plus, il est aussi possible de combiner ces données d'imagerie avec toutes les caractéristiques moléculaires présentes dans les tumeurs analysées en parallèle. Ces études sont appelées « radiogénomiques ».

Cela semble relativement compliqué.

Comment vous êtes-vous intéressé à ce domaine particulier de recherche ?

Pendant ma thèse de sciences, je me suis surtout intéressé à caractériser les tumeurs gliales de bas grade par différentes approches moléculaires. Je me suis rendu compte que pour la grande majorité des analyses, nous oublions ou négligeons d'intégrer les données de l'imagerie cérébrale, qui ont une importance majeure dans le suivi et la prise en charge de patients atteints d'une tumeur cérébrale.

Comment avez-vous appris à faire ce type d'analyse ?

D'abord, j'ai essayé de me former par moi-même sur les

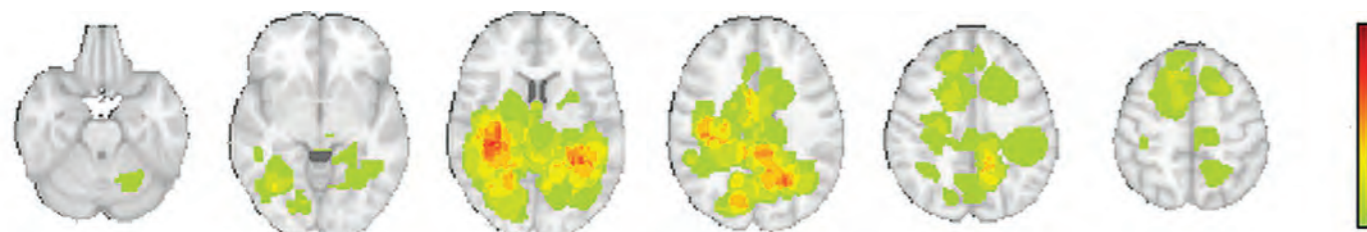
différents types d'analyse en image. Néanmoins, pour cette recherche, il est devenu rapidement nécessaire de bénéficier des conseils de personnes possédant une expérience et une très bonne expertise dans le domaine. J'ai ainsi postulé et été sélectionné pour un appel à candidature dans la perspective d'intégrer l'équipe de recherche « NeuroSpin », experte dans la thématique, au prestigieux Centre d'Énergie Atomique (CEA) à Orsay, afin de développer un projet de recherche de radiogénomique appliqué aux lymphomes cérébraux. J'y travaille donc à mi-temps dans le cadre d'une convention avec l'Assistance Publique et le laboratoire du CEA.

Plus précisément, quelle est la nature de votre projet ?

Le projet porte sur l'association de la distribution spatiale des lymphomes cérébraux primitifs et l'étude de variantes génétiques qui pourraient expliquer une localisation préférentielle dans certaines régions du cerveau ou une meilleure chimiosensibilité.

Avez-vous déjà des résultats préliminaires ?

Oui, en effet, nous avons déjà mis à point plusieurs outils informatiques qui permettent de rendre plus facile l'analyse d'un grand nombre d'images cérébrales, et qui facilitent aussi l'extraction des différentes parties de la



Cette figure représente la distribution spatiale d'une cinquantaine de tumeurs cérébrales (les points les plus chauds sont les plus fréquents et les plus froids les moins fréquents).

tumeur (par exemple la prise de contraste, l'œdème ou la nécrose). Enfin, nous avons aussi des outils qui permettent d'extraire plus de 10 000 variables pour chaque tumeur. Nous pouvons ainsi représenter les points « chauds » ou « froids » de la localisation d'un groupe de tumeurs dans le cerveau et les comparer selon les variables souhaitées.

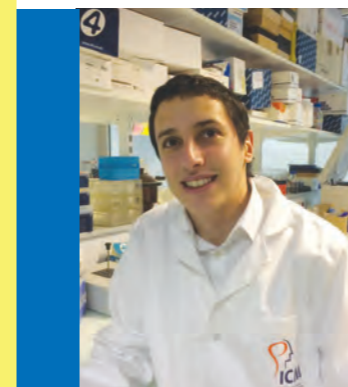
Croyez-vous que ce type d'analyse pourrait être réalisé pour d'autres problématiques ou d'autres tumeurs ?

En effet, nous sommes en train d'analyser une myriade très diverse de pathologies neuro-oncologiques avec une approche radiomique et/ou radiogénomique.

Par exemple, nous sommes en train d'analyser la distribution spatiale de glioblastomes selon des caractéristiques cliniques et moléculaires, des métastases cérébrales, des syndromes neurologiques paranéoplasiques et aussi des lymphomes cérébraux.

Nous espérons que cette approche permettra de mieux comprendre la genèse des tumeurs cérébrales, de prédire leur évolution et extension anatomique, éventuellement de mettre en évidence de nouvelles pistes thérapeutiques, et d'améliorer dans un avenir proche la prise en charge de patients atteints d'une tumeur cérébrale. ■

CE QU'APPORTE LA MÉDECINE GÉNOMIQUE



**LE DOCTEUR MEHDI TOUAT** est neurologue et doctorant à l'Institut du Cerveau et de la Moelle épinière au sein de l'équipe de neuro-oncologie expérimentale du Pr Marc Sanson. Son travail de thèse de Sciences, effectué en collaboration avec le laboratoire de neuro-oncologie du Dana Farber Cancer Institute à Boston, porte sur l'étude des mécanismes de résistance à la chimiothérapie dans le glioblastome. Dans le cadre de son activité clinique au sein du service de neuro-oncologie de la Pitié-Salpêtrière et du Département d'Innovation Thérapeutique et d'Essais Précoces (DITEP) de Gustave Roussy, il participe aux essais cliniques de médecine génomique personnalisée pour le traitement des patients atteints de tumeurs cérébrales.

En quoi consiste la médecine génomique personnalisée en cancérologie ?

Au cours des dernières années, d'importants progrès ont été accomplis dans notre compréhension des mécanismes moléculaires jouant un rôle majeur dans le développement des cancers. Ceci a été permis notamment par des études de caractérisation du génome des tumeurs visant à identifier les anomalies moléculaires de l'ADN (mutations de gènes) impliquées dans l'oncogenèse. Ces programmes ont montré que les cancers sont des maladies rares, chaque patient étant atteint d'une tumeur différente des autres. Parallèlement, ces progrès ont ouvert la voie au développement de nouveaux traitements ciblant spécifiquement les mécanismes biologiques impliqués dans le développement des cancers, les thérapies « ciblées ».

Ainsi, même si chaque tumeur est rare, on peut identifier des sous-groupes de patients dont les tumeurs présentent des anomalies biologiques communes et susceptibles d'être ciblées par ces nouvelles thérapies. Ceci a été bien démontré dans d'autres types tumoraux comme la leucémie myéloïde chronique, le cancer pulmonaire et le cancer du sein, dans lesquels le développement de thérapies ciblant sélectivement certaines protéines présentes sur les cellules cancéreuses a permis une amélioration de la prise en charge des patients. Ainsi, il est aujourd'hui possible, grâce aux outils modernes de caractérisation génomique, de prendre en compte les caractéristiques biologiques de chaque tumeur afin d'adapter au mieux le traitement.

### CE QU'APPORTE LA MÉDECINE GÉNOMIQUE (SUITE)

#### Comment ces anomalies biologiques sont-elles recherchées ?

Les analyses sont effectuées sur les tumeurs prélevées lors d'une biopsie ou exérèse chirurgicale et archivées après la chirurgie. Certaines anomalies moléculaires peuvent être identifiées directement par analyse anatomopathologique des cellules tumorales. D'autres analyses, plus complexes, nécessitent le séquençage du génome tumoral au laboratoire après extraction des ADN tumoraux à partir des prélèvements opératoires. Parmi les différentes techniques de séquençage de l'ADN, on peut distinguer les analyses permettant la recherche d'une anomalie moléculaire unique (mutation d'un seul gène), et d'autres dites à haut débit permettant l'analyse simultanée d'un grand nombre de gènes. Ces dernières, plus lourdes, coûteuses et habituellement réservées à la recherche au laboratoire, sont désormais accessibles en pratique clinique via la mise en place de programmes de médecine génomique personnalisée.

#### Quels programmes sont actuellement ouverts pour les tumeurs cérébrales ?

Parmi les études cliniques de médecine personnalisée en cours dans les tumeurs cérébrales, on peut citer les programmes *AcSé* (accès sécurisé à des thérapies ciblées innovantes) *crizotinib* et *vémurafénib*, promus par UNICANCER et bénéficiant du soutien financier de l'Institut national du cancer (INCa) en partenariat avec la Fondation ARC pour la recherche sur le cancer. Ces études visent à proposer à des patients en situation d'échec thérapeutique des thérapies ciblant des anomalies moléculaires des gènes *MET* et *BRAF*. Néanmoins, compte tenu du caractère particulièrement rare de ces anomalies moléculaires, seule une minorité de patients atteints de gliomes peut actuellement bénéficier de ces thérapies ciblées.

D'autres programmes, basés sur des analyses génomiques à haut débit, sont également en cours d'évaluation. Grâce à l'analyse simultanée d'un grand nombre de gènes, ces nouvelles études permettent en théorie d'augmenter les chances de retrouver une anomalie moléculaire potentiellement ciblable chez chaque patient, grâce à l'analyse simultanée d'un grand nombre de gènes. À l'Institut Gustave Roussy, l'essai MOSCATO 02 (*MOlecular Screening for CAncer Treatment Optimization*) vise à favoriser l'inclusion dans les essais cliniques de phases précoces grâce à l'utilisation des données de génomique à haut débit.

Plusieurs patients atteints de tumeurs cérébrales ont pu bénéficier de ces analyses et recevoir une thérapie innovante dans le cadre d'un essai clinique de phase précoce, notamment via une collaboration mise en place entre le service de neuro-oncologie de la Pitié-Salpêtrière et le DITEP de Gustave Roussy.

On peut également citer les programmes SHIVA (Institut Curie) et ProfilER/MOST (Centre Léon Bérard) en cours à Paris et à Lyon et basés sur des approches similaires. Enfin, plus récemment, le programme EXORARE s'adresse spécifiquement aux sous-types les plus rares de tumeurs (notamment de tumeurs cérébrales), pour lesquels l'accès aux thérapies innovantes est souvent très limité.

#### À quels patients s'adressent ces programmes ?

Malgré les efforts importants entrepris dans ce domaine, l'application du concept de médecine génomique personnalisée ne fait que commencer en neuro-oncologie ; il reste à démontrer son efficacité dans la prise en charge des tumeurs cérébrales. Ces programmes ne remplacent donc pas les traitements déjà validés, mais viennent compléter l'arsenal thérapeutique existant et offrent potentiellement de nouvelles possibilités pour les patients présentant des tumeurs contre lesquelles les traitements « classiques » n'ont pas été suffisants. Par ailleurs, malgré l'utilisation de techniques permettant d'acquérir de plus en plus d'informations sur le génome des tumeurs, la majorité des patients présentent des anomalies pour lesquelles des thérapies spécifiques n'ont pas encore été développées ou ne sont pas disponibles via des essais cliniques. À moyen terme, nous espérons que les efforts entrepris à travers les programmes de médecine génomique personnalisée permettront d'identifier les stratégies les plus prometteuses et d'accélérer le développement des thérapies ciblées pour le traitement médical des tumeurs cérébrales.

Je profite de cette interview pour remercier tous les membres de l'ARTC qui soutiennent nos recherches. Je remercie également la Fondation pour la Recherche Médicale qui finance mon travail de thèse de Sciences.

#### Quelle est la nature de votre projet d'étude aux USA ?

L'objectif de cette étude est l'identification et la caractérisation de mécanismes moléculaires impliqués dans la résistance aux traitements anticancéreux dans les glioblastomes. Ce projet, initié au sein de l'équipe GlioTex sous la direction du Dr Ahmed Idhahbi (équipe de neuro-oncologie expérimentale de l'ICM, Pr Marc Sanson), se poursuivra à Boston en collaboration avec le laboratoire de neuro-oncologie du Dr Keith Ligon au *Dana Farber Cancer Institute*. Ceci permettra notamment d'étendre notre analyse à une plus large série de tumeurs et de modèles précliniques de glioblastomes, ainsi qu'un accès aux innovations technologiques développées sur les plateformes du *Broad Institute*. ■

### TÉMOIGNAGE D'UN PATIENT



Lorsque le docteur Dehais m'a proposé de témoigner sur cette incroyable leçon de vie, j'ai tout de suite accepté. Comment aurais-je pu refuser d'ailleurs quoi que ce soit à ceux qui m'ont, grâce à leur savoir-faire très pointu, sauvé du grand saut ?

Alors oui, mon histoire est simple et tant mieux si elle peut rassurer ceux et celles qui souffrent d'un cancer – en particulier au cerveau – ainsi que tous leurs proches. Quelques mots pour vous dire que même lorsque la situation est critique, comme c'était le cas me concernant, eh bien il convient de se surpasser, de croire que tout est possible ! Vraiment possible jusqu'à la guérison.

Je m'appelle Vincent Perrault, je suis journaliste économique à TF1/LCI, après être passé par la radio et l'Agence France-Presse. J'ai aujourd'hui 52 ans et depuis ce 17 juin 2013 ma vie a basculé, mais pour tout vous dire, en mieux ! J'en avais 49 lorsqu'on m'a diagnostiqué un oligodendrogliome anaplasique en train de muter... Ce jour-là, j'étais en direct du Palais d'Iéna pour couvrir la grande conférence sociale du gouvernement. À 15 h, au moment de mon direct pour LCI, il faisait très chaud, mes jambes se sont transformées en bâtonnets de coton, acouphène horrible et vision extrêmement troublée ; à cet instant, j'ai compris qu'il y avait un problème...

Le jour même, je suis allé consulter un ORL (docteur Petit à St-Germain-en-Laye), pensant à un problème d'oreille interne... Après examen rapide, le médecin me dit qu'un scanner s'impose. Je file le soir même à la Clinique de l'Europe et c'est en voyant sortir le docteur Michel que j'ai compris que c'était grave : « Monsieur, vous restez avec nous. – Mais pourquoi donc ? – Vous avez une tumeur au cerveau, à l'hémisphère droit. » Ce jour-là, j'ai surtout compris que le combat allait devenir féroce. Une seule possibilité, me battre. Dès cet instant, j'ai mobilisé mes « petits guerriers » car j'avais bien compris que le combat allait être long, violent et subtil... Résigné, j'ai immédiatement jeté toutes mes forces dans ce combat, le combat de ma vie.

Le lendemain, confirmation du diagnostic par une IRM : plus de doute, la tumeur est là, imposante, il faut aller vite. Je décide alors de prendre contact avec le docteur Alain Ducardonnet, un ami médecin et journaliste, peut-être l'avez-vous déjà vu et écouté sur différentes chaînes de télévision sur les sujets médicaux. Dès lors, tout est allé très vite sur le plan médical, puisque le jour même rendez-vous était fixé pour le vendredi matin à 8 h 30 avec les docteurs Capelle et Karachi, mes deux neurochirurgiens, sous la houlette du professeur Agid, l'un des fondateurs de l'Institut du cerveau et de la moelle épinière et ancien patron du service de neurochirurgie de la Salpêtrière. « Monsieur, c'est grave, il faut aller vite »... Ça sera le mardi 9 juillet 2013... Longue opération... (sortie le 17 juillet) qui sera suivie de 33 séances de radiothérapie (docteur Feuvret) et après plusieurs semaines de repos, d'une longue chimiothérapie (six cycles de six semaines) avec le docteur Caroline Dehais, neuro-oncologue.

Période difficile certes, mais grande leçon de vie. Dès lors, mon approche, ma vie n'ont plus jamais été les mêmes : changement de personnalité et goût de la vie autrement plus appétissant qu'auparavant, bienveillance, partage, générosité envers les autres. Oui, ça a été dur ! Oui, comme tout le monde j'ai souffert ! Mais jamais, oh combien jamais, je n'ai lâché l'affaire ! Impensable de me dire que la

Dès lors, mon approche, ma vie n'ont plus jamais été les mêmes : changement de personnalité et goût de la vie autrement plus appétissant qu'auparavant

mort était si proche... Si aujourd'hui, au travers de ces quelques lignes, je vous raconte cet épisode de ma vie, c'est pour vous dire qu'il faut toujours croire (à ce qu'on veut, mais croire en soi à tout le moins)... Vous dire combien la méditation « de pleine conscience », que je pratiquais depuis longtemps, m'a été d'une très grande aide. Certes mon cerveau était malade, mais il était serein, c'est un

élément absolument fondamental sur lequel j'insiste, car la méditation m'a considérablement aidé à trouver et mobiliser mes forces à chaque phase. D'ailleurs, j'avais transformé chaque séance de radiothérapie, avec ses multiples désagréments, en une séance de méditation bien plus agréable et surmontable... De même que les séances chez une orthoptiste, plusieurs fois par semaine, m'ont permis de retrouver une vision quasi parfaite !

## TÉMOIGNAGE D'UN PATIENT (SUITE)

Je le dis, car l'hôpital ne propose pas toujours cet accompagnement, qui pourtant m'a permis de progresser malgré l'amputation d'une partie de mon champ visuel. Réagir? Oui, pas le choix... Se sauver de cette terrible situation qui vous fait flirter avec la mort, à l'évidence. Et là c'est tout votre instinct de survie qui prend les commandes. Comment annoncer à ses trois filles, 20 ans, 17 ans et 13 ans, que leur papa va peut-être s'envoler à jamais? J'ai compris avec du recul que mentir ne servait à rien, même pour protéger. La vérité, rien que la vérité, mais avec les bons mots, des choix sémantiques idoines de manière à adoucir ce qui devient à l'instant T pour des proches, et *a fortiori* des enfants, une situation inaudible, injuste... insoutenable.

Aujourd'hui, presque quatre ans se sont écoulés, la vie a voulu encore de moi, ma santé est excellente, le protocole a répondu très favorablement grâce à l'excellent savoir des personnels hospitaliers à chaque étape, avec des choix judicieux. Ma confiance était totale dans cette médecine d'excellence à la française. Non seulement je ne regrette rien, mais chaque matin lorsque je mets un pied par terre, c'est à eux tous que je pense en souriant, c'est vous qui m'avez sauvé, merci. Plus de médicaments, aucune séquelle, même si le temps des soins et du repos fut long, très long.

Ça valait le coup de se battre comme dans un combat de boxe, avec cette fabuleuse envie de mettre au tapis la maladie, de l'envoyer dans les cordes, c'est fait! Merci à tout le personnel du Service de neurochirurgie de la Salpêtrière, qui fait un travail exemplaire, merci au Professeur Agid, à Laurent Capelle, à Carine Karachi, merci à toi Nezha, qui m'a accompagné sans relâche dans cette

**Désormais ma mission de vie (...) est bien d'aller reconforter, aider, soutenir ceux qui en ont le plus besoin**

tranche de vie, merci à tout le personnel infirmier, aide-soignant. L'hôpital public a du talent, du dévouement et de belles énergies, chaque matin c'est à vous que je pense... Désormais ma mission de vie, outre mon métier de journaliste à LCI, que j'ai retrouvé

avec bonheur, est bien d'aller reconforter, aider, soutenir ceux qui en ont le plus besoin, celui ou celle qui doute, répandre une autre vision de la maladie. Non, la maladie n'est pas insurmontable, soyez-en convaincu. Gratitude! La vie est certes parfois cruelle, mais elle sait aussi se dévoiler de façon généreuse et magnifique! Ainsi va la vie. ■

Vincent Perrault

## ANNONCE

## CONCERT « LES HAUTOIS DU ROY »



**ÉGLISE SAINT-LOUIS DE LA SALPÊTRIÈRE  
PARIS, 13<sup>e</sup>**

**CONCERT ET BUFFET 20 EUROS**

« Les Hautbois du Roy » nous feront voyager au siècle de Louis XIV. C'est en quatuor que nous les découvrirons avec la magnifique famille des instruments à anche double, très en vogue à cette époque!

**PROGRAMME DU CONCERT**

**Sonate n° 1** – Jean-Michel MULLER (1683-1743), compositeur allemand.

**Symphonies pour les soupers du Roy** – Michel-Richard DELALANDE (1657-1726), compositeur, organiste et violoniste français; après la mort de Lully, il sera le directeur d'orchestre de Louis XIV.

**Marches et Air des Hautbois** – Jean-Baptiste LULLY (1632-1687), compositeur français d'origine italienne, également danseur et violoniste.

**Musique à la Cour** – Jean-Christophe PEZ (1664-1716), compositeur allemand, connu surtout pour ses sonates en trio.

**Trois Danses** – Giovanni PICCHI (1571-1643), organiste, luthiste et compositeur italien.

**Sonate n° 8** – Jean-Michel MULLER.

Hautbois : Alexandre PEYROL, Nicolas BENS  
Cor Anglais : Claude BEUGNON  
Basson : Yannick MARILLER

Imprégné de l'amour de la musique par son père, qui fut lui-même chanteur et joueur de luth, Louis XIV apportera une attention toute particulière aux arts. Dès le début de son règne, il a compris que la musique avait un enjeu politique, c'est pour cela qu'il souhaite l'institutionnaliser en créant une en créant l'« Académie d'opéra » en 1669, et ainsi impulser un style musical national. Il confiera cette tâche au musicien le plus connu de son époque, et un ami : Jean-Baptiste Lully.

## ARTC ALSACE FRANCHE-COMTÉ

**REMISE DE DOTATION  
« MARATHON DE COLMAR »**

Le 31 janvier dernier, dans les salons de l'Hôtel du Champ de Mars à Colmar, a eu lieu la remise de dotation aux cinq Associations Caritatives de Colmar, choisies par le Comité du Marathon pour la qualité du projet proposé lors de la 2<sup>e</sup> édition du 18 septembre dernier.

Grand moment d'émotion partagée avec la prise de parole des responsables des cinq Associations, relatant pour chacune les détails du projet retenu, à savoir la mise en place d'une action concrète pour venir en aide à des adultes et des enfants en grande difficulté, motrice ou cérébrale. C'est ainsi que notre délégation s'est vu remettre un chèque de 10 000 €.

Cette somme nous permettra de financer du matériel spécifique et d'équiper les chambres individuelles du service de neuro-oncologie des Hôpitaux Civils de Colmar. À titre d'exemple :

- des coussins de positionnement, qui permettent d'installer les patients de façon plus confortable et rassurante;
- des protections de barrière de lit, pour protéger le patient et éviter qu'il ne se blesse dans les barrières;
- un fauteuil-lit convertible 1 place, qui aurait une double fonctionnalité : de jour comme fauteuil et de nuit comme lit, ce qui permettrait aux familles de rester auprès du patient;
- des chevets réfrigérés, afin que les familles puissent apporter des boissons ou des aliments pour elles-mêmes ou pour le patient.

Un grand merci à l'Association Courir solidaire. Nous avons vécu une merveilleuse aventure humaine, de très beaux moments d'échange et de partage à vos côtés.

**VENTE DE ROSES AU LYCÉE  
ARMAND PEUGEOT DE VALENTIGNEY**

Les élèves du Conseil de la vie lycéenne du lycée Armand Peugeot de Valentigney ont organisé une action pour faire connaître l'ARTC. Ils sont passés dans les classes pour sensibiliser les élèves de seconde à la question des tumeurs cérébrales. Une vidéo a donné aux lycéens des éléments d'information à propos des symptômes, du diagnostic et du traitement de ce type d'affection. En mémoire à deux élèves disparus suite à une tumeur cérébrale, une vente de roses au profit de l'ARTC a été organisée pour la Saint-Valentin, et une deuxième vente est prévue pour la Fête des mères.

Quelle belle initiative ! Un grand merci à eux.

## AGENDA :

**21 MAI 2017 : « AVOMARQUES »,** course pédestre à Valdoie, dans le territoire de Belfort, organisée par l'Association Jogging 90, qui pour la 10<sup>e</sup> année consécutive nous reverse 1 € par coureur engagé. Renseignements : [www.jogging90.fr](http://www.jogging90.fr)

**24 MAI 2017**

Dans le cadre du « Mois du Cerveau » de la Ville de Mulhouse, nous organisons une conférence sur les tumeurs cérébrales, que le Pr Georges Noël, du Centre Paul Strauss, Centre Régional de lutte contre le cancer de Strasbourg, nous fait l'honneur d'animer.

## Au programme :

- les avancées en neuro-oncologie;
- les nouvelles classifications pour des prises en charge plus adaptées;
- les nouveautés en radiothérapie et la protection des zones à risque;
- les nouvelles thérapies et les données de la recherche fondamentale;
- les nouvelles approches pour évaluer les troubles de la mémoire après les traitements.

Cette conférence débutera à 19 heures, au Centre de réadaptation de Mulhouse, 57 rue Albert Camus.

**21, 22 ET 23 JUILLET :  
LE MARCHÉ ESTIVAL**

Pour la troisième année consécutive aura lieu notre Marché Estival à la salle polyvalente de Wihr-au-Val (Haut-Rhin). Pas moins de 40 artisans seront présents afin de faire découvrir les créations ; possibilité de restauration sur place et structure gonflable pour les plus jeunes.

**NOTRE PAGE FACEBOOK  
ARTC ALSACE FRANCHE-COMTÉ** est régulièrement mise à jour, on peut y trouver tous les renseignements concernant les activités de notre délégation.

**PERMANENCE**

Tous les mercredis en semaine paire, de 14 h 30 à 17 h, dans le Service de Neurologie des Hôpitaux Civils de Colmar.

Anita Haberer  
03 89 77 40 55 | [nita68@orange.fr](mailto:nita68@orange.fr)

ARTC ARDÈCHE

**LE ROTARY CLUB AUBENAS-VALS A ORGANISÉ LE 11 MARS UNE SOIRÉE THÉÂTRE DONT LE BÉNÉFICE A ÉTÉ ENTIÈREMENT REVERSÉ À L'ARTC.**

C'est dans le très beau théâtre de Vals-les-Bains que la troupe BIP s'est produite devant une nombreuse assistance. Un grand merci à nos amis du Rotary et à son président, Christian Lefèvre, pour leur investissement aux côtés de l'ARTC. Merci à Dominique Chasson et toute son équipe qui ont joué bénévolement pour l'association. Leur prestation a enthousiasmé le public.

L'ARTC Ardèche est heureuse des liens d'amitié noués avec les clubs services locaux, et aussi avec d'autres associations qui nous apportent leur soutien. Merci à l'association « At home la bastide » pour son aide ponctuelle qui ne se dément jamais. Grâce à tous, l'ARTC continue d'avancer.

**UN ÉVÈNEMENT MAJEUR SE PRÉPARE POUR CET AUTOMNE : LA VENUE DU TRIO LES AMIS DE BRASSENS.**

Emmené par Bruno Garnier, un cousin de Georges Brassens, le trio va faire vivre à tous les amoureux de Georges une soirée exceptionnelle et inoubliable.

Jean-Paul Édouard  
☎ 06 73 60 71 73 | ✉ edouardjeanpaul@yahoo.fr

ARTC ESSONNE

**EN MARS 2017, LES ZICOS NOUS ONT PRÉSENTÉ UNE DEUXIÈME ÉDITION DE LEUR SPECTACLE « 2016 : MISSION ZICOS ».**

En effet, un petit ennui technique a empêché d'enchaîner les cinq représentations en octobre 2016. Aussi, afin de ne pas priver nos fidèles spectateurs, deux nouvelles dates ont été proposées en mars. C'était notre 6<sup>e</sup> partenariat ! Que du bonheur!!! On se retrouve toujours avec autant d'enthousiasme pour un spectacle de grande qualité. N'hésitez pas à consulter le site [www.zicosite.fr](http://www.zicosite.fr)

**LA CORRIDA DE NOËL D'ISSY-LES MOULINEAUX**

Un grand merci à la ville d'Issy-les-Moulineaux qui a renouvelé en 2016 ce partenariat inestimable avec notre association. Quelle belle aventure que ces courses organisées dans les rues de la ville ! Quelle ambiance ! Petits et grands ont tous beaucoup apprécié. Cette année encore, notre association a bénéficié de la générosité des partici-

ARTC BORDEAUX-AQUITAINE

**MALGRÉ UNE ACTIVITÉ ASSEZ CALME, ARTC BORDEAUX CONTINUE À S'INVESTIR, AVEC SON NOYAU DUR D'ADHÉRENTS, DANS LES DIFFÉRENTS PROJETS DE SOUTIEN OÙ ELLE EST ENGAGÉE.**

Tout d'abord, comme chaque année, la délégation parrainera un voire deux projets proposés par le conseil scientifique de SFCE, la Société Française contre les Cancers de l'Enfant et de l'adolescent, ce qui entraînera une aide financière de la part de l'ARTC en soutien à ce programme dédié à la recherche pédiatrique, notre raison d'être à Bordeaux.

En second lieu, nous sommes toujours impliqués dans le projet TUCERA (tumeurs rares chez l'adulte), initié par le Pr Hugues Loiseau du CHU de Bordeaux, avec lequel nous sommes régulièrement en contact pour apporter notre soutien et éventuellement une aide financière.

Enfin, nous suivons avec grand intérêt l'évolution des travaux du Jardin des Sens à la Maison de santé Marie Galène de Bordeaux, pour lequel ARTC Bordeaux a été un des principaux contributeurs. Pour rappel, ce projet a pour but d'offrir aux malades hospitalisés, mais aussi aux familles et aux soignants, un espace de verdure au sein de la maison de santé



Pour soutenir notre projet et faire un don, cliquez sur ce lien :

**Aidez-nous !**

Nous publions régulièrement des photos de l'avancement de nos travaux dans nos actualités.

Notre projet est déjà soutenu par plusieurs entreprises :



capable d'apporter détente et plaisir tout en proposant une activité stimulant les sphères motrice et fonctionnelle, sensorielle et cognitive. La phase 1 de ces travaux (les bases) vient de se terminer et la phase 2 commence. Nous sommes tous très impatients de voir les premiers résultats de ces travaux. Nous continuons à agir...

Jean-Michel Roïné et Audrey Cottreau-Dubucq  
☎ 06 52 69 48 40 | ✉ artc.bordeaux@free.fr

L'épopée de Moïse et de son peuple est retracée au cours de ce spectacle d'une heure et quarante minutes, mêlant théâtre, chorégraphies, voix solo et chœurs. Lors de l'entracte, nous assurerons une buvette au profit de l'ARTC.

**Billet d'entrée : 10 € pour les adultes, 7 € pour les 6-25 ans.**  
Réservation dès maintenant :  
☎ par téléphone au 01 69 30 41 32 ou au 06 82 13 96 61 ; ✉ ou par mail : [chichileo@cegetel.net](mailto:chichileo@cegetel.net) ;  
ou en envoyant un chèque, à l'ordre de l'ARTC, d'un montant correspondant à votre réservation, à l'adresse suivante : Mme Chiron - ARTC Essonne - 47 chemin des Hauts Gravières, 91370 Verrières-le-Buisson, et en joignant une enveloppe timbrée à votre adresse pour l'envoi des billets.  
Autre possibilité : dans la limite des places disponibles, achat sur place le jour du spectacle.

Merci à tous de votre soutien.

Florence Chiron  
☎ 01 69 30 41 32 | ✉ [chichileo@cegetel.net](mailto:chichileo@cegetel.net)

ARTC NANCY-LORRAINE

**NOUS AVONS PU LIRE RÉCEMMENT QUE « DONNER FAIT DU BIEN AUX AUTRES ET À SOI-MÊME ». IL PARAÎT MÊME QUE C'EST PROUVÉ PAR CERTAINES ÉTUDES SCIENTIFIQUES !**

Ces études, menées dans divers domaines comme la médecine, la psychologie, l'économie, ont montré que cet engagement de soi libère des endorphines, donne un sentiment de bien-être, renforce le système immunitaire... et apporte beaucoup d'autres bienfaits. Alors autant vous dire que l'ARTC Nancy-Lorraine ne s'en est pas privé et a choisi d'appliquer à la lettre cet adage ! Petit retour en arrière....

NOVEMBRE 2016

Dans ce combat qui est devenu le nôtre, nous souhaitons vous communiquer une information qui témoigne de l'aboutissement concret de votre soutien.

Ainsi, c'est non sans une certaine émotion que nous avons pu assister à la soutenance de thèse d'université de Magali Toussaint, intitulée « *Thérapies par rayonnements appliquées au glioblastome : intérêt du suivi par spectroscopie par résonance magnétique et imagerie par résonance magnétique de diffusion. Vers une thérapie bimodale* ».

Magali est la jeune doctorante à qui l'ARTC Nancy-Lorraine a pu octroyer une bourse de jonction. La boucle est ainsi bouclée pour cette action menée grâce à votre généreuse contribution. Félicitations à Magali Toussaint pour son titre de Docteur ! À noter que les derniers résultats très prometteurs des travaux de recherche de Magali ont été publiés dans la revue internationale *Theranostics*.

Nous souhaitons vivement pouvoir encore partager avec vous ces belles lueurs d'espoir qui contribuent à faire progresser la Recherche sur les Tumeurs Cérébrales.

DÉCEMBRE 2016



Pour la 3<sup>e</sup> année consécutive, le Grand Nancy Métropole Handball nous a offert la possibilité d'organiser une vente de roses au profit de l'ARTC, au cours du match face à Dijon. Nous tenons à nouveau à remercier très sincèrement ce club pour son soutien indéfectible.

Une 1<sup>re</sup> équipe de bénévoles était présente dès le matin pour l'emballage des roses (manteau et gants étaient fort appréciés...). La 2<sup>e</sup> équipe a pris le relais en début de soirée, afin d'aller à la rencontre des supporters en leur proposant les roses à la vente. La 3<sup>e</sup> équipe œuvrait dans l'ombre pour assurer la prévente...

Petite nouveauté cette année : Abdess, notre dessinateur de mangas attiré, qui avait « croqué » les joueurs de l'équipe de Nancy, était lui aussi présent, pour promouvoir la vente de ses croquis au profit de l'ARTC. Chapeau et bravo les bénévoles !

Même si malheureusement, cette année, Nancy n'a pas remporté le match (Nancy a néanmoins accroché le match nul dans une fin de match délirante !), l'essai a de nouveau été transformé pour l'ARTC !

Un immense merci aux supporters qui ont été touchés par notre cause et qui ont choisi, pour une soirée, de s'associer à nous dans le combat que nous menons.

Enfin, merci du fond du cœur à Stéphane, notre fleuriste préféré, à l'initiative de cette belle action solidaire, qui nous accompagne depuis le début de notre engagement.

À l'année prochaine, amis handballeurs !

DÉCEMBRE 2016 ENCORE



Petit moment de convivialité juste avant les fêtes de Noël au sein du Service de neuro-oncologie, avec distribution de viennoiseries, chocolats et sourires.

Merci à nos partenaires : le Crédit Agricole, la boulangerie-pâtisserie « Stef » ainsi que la chocolaterie « Jacques Bocquel », pour le soutien apporté à cette occasion.

Durant les fêtes de fin d'année, l'Institut « Aux Portes de l'Éden » (rien que le nom fait rêver...) a souhaité s'associer à notre cause, en organisant une petite tombola solidaire en soutien à notre Association. À l'issue d'un tirage au sort, l'heureux gagnant a pu profiter d'un massage relaxant offert par l'Institut (quand on vous le dit, que « donner fait du bien » !).

JANVIER 2017

En ce dimanche de janvier bien hivernal, le Gospel's Family nous a réchauffé le cœur. Une fois de plus, les choristes du Gospel's Family, emmenés par Matthieu, leur chef de chœur, nous ont offert un concert exceptionnel en soutien à notre Association. Au travers d'un répertoire riche et varié, ils ont partagé avec le public présent beaucoup d'émotion, de tendresse et d'enthousiasme. →

ARTC NANCY-LORRAINE (SUITE)



L'énergie qui se dégage du Gospel's Family a gagné tout le public, mis à contribution pour chanter, taper dans les mains et même danser ! Beaucoup se souviendront encore longtemps de cet après-midi de partage, avec dans la tête quelques refrains incontournables... Une petite parenthèse de bonheur en ces moments difficiles, saluée par le public lors d'une ovation finale. Nous remercions très chaleureusement l'ensemble du Gospel's Family pour sa formidable prestation. C'est toujours un vrai plaisir de le retrouver et de l'écouter nous enchanter ! Merci une fois de plus à toutes les petites mains qui ont confectionné gâteaux et viennoiseries pour le « pot de l'amitié ».

**Le passage à la nouvelle année est toujours l'occasion de « bonnes résolutions » qu'on a vite fait d'oublier dès le 2 janvier... Pour autant, il existe des personnes qui aiment se lancer des défis, d'autant plus quand il s'agit de défis solidaires !**

Certains d'entre vous se souviennent peut-être de Manon, étudiante à l'IUT Nancy-Charlemagne, qui avait soutenu notre délégation dans le cadre de son projet tuteuré. Aujourd'hui, Manon prépare un master Marketing et a décidé, avec deux amies, de se lancer dans le « Raid Amazonas 2017 », une aventure multisport exclusivement féminine. Chaque année, les équipes engagées ont la possibilité, si elles le souhaitent, de soutenir une association de leur choix et de récolter des fonds à travers leur participation au « Raid Amazonas ».

Les « Tempêtes de l'Est » (Manon et ses coéquipières Cynthia et Lisa) nous ont fait le plaisir de nous annoncer qu'elles avaient choisi d'apporter leur soutien à l'ARTC Nancy-Lorraine. Ainsi, en décembre 2017, c'est au Cambodge que nos « Amazones » porteront les couleurs et les espoirs de l'ARTC.

Nous les en remercions du fond du cœur et nous serons leurs plus fervents supporters !



FÉVRIER 2017

Journée de sensibilisation à l'IUT Nancy-Charlemagne, organisée par les étudiants « Techniques de commercialisation ». Bravo aux étudiants pour leur implication !

Le salon d'accueil du Service de neuro-oncologie s'offre un petit lifting : nouveau mobilier, plus moderne et contemporain, couleurs « peps » et « vitaminées », un espace de vie plus chaleureux où les patients et leurs proches peuvent désormais se retrouver en toute convivialité. Merci à toute l'équipe du 4B pour son écoute.

SAVE THE DATE !

Cette année, le congrès annuel de l'ANOCEF (Association des Neuro-Oncologues d'Expression Française) se déroulera à Nancy les 16 et 17 juin prochains. Cette rencontre est l'occasion de partager les connaissances, les expériences et les dernières actualités autour du thème de la neuro-oncologie. Notre Association a été conviée à participer à ce congrès lors d'une table ronde. Nous ne manquerons pas de vous en parler dans la prochaine Lettre de l'ARTC.

On ne le dira jamais assez, ensemble nous sommes plus forts. Aussi, au risque de nous répéter, une nouvelle fois, mille mercis à tous ceux qui nous entourent et nous accompagnent.

Notre objectif pour cette année :

- contribuer à la poursuite du développement du projet GLIOTEX ;
- contribuer au financement de fauteuils convertibles pour les « accompagnants » au sein du Service de neuro-oncologie.

Votre contribution à tous nous est précieuse ! « *Cela semble toujours impossible jusqu'à ce que ce soit fait* » (Nelson Mandela).

Nathalie Olivier Mouttet et Gérard Mouttet  
 ☎ 06 33 05 89 98 | ✉ artc.nancy-lorraine@orange.fr  
 📘 Facebook ARTC Nancy Lorraine

ARTC TOULOUSE MIDI-PYRÉNÉES



OCTOBRE 2016 fut l'occasion de proposer notre 5<sup>e</sup> dîner dansant animé par l'orchestre Elixir.

Inaugurée par Monsieur Carneiro, maire de Castelginest, la soirée, événement maintenant traditionnel, a été un excellent moment de détente et de convivialité. Merci à tous les participants et un grand merci à tous nos partenaires et soutiens qui ont permis cette belle réussite : les sociétés Ic Group, Solodec, Finestra, Roussillhotel, Axiroute, La Fontaine aux Fleurs et Renault Lodo Reilhac.

EN DÉCEMBRE 2016, l'association « Temps Danse », l'école de danse de Castelginest, a animé une très belle soirée de Noël. Enfants et adultes nous ont offert un très beau spectacle. Merci à la famille Facchini, Nathalie, Anne-Marie et Marine, pour leur généreux soutien et leur aide précieuse.

La totalité de la recette de la soirée nous a été reversée.

EN FÉVRIER, la réalisation d'un loto à la salle polyvalente de Castelginest a ouvert le calendrier des événements de l'année 2017. Cette journée, organisée en partenariat avec l'association « Histoire de Cœur », a réuni environ 450 personnes. Les joueurs, très concentrés, ont passé un excellent après-midi, les heureux gagnants des nombreux lots sont repartis avec le sourire, les perdants nous ont déjà demandé de prévoir un autre loto aussi festif. Un grand merci à notre partenaire et soutien Auchan Toulouse-Gramont.

Tous ces moments chaleureux et sympathiques ne nous font pas oublier qu'un de nos objectifs importants est le soutien financier à la recherche médicale dans le domaine des tumeurs cérébrales.

Nous avons reversé à l'unité INSERM du Professeur E. Moyal et du Docteur Lemarié de l'IUCT Oncopole de Toulouse la subvention de 20 000 € pour un programme de recherche sur les glioblastomes. Je tiens tout particulièrement à remercier toutes les familles qui, dans des moments très douloureux, ont soutenu notre action.

Je tiens aussi à remercier tous les bénévoles, ceux qui soutiennent les patients et leur famille au CHU de Toulouse et à l'IUCT Oncopole, ainsi que tous ceux qui nous aident à la réussite et la mise en place de nos événements pour récolter ces fonds.

Luc Dalmonti  
 ☎ 06 09 74 75 52 | ✉ artc.toulouse@orange.fr

ARTC RHÔNE-ALPES

LE LIONS CLUB LYON-NORD a bien voulu nous consacrer une soirée théâtrale avec la pièce *Poupée Gonflante*, interprétée par la troupe de théâtre lyonnaise « Lulu sur la colline ». La représentation a été précédée d'un apéritif dînatoire arménien très convivial.

Nous remercions vivement toutes les personnes qui ont contribué à la réussite de cette soirée, ainsi que nos fidèles adhérents et généreux donateurs, qui permettent à notre association de soutenir l'action des chercheurs, et d'aider à améliorer la qualité de vie des patients.

Carole Franco  
 ☎ 04 72 11 90 67 (répondeur) | ✉ artc.lyon@yahoo.fr

APPEL AUX DONS – APPEL AUX ADHÉSIONS

NOUS VOUS RAPPELONS QUE VOUS POUVEZ ADRESSER VOS DONS\* PAR CHÈQUE À L'ORDRE DE L'ARTC.

ARTC DIVISION MAZARIN, Hôpital de la Salpêtrière, 47 bd de l'Hôpital 75651 Paris Cedex 13
ARTC DÉLÉGATION ALSACE FRANCHE-COMTÉ, 46 rue principale 68380 Sondernach
ARTC DÉLÉGATION ARDÈCHE, Quartier Bouteyre 07200 Mercuer
ARTC DÉLÉGATION BORDEAUX-AQUITAINE, 15 rue du Général Margueritte 33400 Talence
ARTC DÉLÉGATION ESSONNE, 47 chemin des Hauts Gravières 91370 Verrières-le-Buisson
ARTC DÉLÉGATION HAUTS-DE-FRANCE, 93 rue Masséna 59650 Villeneuve d'Ascq
ARTC DÉLÉGATION NANCY-LORRAINE, boîte postale 13005 54272 Essey-lès-Nancy Cedex
ARTC DÉLÉGATION PAYS D'ADOUR, 46 avenue du Château d'Este 64140 Billère
ARTC DÉLÉGATION RHÔNE-ALPES, Hôpital Pierre Wertheimer, Secrétariat Pr Honnorat, 59 bd Pinel 69500 Bron
ARTC DÉLÉGATION TOULOUSE MIDI-PYRÉNÉES, 6 rue des Coquelicots 31780 Castelginest

\* Vos dons ouvrent droit à 66% de déduction fiscale.

## ARTC PAYS D'ADOUR



**L'ANNÉE A DÉBUTÉ TRÈS FORT AVEC UN CONCERT DE TRÈS GRANDE QUALITÉ.**

**SAMEDI 4 MARS 2017**, le Chœur de Chambre de Lourdes, sous la direction de son chef Arnaud Pénet, a donné bénévolement, pour la quatrième fois, un magnifique concert au profit de l'ARTC Pays d'Adour.

Pour cette occasion, il a interprété le *Stabat Mater* de Dvorák, dans sa version originelle de 1876 pour piano, solistes et chœur.

Cette œuvre rare, intimiste et pleine de sérénité, jamais interprétée du vivant du compositeur, sublimée par un chœur en état de grâce, a enchanté un public fort de 270 spectateurs qui a découvert cette pièce, connue essentiellement dans sa version orchestrale.

**DIMANCHE 14 MAI 2017**, le club sportif des Espoirs Lonsois, dont un des dirigeants est membre de notre délégation, a organisé une seconde journée sportive comportant une marche de 7 et 10 km et un circuit cycliste de 50 km au profit de l'ARTC Pays

d'Adour. La version 2016 avait été un succès, malgré une météo des plus exécrables, qui n'avait néanmoins pas découragé les courageux participants.

L'Association des Baltringues à Pau, fondée le 30 septembre

2012, organise localement plusieurs manifestations, tournoi de football, concours de belote, etc., pour aider la recherche sur le cancer. Depuis l'an passé, cette association a décidé de soutenir financièrement l'ARTC Pays d'Adour par un don à l'occasion du tournoi de football. Merci à sa présidente pour son soutien.

Le second semestre est déjà en préparation, les réservations de salles devant se faire de plus en plus tôt.

**LE SAMEDI 30 SEPTEMBRE 2017**, dans un autre registre, l'ARTC Pays d'Adour s'est assuré le concours du groupe des Chanteurs Pyrénéens de Tarbes, chœur d'hommes fondé il y a plus de 70 ans, et spécialisé dans le chant traditionnel des Pyrénées et du Pays basque, le chant contemporain occitan, le chant sacré, le gospel et les chœurs des grandes œuvres lyriques.

**LE VENDREDI 17 NOVEMBRE EN SOIRÉE ET LE DIMANCHE 19 À MIDI**, notre dîner lyrique connaîtra sa 8<sup>e</sup> édition. Cette année,

le thème retenu sera «Au-delà de l'Orient-Express», opéras de l'Europe centrale et des pays slaves. Nos amis chanteurs, toujours fidèles, seront comme de coutume accompagnés au piano par notre amie Sylvie Nagrodski, chef de chant de l'Opéra de Paris, adhérente et membre du Conseil d'Administration de l'ARTC.

Au titre des projets à plus long terme, nous travaillons actuellement avec un groupe de théâtre amateur au projet d'une pièce de théâtre au profit de l'association.

En outre, le Ballet Biarritz de Thierry Malandain envisage de revenir danser au profit de la recherche sur les tumeurs cérébrales, vraisemblablement au printemps 2018.

Pour conclure, l'ARTC Pays d'Adour, toujours préoccupée par le nombre de tumeurs cérébrales qui paraît localement très élevé, commence à recueillir des données auprès des établissements de soins de Pau, afin de contribuer à établir, autant que faire se peut, des statistiques locales, qui sans être exhaustives, permettront peut-être de se faire une opinion un peu plus précise de la situation dans ce domaine.

Nous rappelons que l'ARTC Pays d'Adour est toujours prête à mettre sur pied un nouveau groupe de parole des patients ou des familles, si la demande en était exprimée.

Merci encore à tous nos partenaires, nos donateurs, nos adhérents, nos bénévoles et nos amis.

Marie-France et Jean-Pierre Gruet  
☎ 05 59 32 57 39 | ✉ [contact@artcbearn.org](mailto:contact@artcbearn.org)

## ARTC ASSOCIATION POUR LA RECHERCHE SUR LES TUMEURS CÉRÉBRALES



ASSOCIATION AUTORISÉE À RECEVOIR DES DONNS ET DES LEGS (ARRÊTÉ DU 23/03/2005)

NOM

PRÉNOM

ADRESSE\*

TÉLÉPHONE

E-MAIL

ADHÉSION (MONTANT 30 €)

RENOUVELLEMENT

DON