

Lettre n°12

Mai 2016

Sommaire

- L'édito
- Le trésorier
- Les enfants
- Les manifestations
- La Maison
- L'hôpital
- Les témoins

Calendrier

Chorale Amarelli
21 mai - Fléville

Assemblée Générale
4 juin - Maison

Journée champêtre
5 juin - Bréhain la ville(57)

Fête des associations
26 juin - Vandoeuvre

Fête de la Rando
11 sept - Maison

**Toutes les
manifestations sur
www.aremig.org**



Le flocon de neige

Nous entendons souvent « je m'excuse de ne pas faire plus »
Alors laissez-moi vous conter une jolie parabole.

Une mésange s'adresse à une colombe:

- Dis-moi, quel est le poids d'un flocon de neige?

Et la colombe de répondre:

- Ça ne pèse pas, ça pèse moins que rien.

- Attends, ma colombe, je vais te raconter une histoire.



« L'autre jour, j'étais sur la branche d'un sapin quand il a commencé à neiger. Tout doucement. Une petite neige tranquille, pas méchante, sans bruit et sans tempête.

Comme je n'avais rien de mieux à faire, je me suis mise à compter les flocons qui tombaient sur la branche où je me trouvais. J'en ai compté 751 972.

Oui, je commençais à avoir mal aux yeux et ça s'embrouillait un peu dans ma tête, mais je me rappelle bien: 751 972. Oui, c'est ça.

Et quand le 751 973^{ème} flocon est tombé sur la branche, même si ça ne pèse pas, même si c'est rien, moins que rien comme tu le dis, et bien, figure-toi que la branche s'est cassée. »

Et la colombe se mit à réfléchir...

Peut-être ne manque-t-il finalement que le geste d'une personne pour que le monde bascule, pour que bien des choses changent et pour que les gens vivent mieux.

En lisant cela, vous vous posez peut-être la question: « Et moi, qu'est-ce que je fais dans tout ça? Quel poids a ma présence dans l'aide aux enfants malades ? Dans l'AREMIG ? À quoi ça va servir de m'engager plus? Ce ne sera qu'une goutte d'eau face à une mer de besoins, ce ne sera qu'un geste, qu'un mot d'encouragement, qu'une présence discrète. »

Alors pensez à ce 751 973^{ème} flocon. C'est lui qui a tout changé!

Chaque geste pris isolément peut avoir un poids dérisoire, mais l'accumulation de tous nos gestes généreux, humains, chaleureux ... peut faire bouger pas mal de choses, auprès des enfants, des parents ou de la recherche.

Alors « chères mésanges »
ou messagers, d'avance MERCI



Notre association

2016 : le mot du trésorier

Bonjour à tous,

Je tiens, après mon élection au poste de trésorier de l'AREMIG, à **me présenter** à vous plus avant et je mettrai toute mon énergie, toute ma probité pour être digne de ce poste de trésorier de notre association.

Je me nomme Dominique GORRIA et avec mon épouse Joëlle nous sommes adhérents de l'Aremig depuis 1994.

Nous avons vécu et travaillé 35 ans en tant que pharmaciens à Châtenois dans les Vosges, et sommes revenus à Nancy en 2013, après la cession de notre officine pour raisons de santé. Notre investissement dans l'association a alors augmenté en même temps que le temps libre car nous nous sentons concernés par les difficultés des familles des petits malades, étant "passés par là".

Je souhaite aussi vous évoquer rapidement les **lignes financières de notre association**.

Notre Maison des Parents a trois sources de financement : pour 1/3 le paiement des parents résidents, pour 1/3 les subventions de la CARSAT et pour le 3^{ème} l'AREMIG.

Dans l'avenir, nous savons bien que les subventions iront en diminuant, voire s'arrêteront.

Les paiements des parents n'augmenteront pas beaucoup, notre rôle n'étant pas de gagner de l'argent mais de leur permettre d'être le plus possible auprès de leurs enfants.

C'est pourquoi je vous remercie pour toutes les actions et tous les dons que vous faites pour l'AREMIG.

Cela permet de pérenniser de façon efficace nos actions, les aides aux enfants, la Maison des Parents et le mobil-home de Corcieux, la recherche et tant d'autres. Votre dynamisme est le nôtre, nos actions sont vos réussites.

Le Défilé de Mode et la Fête de la Rando, toutes vos manifestations locales montreront à tous notre engagement commun pour nos petits protégés et leurs familles de la région, au plus près de chez vous !

Je vous dis "à bientôt" et vous remercie encore pour votre engagement à nos côtés.

Dominique GORRIA



Actions auprès des enfants

Liens entre associations et service hospitalier

Proches des enfants tout au long de leur parcours nous évaluons leurs besoins, leurs envies et essayons de leur proposer des projets pour avancer sur ce chemin difficile. Pour cela de précieuses associations dont l'AREMIG nous aident au quotidien: un séjour familial à Corcieux dans le mobil-home, un massage pour des parents épuisés, un défilé de mode, une sortie en montgolfière....tous ces bons moments qui donnent envie d'avancer....

Ceci nécessite un investissement de soignants volontaires pour proposer, organiser, communiquer sur les événements.

Sylvie



Nous proposons des rencontres avec des célébrités, des spectacles, des matchs mais aussi des séjours de détente ... grâce à des initiatives individuelles, grâce aux associations lorraines comme l'AREMIG, *Un enfant-Un rêve*, *Rafael*, ou nationales comme *A chacun son Everest*, *Tout le monde chante contre le cancer*.

Notre implication va parfois au-delà de simples propositions quand nous accompagnons à Chamonix ou à Paris Soignants mais aussi bénévoles !

Fabienne

Grâce à la mise à disposition des nouveaux locaux de la Maison des Parents de l'AREMIG, j'ai pu assister à différentes conférences comme le secret de famille, à des ateliers de shiatsu et réflexologie plantaire, et ainsi découvrir de nouvelles approches de la relaxation et du bien-être. Cette prise de conscience me pousse à vouloir en faire profiter nos petits patients, leurs familles, et mon objectif sera donc de sensibiliser les équipes soignantes afin de faire entrer ces nouvelles techniques dans le monde hospitalier.

Aurélie



Notre récompense : le sourire des enfants ... et des parents

Notre souhait : que la relève de bénévoles soignants soit assurée pour que les associations puissent continuer à exister, vivre et aider...

L'équipe de l'hôpital de jour



Le Père Noël

Les collectes de cadeaux pour les enfants ont été nombreuses en 2015 et le Père Noël a été particulièrement généreux !



L'opération « Un jouet pour un sourire » a eu lieu pour la 3^{ème} année au MONOPRIX de Villers. M. Decalonne, Directeur de l'enseigne, a pu remettre une grande partie de la collecte aux éducatrices des services de l'hôpital d'enfants, en présence du Professeur Schweitzer.



Le C.M.E.J. (Conseil Municipal d'Enfants et de Jeunes) de Saint Max a souhaité que le bénéfice du loto écolo organisé par leurs soins, soit remis en jouets aux enfants malades. De même la crèche de St Max a organisé un marché de Noël pour nous.



M. et Mme GRANDEMANGE, de Saint Amé près de Remiremont ont renouvelé avec succès leur collecte de jouets et de dons auprès de plusieurs magasins des environs. Ils sont venus en délégation à la Maison des Parents remettre le fruit de leur action.



Belle collecte également pour le KIWANIS Lotharingie qui a aussi contribué à bien remplir la hotte du Père Noël à la Maison des Parents.



Fidélité de CHANTEHEUX avec les ventes de couronne de l'avent et décorations de sapins



L'ATELIER de Villers les Nancy avec leur cœur de « mères Noël »



Et puis l'entreprise ENGIE SAVELYS, grâce à l'opération menée à l'initiative de Stéphanie KINIC d'octobre à décembre auprès de ses salariés et de sa clientèle du grand Est, a eu la satisfaction de pouvoir combler les enfants hospitalisés lors d'une visite dans le service d'onco-hémato et de remettre un chèque pour les missions de l'AREMIG dont la recherche.



Et le **marché de Noël de l'AREMIG**, grâce aux créateurs, bricoleurs, pâtisseries, chocolatier, couturières, tricoteuses Préparez-vous pour 2016 et offrez-nous vos vieux nounours pour orner la façade de la Maison des parents!

Un grand bravo pour toutes ces initiatives et un grand merci à tous !

Valérie

Engagés aux côtés de l'AREMIG

Sans votre aide, nous ne pourrions pas assumer nos missions, alors un immense merci pour vos dons et aussi pour toutes les manifestations organisées, merci à tous ceux qui participent à ces opérations, sur le pied levé parfois mais toujours dans la bonne humeur...

Depuis le dernier édito **la famille Poirot** a organisé un repas dansant à **Eulmont**, le fidèle **Michel Delarue** a donné un bal avec **Lunéville Ambiance Musique** et la **Kirb de Réding** fut un grand succès.

Puis ce fut le concert de **l'Un Probable** à **Sarrebourg**, le spectacle de la **chorale Mélody** à **Francaultruff**, ville fidèle avec aussi **les amis de la grôte de Francaultruff** et **Mr Diener**

En décembre **Keltoum Omrani** a récolté plus de 7500 pièces à **Florange**, le **Team Cagnoli** a renouvelé les animations de Noël à **Neufchef**.

Le **cross de Brabois** à **Vandoeuvre** a réuni 120 adeptes de la marche nordique, 100 coureurs sur la course populaire et 150 enfants et jeunes des clubs lorrains. L'après-midi était consacré aux "Championnats de Lorraine" qui ont dénombré 850 compétiteurs.



F comme Femmes avec Mme Marbach nous a remis un chèque de 1000 €, **Les Talentueuses de Liverdun** un chèque de 800 €, **Les Aînés de la Bouvade** qui organise des après-midi de jeux pour les aînés de 7 communes autour de Bulligny sont venus également à la Maison des Parents.

Le Lion's club de Nancy est venu en grande délégation pour écouter un exposé de nos missions, pour visiter la Maison des Parents et partager le verre de l'amitié.

Le Lion's club de Charmes a vendu des bouquets d'orchidées au profit entre autre de l'AREMIG, le très fidèle **Comité des Fêtes du Longuyonnais** avec à sa tête **Mme STUPKA**, est venu remettre un don et exposer l'animation organisée les 23 et 24 avril au profit de l'AREMIG.

La chorale **Tutti Canti** a enchanté le public de l'hôtel de ville de **Nancy**, le lendemain s'est déroulé à **Laxou** un loto organisé par les **Rotary de Nancy**.

L'association **Les Couleurs de l'Espoir** a invité un public déjà conquis à son 2ème ZUMBATHON à **Francaultruff**.

Le **Meeting des Sages** à **Villerupt** et l'association **Entraide et Amitié de Peltre** ont eu à cœur de nous épauler encore cette année



Notre Maison

• 1995 à 2015

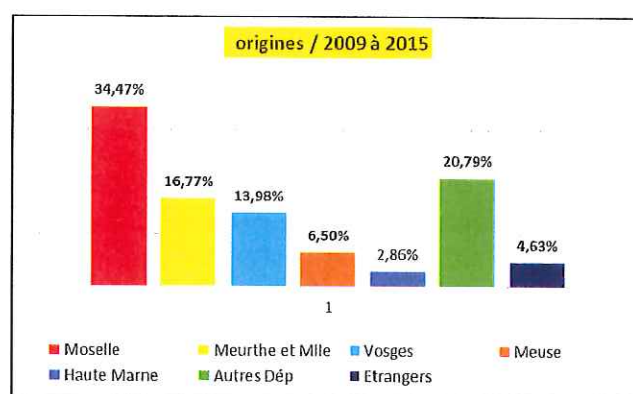
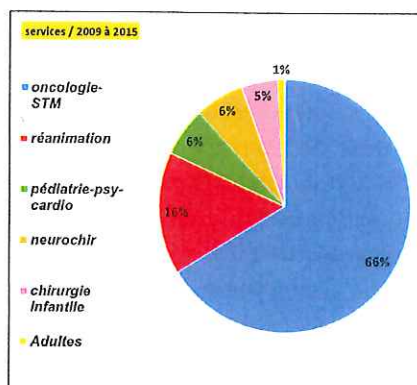
Grâce à la générosité des Lorrains, à l'aide du CHU et à la ténacité des bénévoles, la Maison des Parents a été inaugurée en déc. 94 et nous pouvons donc fêter les 20 ans de cette jeune dame !

Au début 11 chambres accueillait les parents de Lorraine dont les enfants étaient soignés dans le service de **Madame le Professeur Olive-Sommelet** puis de **Monsieur le Professeur Bordigoni** dont l'activité de transplantation médullaire engendrait des séjours très longs au sein de la Maison. En 2009 nous avons agrandi pour permettre à tous les parents d'enfants gravement malades d'être hébergés au plus près de leurs bambins. Ce furent les enfants du service de **Monsieur le Professeur Chastagner** bien sûr, mais également tous ceux soignés en réanimation, en pédiatrie ou chirurgie et depuis quelques années les nombreux enfants traités en **neurochirurgie**. La cancérologie et la neurochirurgie étant « labellisés » pour la grande région, les origines géographiques sont maintenant très diverses, de Reims à Mulhouse, de Forbach à Besançon, au-delà parfois.

Notre mission d'aide aux parents est remplie par cet accueil très large et par les activités que nous proposons régulièrement aux familles. La direction du CHRU de Nancy en a conscience et notre Maison devrait être reconnue « pérenne » très prochainement.

Quelques chiffres sur les tableaux joints mais notez déjà : plus de 100 000 nuitées en 20 ans, beau résultat qui nous encourage à continuer même s'il signifie : bien trop d'enfants gravement malades.

1994 à 2015	
Patients	2832
Entrées	6668
Nuitées	101787



• L'AREMIG à FR3 Lorraine

Le 24 février nous avons accueilli une équipe de FR3, venue filmer notre Maison et écouter les témoignages des uns et des autres. Ce reportage est passé le 29 mars puis j'ai eu le plaisir de parler de notre association sur le plateau, le 1^{er} mars dans l'émission **Lorraine matin**. L'occasion de citer nos missions tout en rendant hommage aux parents, aux enfants et aux donateurs sans qui l'AREMIG n'aurait pas l'importance qu'elle a aujourd'hui. Merci à FR3 et à **Laurence Duvoid** pour leur accueil, leur écoute chaleureuse. (Retrouvez ces moments sur notre site www.aremig.org) **Françoise Laperdrix**



• Les vérandas

A l'automne 2014, l'A.R.E.M.I.G a pu se rapprocher du Comité National de Coordination de l'Action pour le Handicap. Ce Comité fédère des Groupes de Protection, des Associations, des Mutuelles, des Entreprises, des Fondations bancaires... Sensible aux arguments qui lui ont été présentés, le **C.C.A.H.** a participé, d'une manière significative, aux côtés de partenaires institutionnels locaux, au financement de la double véranda de la Maison des Parents.

Ainsi, c'est un éventail de onze soutiens qui se sont investis avec l'Aremig pour financer cet équipement qui améliore le quotidien de nos résidents et permet d'accueillir au mieux les associations amies ainsi que les divers groupes qui en font la demande. **Guy**



La Recherche :

Des différences fondamentales entre les cancers des enfants et ceux des adultes.

A commencer bien-sûr par **l'âge médian** : 67 ans chez l'adulte, 6 ans chez l'enfant, « avec des cas de cancers très précoces, parfois même chez le fœtus ». Le nombre de cas est également (et heureusement) bien moindre : 355 000 nouveaux cas de cancers d'adultes sont dénombrés chaque année en France, contre 2 400 cas chez les enfants et adolescents, soit moins de 1% de l'ensemble des cancers.

Le lieu des tumeurs diffère aussi : « chez l'adulte, le cancer touche essentiellement la prostate, le sein, le colon-rectum et le poumon ; chez l'enfant il s'agit surtout de leucémies, de lymphomes, de tumeurs cérébrales et de neuroblastomes.

Le taux de survie à cinq ans est également très différent : s'il est de 52 % pour l'adulte, il atteint 80% chez l'enfant. Les enjeux sont alors importants car il est essentiel pour l'enfant de guérir sans séquelles : quand un enfant de six ans est atteint, il lui reste quelque 75 ans à vivre... En cas de tumeur cérébrale chez un enfant très jeune, le QI peut s'effondrer après une radiothérapie, cela pose de vrais problèmes quant au choix du traitement.

Deux problèmes principaux

La mauvaise connaissance du médecin généraliste des cancers de l'enfant car les cas sont très rares et cette pathologie est très peu enseignée durant les études de Médecine. Or, il existe des signes très clairs, faciles à identifier, mais que les médecins ne repèrent pas toujours. Comme dans le cas des tumeurs cérébrales où l'enfant souffre de maux de tête, et souvent le médecin pense qu'il y a exagération; l'enfant vomit le matin, on dit qu'il refuse l'école, on l'envoie chez le psy ... jusqu'à ce qu'il convulse et arrive enfin dans un service d'oncologie pédiatrique.

La recherche : les laboratoires ne sont pas motivés pour trouver de nouvelles molécules spécifiques aux enfants. Ce n'est pas rentable financièrement du point de vue de l'industrie pharmaceutique, vu le faible nombre de cas. Heureusement, certains projets voient le jour, grâce au soutien financier d'associations. Un grand espoir avec l'étude MAPPYACTS* où le but visé est de dessiner un portrait moléculaire pour chaque enfant en échec du traitement conventionnel d'un cancer, de façon à pouvoir lui faire bénéficier d'une thérapie moléculaire ciblée.

Pr Pascal Chastagner chef du service d'Onco-hématologie pédiatrique.

**Montrer la faisabilité et la pertinence de la médecine de précision dans les cancers de l'enfant : c'est dans ce sens qu'est menée l'étude MAPPYACTS (MOLECULAR PROFILING FOR PEDIATRIC AND YOUNG ADULT CANCER TREATMENT STRATIFICATION) à laquelle participe le CHRU de Nancy, et qui est soutenue notamment par la Société française de lutte contre les Cancers et les leucémies de l'enfant et de l'adolescent (SFCE) – et l'AREMIG*

La transplantation médullaire

En greffe de moelle, tout se joue en binôme : d'un côté le patient receveur et de l'autre son donneur. Que celui-ci soit issu de sa famille ou que ce soit un donneur anonyme dans le monde, un lien spécial se crée entre eux, l'un porte un peu de l'autre en lui, une part essentielle qui lui a permis de surmonter la maladie.

Et certains de ces binômes, qui ne se connaissent pas et ne se rencontreront jamais sont heureux de concrétiser ce lien par des échanges de courriers, anonymisés bien sûr puisque le don doit rester « inconnu ». Mais il est touchant de voir parfois ces va- et- vient de lettres, le receveur remerciant son donneur, lui donnant des nouvelles de son quotidien, le faisant participer à sa vie en quelque sorte, lui énonçant ses progrès et ses projets et en retour le donneur qui lui répond, l'encourage, s'intéressant à ses activités, à ses études ou sa vie professionnelle, à sa vie de famille et lui disant qu'il reste encore et toujours là pour lui. Le don de moelle est bien un geste généreux, un don d'un peu de soi.

Sylvie Tarillon, infirmière coordinatrice de greffe



Le « décor » du service

Grâce à l'opération Savelys nous avons pu offrir des tableaux, mis aux normes gentiment par le Point Cadre d'Houdemont. Maintenant au secteur 2 du service d'oncologie, de l'humour pour faire sourire les enfants et les parents, mais aussi les soignants soucieux du bien-être de leurs patients.



Les témoignages

Voici 4 mois que j'ai posé mes valises à la Maison des Parents

Soulagée de découvrir l'existence de ce lieu, même si jamais je n'aurais imaginé avoir besoin de cette « résidence secondaire ». Sans l'AREMIG, mon quotidien déjà bouleversé par la maladie de mon enfant aurait été très complexe, et pour moi il aurait été inconcevable de m'éloigner de lui.

Un immense merci à l'AREMIG, sa présidente et tous ceux qui œuvrent pour que nous, parents, ayons un lieu de ressources, d'échanges et de belles rencontres. Sans oublier nos deux « petites étoiles », Michèle et Francine, qui veillent sur nous avec bienveillance.

Claire, maman d'Antoine

Nous sommes à la Maison des Parents depuis un mois environ.

Francine et Michèle sont très à l'écoute dans ce lieu où l'on peut se ressourcer, se détendre et rencontrer d'autres familles. Venant de loin on est très heureux de pouvoir avoir cet accueil aussi bien conçu, pour rester au plus près de notre fille. Tout est pensé pour que l'on s'y sente bien.

Sabrina, maman de Flavie

Nous sommes sensibilisés à notre tour de l'utilité et de la nécessité d'avoir une Maison des Parents à proximité de l'hôpital. Luc, 7 ans, a besoin de ses parents qui peuvent ainsi être proches de lui et nous vous faisons ce don pour aider cette belle initiative tellement rassurante.

Michel J., grand-oncle

Depuis quelques mois nous relayons nos enfants à la Maison des Parents pour être auprès de notre petit-fils Luc et nous avons apprécié votre accueil et le confort de la Maison. Nous sommes conscients de vos besoins et nous vous adressons cette participation avec notre reconnaissance et notre soutien.

Bernard et Chantal B., grands-parents

Un grand merci pour votre accueil durant toutes ces années, la Maison des Parents m'a beaucoup apporté, m'a permis d'être auprès de Tyméo tout en sortant du cadre de l'hôpital, merci aussi pour nos belles vacances à Corcieux.

Merci enfin à toute l'équipe de nous avoir aidé pour ses obsèques.

Continuez comme cela, vous êtes formidables.

Vanessa

A 5 ans, après avoir été régulièrement hospitalisé dans le service du professeur Olive, Guillaume nous a quittés. Je n'oublierai jamais son combat pendant les 2 ans de sa maladie, c'était il y a 25 ans, c'est si proche finalement ! Quand je lis votre lettre, je pleure de peine et aussi de joie. Merci pour tout, surtout pour les enfants.

Mme N.

Nos meilleurs vœux à toute l'équipe, nous gardons un excellent souvenir de l'AREMIG, et malgré la douleur, nous y avons de doux souvenirs.

Sylvie et Éric S.

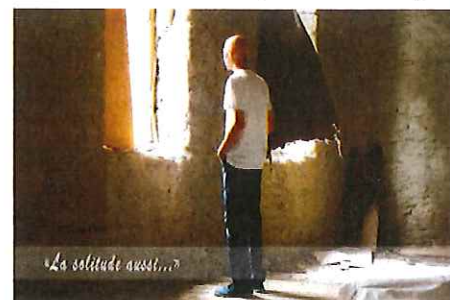
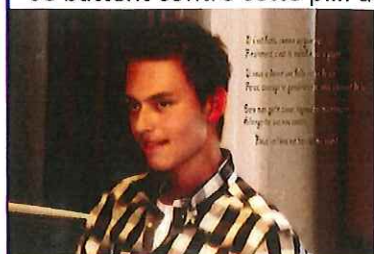
Une rechute après tant d'années, très dur à assumer avec les ennuis annexes. Ma fille est majeure mais a besoin de moi pour le moral mais aussi tous les gestes quotidiens. Finis les petits boulots pour compléter le RSA, finis aussi les aides accordées quand l'enfant est mineur ! Heureusement vous avez été là et j'imagine combien de petits dons il a fallu pour cette aide exceptionnelle. Merci à vous tous

Sandra

Hommage à Claude

Claude avait 18 ans quand il est parti victime d'une tumeur cérébrale. Conscient de sa différence et de ce qu'elle provoquait dans le regard des autres, il avait décidé de se battre à sa manière. Provocation de l'adolescence ? Il a demandé à sa tante d'exposer les photos qu'elle avait faites de lui, sur lesquelles il avait ajouté ses commentaires « et merde, c'est tombé sur moi » ou, assis sur des décombres « après tout ça il va falloir reconstruire ». Claude voulait changer le regard des autres et il nous a donné une belle leçon de courage en nous bousculant. L'exposition a déjà voyagé dans des lycées, mairies, hôpitaux

Elle sera présente lors de notre défilé de mode puis à la Maison des Parents jusqu'au 11 mai. Venez nombreux rendre hommage à Claude et à sa famille, et à travers eux à tous ceux qui se battent contre cette p.... de maladie.



Claude un bel adolescent qui, à travers ses photos, a dit ce que ses « frères de combat » pensent souvent et ne peuvent exprimer, un porte-parole comme l'était Virginie dans ses poèmes. Soyez toujours à leurs côtés.

Françoise

Les bénévoles

La pause-café

Prenons rendez-vous le deuxième jeudi de chaque mois et rencontrons nous autour de quelques bonnes pâtisseries, un bon café ou une boisson fraîche !

Avec les bénévoles, nous accueillons tous les parents, les enfants, le personnel soignant qui désirent passer quelques instants avec nous. Nous échangeons sur tous les sujets... les recettes de cuisine, la pluie et le beau temps, l'actualité, les enfants, les voisins, les amis, la famille, les joies, les peines, les souvenirs, etc.

Mais, nous parlons aussi et bien évidemment sur la maladie, le cancer qui perturbe l'équilibre de nos vies... Ecoute, conseils, encouragements, soutien moral. Nous respectons aussi les silences.

Quand je rentre à la maison le soir, je suis heureuse, contente et satisfaite d'avoir en deux heures de temps apporté à ces parents des minutes d'évasion, d'avoir sécher les larmes et les avoir remplacées par un sourire, d'entendre des « merci d'être là, merci d'exister », de leur avoir donné l'envie de continuer le combat, de reprendre espoir, d'avancer et de se projeter dans leur vie. Nous apprenons tant des uns et des autres.

Merci à tous ces parents qui nous font confiance.

Nathalie

Mon engagement

Avant la maladie de mon fils Antoine, je ne connaissais pas l'AREMIG, ni les autres associations qui œuvrent à l'hôpital d'enfants d'ailleurs, soutiens importants.

Pendant la maladie, parce que ses copains collégiens avaient récolté des fonds lors du cross annuel du collège, et qu'ils voulaient les lui reverser, nous avons créé une association **Le Courageux Combat d'Antoine**. Notre priorité était d'être aux côtés d'Antoine, l'engagement associatif nous n'y pensions pas ... pas encore...

Après le décès d'Antoine, nous avons voulu poursuivre son association afin que son combat perdure, parce que nous savons ô combien la présence des associations auprès des enfants et leur famille est vitale...

Aujourd'hui, je suis administratrice de l'AREMIG, et fière de l'être... Je suis aussi la présidente de l'association le courageux combat d'Antoine, entourée par Olivier mon mari, Marc mon fils aîné et nos proches. Mes implications dans les deux associations sont complémentaires, les actions du Courageux Combat d'Antoine nous permettent de soutenir l'AREMIG, la recherche contre les cancers pédiatriques et les valeureux soldats qui se battent ...

Au fil du temps, mon engagement me tient de plus en plus à cœur, pour redonner ce que nous avons reçu, mais aussi pour qu'Antoine ne se soit pas battu pour rien, pour qu'il continue de vivre à travers son association... Qu'on ne l'oublie pas ... Parce qu'il est important pour nous de garder un lien avec ceux qui nous ont entourés dans les pires mois de notre vie. Parce que nos engagements nous aident à tenir le coup... **Christine**



Expérience chaleureuse

Je voulais témoigner de ma première participation à l'opération "un jouet pour un sourire" qui s'est déroulée au Monoprix de Villers les Nancy où nous avons reçu un accueil chaleureux de toute l'équipe du magasin. Ce fut une très belle expérience, accompagnée par Maryline et Brigitte, nous avons joué les lutins du Père Noël.

Les gens sont très généreux et on pouvait déjà imaginer les sourires et les regards émerveillés de nos petits chérubins hospitalisés en découvrant un peu de douceur et de plaisir grâce à ces présents bienvenus en toute occasion (anniversaire, soin douloureux, coup de blues...).

Pour une bénévole : expérience à renouveler et à conseiller à tous sans modération, venez nous aider, l'AREMIG est une belle famille ! **Valérie DM**



A.R.E.M.I.G. - B.P. 25 - 54500 VANDOEUVRE / Maison des Parents - 8 rue du Morvan
www.aremig.org Tél : 03 83 44 72 72 - Fax : 03 83 44 72 70 - courriel : aremig@wanadoo.fr

A . R . E . M . I . G .