

# Lettre n°11

Novembre 2015

## Sommaire

- L'édito
- Les soins
- L'accueil
- Les témoignages
- Les manifestations

## Calendrier

Concert L'Un-Probable

14 nov. – Sarrebourg

Spectacle de poésies

27 nov. – Ludres

Chorale Melody

29 nov. – Francaltroff

Marché de Noël

21 nov. / 6 déc. – Maison

Journée festive

19-20 déc – Neufchef

Chorale Tutti Canti

12 mars – Nancy

Loto du Rotary

13 mars – Laxou

Loto du Lion's

Printemps – Nancy

Toutes les  
manifestations sur

[www.aremig.org](http://www.aremig.org)



### «Choisir l'espoir plutôt que la peur» Barack Obama

Nous sommes en 2015, dans un pays développé et pourtant nos hôpitaux sont pleins d'enfants qui luttent contre des cancers ou autres maladies potentiellement mortelles. Il n'y a pas qu'en France où ces combats existent. Partout dans le monde des enfants se battent pour vivre, à cause de maladies ou de guerres. L'actualité nous le rappelle sans cesse et nous sommes souvent choqués par ces situations médiatisées, mais ne serait-il pas indécent de vivre comme si tout cela n'existait pas.

A notre niveau, la facilité serait d'ignorer ce que vivent nos enfants malades. Chaque cas est unique, chaque histoire singulière. Un bébé, un ado, une famille aisée, une autre dans la mouise... le cancer frappe les yeux fermés.

Devant la maladie de l'enfant, chacun réagit comme il peut et il est malheureusement plus facile de rester dans son coin et ignorer la réalité que de regarder vers l'autre et le soutenir. Par égoïsme parfois mais souvent par peur de l'inconnu, de la maladie elle-même, de la tristesse et des angoisses de l'autre.

L'isolement, c'est une situation que les familles de ces enfants n'ont pas choisie mais qu'elles ressentent quand la société empêche de montrer sa tristesse, quand les amis fuient, quand le silence se fait lorsqu'elles arrivent quelque part, quand les gens traversent la rue pour ne pas les rencontrer.

Alors plutôt que de fermer les yeux et céder à la peur, offrons-leur l'espoir. L'espoir de guérir bien sûr mais aussi l'espoir d'être compris, soutenus, accompagnés, tout au long de la maladie et encore après.

Je sais que vous n'aurez pas peur d'ouvrir votre cœur comme vous l'avez souvent fait, alors MERCI.

*Françoise LAPERDRIX,  
Présidente de l'AREMIG*



## L'ESPOIR DU CÔTÉ DES SOINS

### • La recherche

En France, le nombre de nouveaux cas de cancers chez l'enfant de moins de 15 ans est estimé à 1 700 par an, et 700 chez les adolescents entre 15 et 19 ans. Cinq ans après leur diagnostic, 80 % de ces jeunes patients seront considérés comme guéris, avec pour certains des séquelles liées aux traitements, apparaissant plus ou moins tardivement. Ce taux global de guérison est très différent selon les types de cancers **mais le cancer demeure la 2ème cause de mortalité chez l'enfant de 0 à 15 ans**, la première cause étant les accidents ménagers.

La recherche sur les cancers des enfants doit donc identifier de nouvelles pistes de traitements pour ceux que l'on ne sait pas traiter aujourd'hui et permettre de réduire les effets indésirables et les séquelles à long terme des soins actuels.

A son niveau, l'AREMIG participe au financement d'un poste de chercheur à Nancy, à certains coûts de fonctionnement de la recherche dans le service d'oncologie, aux travaux d'une équipe parisienne mais aussi plus proche, à l'amélioration des soins des enfants.

Quelle que soit la raison de l'hospitalisation, quelle qu'en soit la gravité, quel que soit l'âge de l'enfant, l'hôpital est toujours source d'angoisse pour l'enfant et ses parents. Or, nous savons que l'angoisse majeure la douleur... La façon dont l'enfant va vivre son hospitalisation va être déterminante dans sa prise en charge et les soignants font tout pour qu'elle se passe au mieux.

Pour les aider nous avons financé à nouveau la formation d'une partie de l'équipe soignante à l'hypno analgésie afin de rendre les soins moins agressifs pour l'enfant.



### • Dons de sang, de moelle

L'AREMIG a aussi voulu mettre en avant la transplantation médullaire lors de notre assemblée générale du 6 juin 2015 avec un exposé de Sylvie Tarillon, infirmière coordinatrice et le témoignage émouvant d'une maman et ses deux garçons greffés.

*En 2011, nous apprenons que nos deux enfants sont atteints d'une maladie grave et qu'ils devront être greffés. A ce moment, on se dit que les médecins sont fous, nos enfants vont bien et le protocole décrit semble invraisemblable : il faut chercher la moelle aux USA pour Mattéo et en Allemagne pour Lucas ! Finalement notre chance a été que des donneurs compatibles soient trouvés.*

*La greffe de Mattéo s'est déroulée avec quelques difficultés mais elle « a pris » très vite et après 6 semaines il quitte le service, son bilan est très bon et rapidement il reprend une vie normale.*

*Pour Lucas se fut plus lent, il s'est remis doucement jour après jour, mais aujourd'hui il va bien et a de beaux projets scolaires.*

*Merci aux médecins, soignants et aux « veilleurs de vie » qui ont sauvé nos enfants. **Sophie***



### D'autres témoignages

*Notre souhait, celui de centaines d'autres parents, que notre enfant guérisse, que la vie nous laisse un jour emmener notre fille à l'école, pour qu'un jour elle se marie, pour qu'un jour elle ait aussi des enfants...*

*Pour que nos souhaits se réalisent, il faut beaucoup de donneurs : de sang, de plaquettes, de plasma, de moelle osseuse, de sang de cordon, etc. Ces dons sont vitaux pour les enfants atteints de leucémie, et pour bien d'autres. Chaque don sauve la vie d'un malade.*

**Xavier**

*Bravo à toutes et tous! J'ai été greffée il y a pas longtemps (17 mars) et d'un donneur allemand! Je crois qu'il y a rien de plus beau quand on voit, la poche suspendue, toutes ces cellules passer par le tuyau et aller dans notre sang pour intégrer les os à moelle, c'est voir la vie couler! Depuis J'ai une reconnaissance pour ce donneur qui me permet de revivre! C'est un geste fabuleux!*

**Jessica**

## • La chambre de répit

Inaugurée ce 21 septembre 2015, la chambre de répit a bénéficié de nombreux soutiens dont celui de l'AREMIG.

La chambre de répit marque la volonté de l'équipe d'oncohématologie pédiatrique de s'adapter autant que possible aux besoins des enfants et adolescents accueillis en soins palliatifs, avec le souci constant de leur apporter la meilleure qualité de vie possible et le soutien des proches.

Située au sein du service, la chambre de répit se veut accueillante et adaptée, elle est équipée d'un mobilier décoratif et fonctionnel, d'une salle de bain accessible (fauteuil ou brancard-douche), d'un espace toilette pour jeunes enfants. L'ajout d'un lit supplémentaire pour favoriser la présence d'un parent est rendu possible.



## L'ESPOIR DU CÔTÉ DE NOTRE ACCUEIL

### • à la Maison des Parents



*J'ai eu la clef de ma chambre le 20 janvier de cette année. Je suis rentré dans celle-ci, j'ai jeté mon sac et couru à l'hôpital. Ecrasé par la nouvelle de la maladie, la Maison des Parents n'était qu'une information. Pendant une semaine j'ai navigué dans la tourmente des nouvelles médicales.*

*Une fois posé, je me suis aperçu qu'à la Maison des Parents, il n'y a rien qui rappelle l'hôpital, hormis les 307 photos d'enfants sur le mur des super héros. Cette Maison est un phare, une oasis, une parenthèse dans le quotidien.*

*Le personnel sait être discret ou très présent lorsqu'il le faut, avec beaucoup d'empathie et d'humanité. Merci Francine et Michèle.*

*J'y ai rencontré des êtres lumineux, des personnes qui inspirent le respect, l'humilité, mais aussi des gens perdus. Le réconfort apporté par l'AREMIG soulage le quotidien qui est maintenant le mien, hôpital, dodo, hôpital, dodo ... La Maison des Parents et l'AREMIG feront désormais parties de ma vie et de celle de Lorin qui a profité de la cuisine, du piano et du salon.*

*La Maison est une chance, elle permet de vivre un semblant de normalité dans un monde de cas graves, rares, qu'on voudrait ne jamais rencontrer. Une dernière phrase pour remercier tous les bénévoles croisés sans qui un aussi bel outil ne pourrait fonctionner. Pour moi l'AREMIG rime avec Merci. **Laurent***



*Mes remerciements pour vos qualités d'accueil, d'écoute et d'organisation de cette Maison des Parents de Nancy. L'ambiance qui y règne nous allège et nous restaure, mélange de liberté et de chaleur, de convivialité et de respect, d'empathie, de « chez soi » et de partage. Merci pour toutes les activités proposées à la famille, luminothérapie, massages de Céline l'esthéticienne ... Merci pour nous avoir envoyé le clown Chamalo pour l'anniversaire de notre petite fille, un moment de chaleur, de partage qui contrebalance l'agressivité de la vie et qui restera dans nos mémoires. **Edith***

*Je vous adresse un chaleureux merci pour votre accueil. On se sent très vite chez soi à La Maison des Parents, et les résidents deviennent très rapidement des amis. Bien le bonjour à tous avec l'espoir pour chacun de nous de jours meilleurs avec ce qui nous cause soucis. Je vous porte dans mon cœur et mes prières. **Jana***

### Et aussi la fête des mamans et des papas avec Tout le monde chante contre le cancer :

*Un grand merci à vous, ça réchauffe le cœur, c'est émouvant dans les circonstances que je vis. **Laurence***

*Merci pour ce magnifique cadeau et merci à votre association pour tout ce que vous faites. **Sandrine***

*Merci de tout cœur pour ce présent qui nous donne un peu plus le sourire. **Dolorès***

*Que c'est bon toute cette chaleur, on se sent entouré, aimé et même gâté. **Aude***

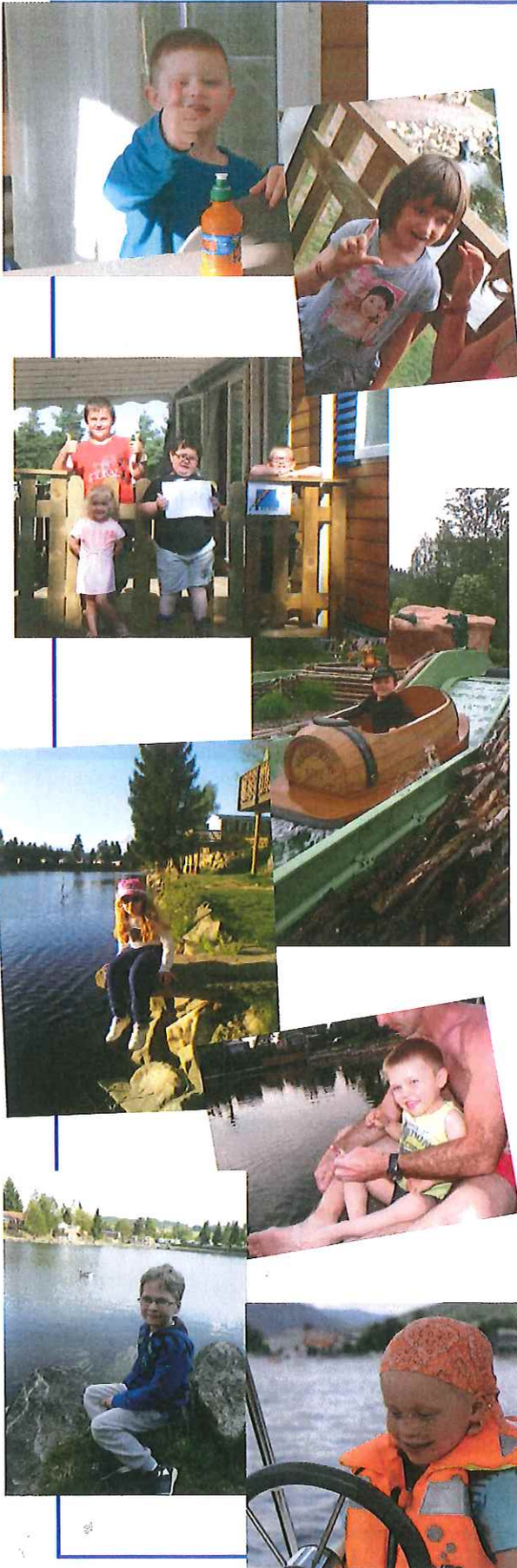
*Merci à toute l'équipe pour ce sac bien rempli, un petit moment de douceur dans une vie bien tendue. **Laurent***



## • à Corcieux

Vous vous souvenez de notre achat de mobil-home près de Gérardmer, à la faveur de votre générosité ? Cet été ce fut un grand succès, une bouffée d'oxygène pour 12 enfants dont 2 revenaient en soins pendant la semaine grâce à la proximité. Pour l'un de ces enfants ce furent les dernières vacances et nous savons qu'il a été heureux pendant ce séjour.

Aquarelle de la maman de Léa



*Je tiens à vous remercier pour cette agréable semaine de vacances dans un mobile-home très beau et bien agencé dans un cadre magnifique où tout est fait pour se reposer et se ressourcer. Je vous joins des photos de Luka qui a bien profité de cette semaine de vacances. **Emmanuelle***

Merci pour ce magnifique séjour, une bouffée d'oxygène, une parenthèse... vivre le moment, l'instant .... On n'oublie jamais, on vit avec... **Claire**

*Un grand merci pour ce super séjour, nous avons apprécié le cadre, le mobil home. Nous avons passé de merveilleuses vacances, loin de la vie quotidienne et de la maladie de Tyméo.*

*Les enfants ont été très heureux entre la piscine, le parc aquatique, les activités la journée et le spectacle le soir... **Vanessa***

Nous avons passé un agréable séjour au Domaine des Bans à Corcieux, grâce à l'Aremig et à la mise à disposition d'un somptueux Mobil Home sur pilotis. Le lieu est reposant. Il nous a permis de nous ressourcer, de découvrir une magnifique région.

Amaël a pu profiter pleinement des piscines présentes sur les lieux, en cette période de basse saison. Que du bonheur de voir la joie de vivre sur son petit visage.

Nous en avons profité pour visiter les alentours, nous promener et nous amuser, un séjour inoubliable qui nous a fait un bien fou.

Encore merci pour tout ce que vous faites, afin d'améliorer notre quotidien, et de faire que ces instants deviennent aussi magiques dans notre lutte contre la maladie de nos enfants. **Cindy**

*Nous souhaitons vous remercier pour ces jolies vacances passées dans votre superbe mobil-home de Corcieux. Tout était parfait, le mobil-home est très spacieux, joliment décoré et bien équipé. Nous avons profité de toutes les infrastructures qu'offre le camping, c'était au top !*

*Matinée pêche, après-midi piscine, mais aussi de nombreuses activités autour de Corcieux. Pour résumer, je reprends la phrase de Tom " Elle est bien la maison des vacances ! " **Jérôme***

Pendant une semaine, nous avons ainsi alterné des moments calmes de détente comme des séances de pêche au pied du mobile home, de jeux et des visites locales de fabrication de jouets et sabots en bois, de bonbons et même une promenade en bateau sur le lac de Gérardmer pour la plus grande joie de Léa.

Toute la famille tient à remercier l'association Aremig pour le prêt de ce magnifique logement idéalement situé, alliant la proximité physique imposée par la maladie, et l'évasion mentale indispensable qu'il procure. **Anne-Laure**

## L'ESPOIR DU CÔTÉ DE NOS EDITOS

Après chaque Edito nous avons le bonheur de recevoir beaucoup de courriers d'encouragements pour nos actions mais aussi de témoignages touchants. Souvent des dons y sont joints et nous vous remercions encore et encore de ces gestes qui nous permettent de soulager, d'aider au quotidien et pour l'avenir des enfants, de faire avancer la recherche.

### • Pendant la « bataille »

*Nous avons lu la lettre n° 10 avec beaucoup d'émotion car les témoignages sont touchants et personnellement les larmes me montent aux yeux assez facilement en les lisant.*

*Malheureusement, nous ne pourrons pas assister à votre AG car nous organisons un 'après-midi jeux pour remercier tous les camarades de classe de Marian qui l'ont soutenu l'année dernière et ont permis la réussite de son retour à l'école cette année.*

*Pouvez-vous transmettre toutes nos félicitations à l'infirmière Amandine pour l'arrivée de son bébé, surtout donnez-lui le bonjour de Marian car il l'appréciait beaucoup. Bien sûr tous les soignants sont extraordinaires avec nos enfants.*

*Merci pour tout ce que vous faites pour nos trésors à qui nous avons donné la vie sans savoir qu'un jour ils traverseraient une telle épreuve.*

*Le premier souvenir que j'ai de votre association date de quelques jours après l'annonce du diagnostic, quand nous avons croisé devant les ascenseurs une équipe de bénévoles avec laquelle nous avons pu parler en buvant un café avec un délicieux morceau de gâteau que mon estomac noué avait réussi à accepter.*

*Je crois que cette pause-café restera gravée dans ma mémoire à jamais. Continuez à être là au bon endroit, au bon moment. Merci beaucoup ! **Edith maman de Marian***

*Par la présente, nous souhaitons vivement vous remercier pour votre soutien financier. Votre aide pour régler cette facture nous a soulagés car au chômage avec nos 4 enfants, nous n'y arrivions pas. La maladie génétique de notre fille nous oblige à des dépenses de produits spécifiques non remboursés et les aides de la Mdph n'arrivent pas ... On se débrouille mais heureusement que vous êtes là avec l'assistante sociale de l'hôpital. Merci, Merci **Luc et Véronique***



*Cela fait longtemps que je voulais vous donner de nos nouvelles, mais elles n'étaient pas bonnes et incertaines. Mon trésor est aujourd'hui considéré comme en "rémission", c'est une nouvelle période difficile, le combat continue...*

*Madysone est arrivée en urgence au C.H.U de Brabois et la suite a été un cauchemar qui n'en finissait plus. Opération à haut risque, annonce de la maladie, séquelles irrémédiables, chimiothérapie, radiothérapie, complications... Le fait que cela soit un cas unique en France est paniquant, même si le docteur Mansuy et son équipe font tout leur possible, se battent avec nous ; ils ne font pas de ma fille "un cas de plus" mais la soignent comme une enfant qui a besoin d'aide et de soins...*

*Dans cet ouragan de douleur et d'horreur, la Maison des Parents m'a ouvert ses portes. Je remercie de tout mon cœur Francine et Michèle pour leur présence et leur dévouement sincère. Je suis reconnaissante aussi pour tous ces bénévoles qui donnent de leur temps pour que vive l'AREMIG. J'aimerais un jour en avoir la force et le temps... Mais pour l'instant il faut soutenir et maintenir ma famille la tête hors de l'eau et avancer dans un avenir plongé dans le brouillard.*

*Ce que je sais à ce jour, c'est que dans cet épais brouillard il y aura toujours une Maison remplie d'amour, de soutien, qui brillera : la vôtre. **Emmanuelle***



*Quand je baisse les bras, quand je me dis que rien ne bougera, que tous les efforts fournis par mon fils et par moi pour le maintenir la tête hors de l'eau, l'empêcher de couler, quand je n'en peux plus de voir se refermer les portes, d'attendre toujours les photocopies des cours, quand je ne supporte plus de voir mon enfant si malheureux, si angoissé, si mal dans sa peau... j'ai trouvé la solution... je vais sur votre site, je lis votre petit journal... et là, je retrouve la force de continuer à me battre pour mon fils, je reprends espoir, je reprends confiance... alors, pour cela, je voulais vous dire merci à tous... cette aide n'a pas de prix. **Nathalie***

## • Après la « bataille »

«... C'était toujours très étonnant de voir Jérémy, même quand la maladie était à un sommet de gravité, et même quand il a été en fin de vie, mobiliser le peu d'énergie qui lui restait pour suivre un cours. Sans doute voir arriver quelqu'un de l'extérieur reste pour les enfants un moyen de se sentir comme les autres et de réfléchir à un avenir. Même en cas de rechute ou de grosse fatigue, les cours sont rarement suspendus, tant les enfants sont demandeurs. » **David**

Le choc, cet instant où tout s'écroule à l'annonce de la maladie. Le combat, une fois passée la phase d'abattement. La rémission ensuite, avec l'espoir qui revient et les projets qu'on peut à nouveau bâtir. Et puis la rechute, les traitements qui ne marchent pas, les soins palliatifs... Cette période a été un curieux parcours fait de douleurs mais aussi de moments de joie. **Annette**

La première question que l'on se pose après la mort de son enfant est : est-ce que j'ai envie de continuer à vivre? Honnêtement, je crois que beaucoup de gens répondent non, je n'ai plus envie de continuer à vivre.

On survit pendant un certain temps avant de pouvoir envisager de revivre. A ceux qui sont de récents parents endeuillés, ceci peut paraître lointain, violent ou inaccessible. Avec un recul de 21 ans, je peux vous dire : nous pouvons revivre. Au début nous survivons et revivre ne peut s'envisager qu'après plusieurs années.

La mort de notre enfant signe la fin des relations superficielles... mais il y a toujours une petite chose, une petite lumière dans une "journée noire"... pour reprendre "pied dans la vie". Ce peut être le soleil... une rencontre... un sourire... un coup de fil. Bon courage à tous. **Joëlle**



Je profite de ces quelques dons suite au décès de notre fils Julian pour vous remercier de tout le soutien que vous nous avez apporté tout au long du combat contre la maladie. Merci à l'AREMIG de continuer le combat.

**Christelle**

Vous avez été là, à ses côtés, quoiqu'il arrive, dans l'ouragan comme dans la brise, pour l'aider à retrouver la paix du cœur ou à réaliser des rêves qui ne devaient lui résister en aucun cas. Vous avez fait l'expérience de son opiniâtreté et de ce qui gémissait ou criait au fond de sa vie; elle a aussi déversé sur vous des torrents de tendresse. **Céline**

### Mon bateau

Je veux juste un bateau, pour aller sur l'océan  
Rejoindre les goélands, je veux un petit bateau

Du ruisseau à la grande eau, vogue mon petit bateau  
Fragile sur les flots, en papier au fil de l'eau

Mon bateau c'est mon chapeau, en papier je l'ai fabriqué  
Plié, déplié, replié, le voilà parti à l'eau

Si parfois il prend l'eau, l'équipage le remet à flot  
En papier sans mécano, un grand vaisseau incognito

Le soleil chauffe ma peau, le vent caresse mes cheveux  
L'horizon devant mes yeux, mon bateau au fil de l'eau

Je voulais juste un bateau, pour aller sur l'océan  
J'ai rejoint les goélands, je voulais juste un petit bateau

**Vincent et Anne-Marie**



Samedi 14 novembre à 20 h  
Socio-Culturel de Sarrebourg  
Première Partie Fil Fleck  
Entrée libre  
Les dons seront reversés à  
L'A.R.E.M.I.G.  
[www.aremig.org](http://www.aremig.org)



## L'ESPOIR DU CÔTÉ DES MANIFESTATIONS

Pour atteindre nos objectifs, notre combat se poursuit au quotidien, par l'organisation de nos manifestations traditionnelles mais surtout grâce à celles que vous organisez au niveau local avec le soutien de vos partenaires et l'implication de vos bénévoles.

### • Manifestations passées

- \* Il y a eu en juin, Bréhain la Ville, Charly Oradour, Vittel et Carling près de Saint Avold avec la société ARKEMA .
- \* En juillet la pétanque Rambuvetaise avec remise de chèque le 8 août avec Mr Didier et ses filles
- \* En août, la marche des Tant Pliés à Norroy
- \* Pendant l'été le clown Chamalo est venu distraire les enfants à la Maison des parents
- \* En septembre, notre fête de la Rando avec 706 participants malgré la météo !
- \* Le thé dansant grâce à la fidélité de Michel Delarue, la conférence avec Mr Montacié et le Kiwani's Lotharingie
- \* La « kirb » de Reding avec de nombreux bénévoles autour de la famille Jaeck.



### • Manifestations à venir

Le concert d'Anne-Marie Dincher à Sarrebourg le 14 novembre, le spectacle de poésies *Hymne à l'enfance* par Chamalo à Ludres le 27 novembre, la chorale Mélody qui se produira à Francaltroff le 29 novembre. Et toujours Céline et Roland qui vous attendent à **Neufchef** pour de bons moments de détente et de bricolage accompagnés par le père Noël les 19 et 20 décembre.

Bien sûr notre **Marché de Noël du samedi 21 novembre au dimanche 6 décembre**. Vous y retrouverez nos amies « bigoudens » les 3 week-end avec leurs délicieuses crêpes mais aussi de succulentes soupes et le vin chaud à boire avec modération ! Sans parler de l'atelier chocolat offert à tous les enfants présents dimanche 29 novembre à partir de 13h. Venez nombreux



Une opération particulière avec la société **SAVELYS**, *Un sourire pour Noël*, un bel objectif dans toute notre grande région pour gâter les enfants à Noël mais aussi toute l'année et aider la recherche.

La marraine s'appelle Stéphanie Kinic. C'est elle qui a lancé cette opération de rapprochement de l'entreprise Savelys et de l'AREMIG. Tout simplement parce qu'elle travaille en qualité de directrice de gestion de la région Est dans la première, et qu'elle est membre de la seconde.

« Nous voulions donc réunir les salariés autour d'un projet commun, d'une cause noble. » Pour la directrice régionale, cette cause est toute trouvée avec l'objectif de récolter des fonds pour les enfants, pour les parents, pour la recherche.



Autre opération solidaire : celle du **Monoprix** de Villers les Nancy pour la 3<sup>ème</sup> année afin de recueillir des jouets neufs pour les enfants hospitalisés. Un vrai succès les années précédentes et une preuve encore, si besoin, de la générosité des Lorrains !



**Pour toutes les manifestations passées et à venir, n'hésitez pas à consulter notre site internet et à nous faire partager vos projets.**

En 2016, nous vous inviterons à notre traditionnel **défilé de mode des enfants** du service d'oncologie avec cette fois-ci la participation de créatrices de Nancy et ses environs. Retenez la date : **dimanche 24 avril** à la salle des fêtes de Vandoeuvre.

Nous savons déjà que le Rotary et le Lion's club de Nancy feront chacun une opération en faveur de l'AREMIG au cours du printemps 2016. Leur générosité participera aux travaux d'amélioration de la Maison des Parents au niveau de la cuisine collective et de certaines salles de bains. La Maison vieillit avec près de 40 000 personnes hébergées en 7 ans, bien des « postes » sont à renouveler.

Un concert sera donné par la **chorale Tutti Canti** en mars 2016, groupe vocal qui accueille les personnes valides et d'autres personnes à mobilité réduite pour, ensemble, participer à une belle aventure musicale.

Avec ce dernier partenariat soulignons que notre AREMIG tisse de plus en plus de liens avec d'autres associations comme *l'Alu du cœur* pour l'éducation de chiens d'aveugle, avec Trisomie 21 pour des petits-déjeuners, avec *l'AEIM* lors des brioches de l'amitié, *l'ADDOTH* au cours de la fête de la rando... Et toujours l'accueil dans notre salle de réunion ou la nouvelle véranda des *Blouses Roses*, de *Rêves d'étoiles*, de *formations* des cadres de santé ou de personnel soignant et bientôt l'association *Le rire médecin*.

Et en 2016 nous aurons le plaisir de vous parler de notre projet de **clip vidéo** avec les enfants du service d'oncohématologie, leurs parents, les soignants ....

Pour l'instant nous travaillons sur les paroles et la musique, grâce aux talents de parents et de jeunes malades, pour le tournage le papa de Marin devrait passer réalisateur !

A suivre



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

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