



Edito

ARTC Sud : 20 ans déjà de soutien à la recherche et d'aide aux patients

Voilà bientôt 20 ans que l'ARTC Sud est au service des patients, des familles, des chercheurs et des soignants. Nous avons toujours souhaité, dès la création de l'association, mener de front l'accompagnement des patients, de leurs aidants ainsi que le soutien à la recherche.

Nous fêterons donc en 2025 cet anniversaire et nous sommes fiers de cette belle aventure !

Notre combat était de faire connaître ce cancer, d'aider à former un plus grand nombre de chercheurs pour des études dédiées aux tumeurs cérébrales et de soutenir et accompagner les patients dans leur lutte si difficile.

Ainsi, au cours de ces 20 années, l'ARTC Sud a financé les bourses de doctorat de 52 doctorants chercheurs. Elle a participé à l'acquisition de nombreux petits et gros matériels de laboratoires (robot Rosa de neurochirurgie, robot séparateur de cellules, microscope électronique, appareil de radiothérapie pour le petit animal, plateforme d'histologie expérimentale...). Elle s'est investie auprès de l'INCa (Institut National du Cancer), de l'ARS (Agence Régionale de Santé), du cancéro-pôle PACA, de l'AP-HM (Assistance Publique des Hôpitaux de Marseille), de GPS Cancer afin de porter la parole des patients pour une meilleure prise en charge de leur maladie. Elle a soutenu la création d'une plateforme, PETRA, pour une structuration et une collaboration entre toutes les équipes de recherche translationnelle et préclinique en neuro-oncologie dans le sud-est. Enfin, depuis 2012, nous avons été reconnus d'utilité publique afin de pouvoir recevoir des legs. Nous avons la fierté de croire que nous avons atteint certains objectifs pour faire progresser la recherche et accompagner les patients, mais nous avons encore beaucoup de missions à accomplir.

Cette association est aussi une belle aventure amicale car la moitié de notre conseil d'administration était déjà présente en 2005 et l'arrivée de nouvelles recrues nous permet d'envisager sereinement l'avenir de l'ARTC Sud. Je leur adresse toute mon admiration, mes remerciements et ma sympathie pour toutes ces années de bénévolat et d'investissement personnel quelquefois un peu lourd.

La richesse humaine de notre engagement vient aussi des rencontres avec les patients et leurs familles avec qui je partage petites joies et grande souffrance. Leur courage face à un combat bien injuste m'a toujours impressionnée et émue. Ils nous rappellent sans cesse le pourquoi de nos actions et de notre mission.

Cette richesse humaine vient aussi de notre proche fréquentation des cliniciens et des soignants des services hospitaliers avec qui nous avons noué des liens forts et respectueux. Et c'est en étant toujours à l'écoute des patients et des soignants que nous avons pu porter leurs voix pour les accompagner au mieux et améliorer le bien-être de tous.



Enfin, je voudrais saluer et remercier particulièrement tous nos donateurs grâce à qui nos actions ont pu être réalisées et les engagements tenus.

Vous nous avez fait confiance dès le départ alors que nous n'étions pas connus et je vous en suis personnellement infiniment reconnaissante. Vous fourmillez d'idées pour organiser des manifestations en notre faveur et pour cela vous mobilisez un grand nombre de personnes qui rejoignent notre cause. C'est formidable ! Nous avons de la chance de vous avoir à nos côtés ! Mais la route est encore longue et nous avons le même souhait de mieux soigner et guérir les tumeurs cérébrales. Aussi, j'espère de tout cœur que vous pourrez maintenir votre aide et que de nouveaux donateurs se joindront à vous tous.

Dominique DAVID, Présidente ARTC Sud

Une biobanque de lignées cellulaires pour démêler l'hétérogénéité cellulaire dans les gliomes de bas grade mutés IDH1

Les gliomes diffus sont des tumeurs cérébrales qui touchent environ 500 personnes par an en France. Elles sont typiquement classées en astrocytomes ou oligodendrogliomes et affectent souvent les jeunes adultes. Elles se caractérisent par la présence d'une mutation particulière affectant le gène IDH1. Ces tumeurs croissent lentement, mais peuvent diffuser dans le cerveau, ce qui entraîne un risque de récurrence de la tumeur après plusieurs années. Elles peuvent aussi se transformer en une forme plus agressive nécessitant un traitement plus lourd. Ces tumeurs sont typiquement retirées lors d'une chirurgie dite « éveillée », c'est-à-dire que le patient participe à l'intervention pour guider le geste opératoire du chirurgien et préserver ainsi les zones fonctionnelles du cerveau. Le CHU de Montpellier est un centre majeur pour le traitement des gliomes par chirurgie éveillée (> 50 patients opérés par an, Pr Hugues Duffau).

Ces tumeurs restent peu étudiées en laboratoire du fait de l'absence de cultures in vitro. Cela représente donc un obstacle sérieux pour la compréhension de leur origine, de leur migration dans le cerveau et de leur agressivité. Cela aussi limite la mise au point de thérapies innovantes. Ces dernières années, grâce à un accès privilégié aux biopsies des tumeurs, mon laboratoire de thèse a mis au point des méthodes de culture de gliomes pour les étudier in vitro. Cela a permis de constituer une biobanque unique de cultures de cellules mutées IDH1, à différents grades de malignité des tumeurs.

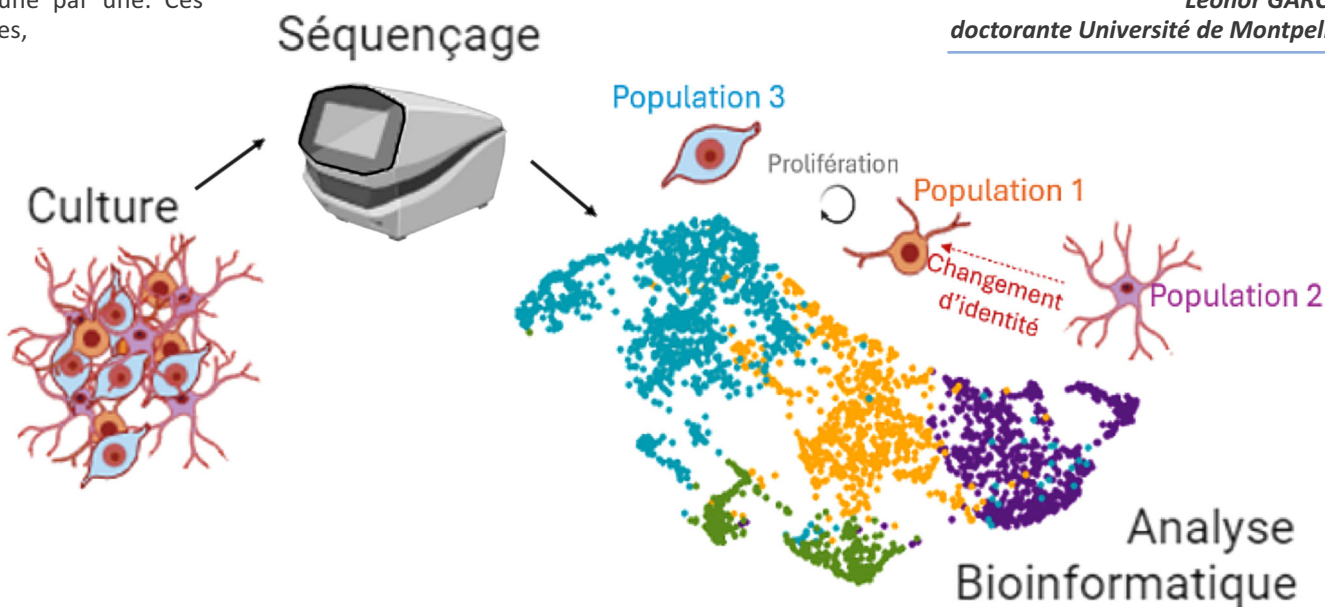
Les gliomes de bas grade sont des tumeurs hétérogènes et les travaux d'une précédente étudiante financée par l'ARTC SUD, le Dr Meera Augustus, ont mis en évidence l'existence chez les patients de trois sous-populations cellulaires tumorales. Durant ma thèse, je me suis attaché à caractériser les cultures établies au laboratoire pour rechercher la présence de ces 3 populations de cellules, comprendre leur origine et leurs propriétés. Pour cela, j'ai notamment mis en œuvre des techniques de pointe, dites de « haut débit », pour analyser les cellules une par une. Ces techniques,

qui utilisent la bioinformatique, permettent de comprendre toute la complexité des cultures cellulaires.

Durant ma thèse, j'ai étudié en détail quatre cultures d'astrocytomes à différents grades de malignité. Cela m'a permis de mettre en évidence qu'il existe au moins trois populations de cellules tumorales différentes, similaires à celles retrouvées chez les patients, que l'on distingue par la présence de marqueurs spécifiques à chacune. Nous notons notamment la présence d'une population de cellules souches tumorales plus abondante avec la progression tumorale. J'ai réussi à purifier 2 de ces 3 différentes populations de cellules tumorales pour les étudier séparément. J'ai constaté que chacune possède des propriétés bien spécifiques. La première population est constituée de petites cellules capables de proliférer. La forme et les fonctions de ces cellules sont similaires à celles des oligodendrocytes, qui soutiennent les neurones dans le cerveau. La seconde population est constituée de grosses cellules qui ne prolifèrent pas et sont plutôt dormantes, mais j'ai montré qu'elles pouvaient se reprogrammer pour redonner la première population.

En conclusion, nous avons constitué une biobanque unique comprenant 4 lignées d'astrocytomes à différents stades d'agressivité. Cet ensemble représente un outil essentiel pour approfondir notre compréhension des propriétés tumorigéniques des cellules, ainsi que pour la recherche de traitements. Mes travaux, en cours de publication, ont permis de démontrer la présence de plusieurs types de cellules et leur plasticité. Ces différentes populations devront être éliminées chez les patients pour éviter la récurrence de la tumeur. J'ai aussi identifié des marqueurs pour ces différentes populations, qui pourront être utilisés pour diriger des thérapies innovantes. Je remercie tous les membres de l'ARTC SUD pour leur soutien durant ces 3 années de thèse.

Leonor GARCIA,
doctorante Université de Montpellier



L'après-cancer des patients atteints de gliomes : un enjeu crucial pour leur qualité de vie

L'innovation dans le domaine de l'oncologie a permis d'améliorer la survie des patients atteints de divers cancers dont les tumeurs cérébrales. Cependant, cette avancée soulève de nouvelles questions, notamment en ce qui concerne la qualité de vie de nos patients après le cancer et leur réinsertion socio-professionnelle. Dans cette optique et en accord avec le plan national décennal de lutte contre le cancer, notre projet se concentre sur les patients atteints de gliomes IDH mutés (astrocytomes ou oligodendrogliomes), qui touche principalement les jeunes adultes.

Nos patients bénéficient d'une meilleure survie grâce aux traitements modernes, mais ils sont également exposés à des effets secondaires à long terme, comme des troubles cognitifs et des difficultés motrices dues à la radiothérapie et/ou à la chimiothérapie. Notre étude vise à évaluer ces impacts à long terme, en particulier chez les patients de moins de 50 ans, pour mieux comprendre les défis qu'ils rencontrent après la fin des traitements dans le retour vie tant sur le plan familial que sur le plan professionnel.

En plus de l'utilisation de questionnaire de références au niveau international, notre approche se distingue par l'utilisation d'un questionnaire élargi, rédigé avec le soutien de l'ARTC sud et conçu pour explorer non seulement les aspects cliniques, mais aussi les défis quotidiens tels que les loisirs, l'activité professionnelle, l'autonomie, et la santé mentale. Ces données seront précieuses pour sensibiliser les équipes soignantes et améliorer les soins de support proposés aux patients.

En résumé, ce projet a pour objectif de dresser un état des lieux complet de la qualité de vie des patients atteints de gliomes IDH mutés après leur traitement, afin de mieux répondre à leurs besoins et ceux de leur famille. Notre objectif à long terme sera d'ouvrir la voie et promouvoir le développement de futurs programmes d'accompagnement plus adaptés à nos patients atteints de tumeurs cérébrales.

Docteur Alexandre BERTUCCI

L'ARTC Sud, une association régionale unique dans sa polyvalence

Depuis 2005, l'ARTC Sud aide la recherche sur les tumeurs cérébrales et soutient les patients atteints d'un cancer du cerveau ainsi que leurs aidants. Cette double mission n'a pas d'équivalent au sein de l'APHM et permet de créer un lien entre chercheurs, soignants, patients et aidants.

Cette spécificité au carrefour des besoins des uns et des autres, lui donne une proximité, source de rapidité et d'efficacité. Son comité scientifique composé de spécialistes peut statuer rapidement pour soutenir des projets d'étude de doctorants, des achats de matériel indispensables pour la recherche, des publications scientifiques. Cette réactivité due à la proximité est un avantage indéniable par rapport à des associations nationales centralisées.

En parallèle, l'ARTC Sud avec le soutien sans faille des soignants, est à l'écoute des patients et aidants et ne cesse depuis 20 ans de les informer, les conseiller et améliorer leur confort pendant leur traitement à l'Hôpital. **L'association porte leur voix auprès de nos équipes, de l'hôpital et de nombreux intervenants, et en fait donc un partenaire précieux.**

De plus le financement de l'ARTC Sud majoritairement dû aux dons et legs des adhérents permet de garantir une totale indépendance des décisions.

Au nom de tous, associés dans ce combat difficile de lutte contre les tumeurs cérébrales, je vous remercie pour votre aide indéfectible depuis 20 ans. Votre soutien présent et futur permettra de gagner le combat.

Professeur Olivier CHINOT, co-fondateur de l'ARTC Sud



Journée des Chercheurs, soignants et bénévoles de l'ARTC Sud au château d'Arnaon organisée par Bernadette MARCHAND

Un nouveau traitement pour les gliomes IDH mutés de grade 2

Le traitement des gliomes de grade 2, tumeur relativement indolente caractérisée par une mutation des gènes IDH, relevait jusqu'à présent d'une exérèse chirurgicale, d'une surveillance, ou de la combinaison d'une radiothérapie et d'une chimiothérapie, avec un choix dépendant de nombreux facteurs.

Une large étude internationale a récemment montrée la capacité d'un traitement anti-IDH, le vorasidénib, médicament d'administration orale habituellement très bien toléré, à exercer un contrôle tumoral prolongé, permettant d'éviter ou retarder le recours à une radiothérapie/ chimiothérapie chez plus de 80% des malades. Bien que le recul soit encore relativement limité, ce traitement constitue donc une option nouvelle pour la prise en charge des malades, souvent jeunes, porteurs d'un gliome IDH mutés de grade 2.



Réseau PrEclinique TRAnslationnel de recherche en neuro-oncologie

Une Action Structurante du Cancéropôle SUD
Une action multisites MARSEILLE - NICE



Les membres du réseau PETRA sont heureux de vous annoncer l'acquisition de deux équipements de pointe, essentiels pour renforcer encore la qualité de leurs recherches, avec toujours en ligne de mire l'amélioration du traitement des patients.

Cette avancée a été rendue possible grâce au soutien financier immédiat de l'ARTC-Sud !

Acquisition d'une plateforme de recherche sur le rayonnement pour petits animaux (SARRP) :

C'était une des missions du réseau PETRA depuis sa création : équiper la plateforme PETRA"TECH", et par là même toute la Région Sud, d'un **outil de radiothérapie de précision pour le petit animal** afin de mimer de façon pertinente le traitement des patients dans les modèles précliniques et ainsi obtenir des résultats plus précis rapidement transférables aux patients.

C'est désormais chose faite, l'obtention de 6 co-financements attribués au réseau par l'**Association de patients ARTC-Sud**, la **Fondation Falvien**, la **Chaire Santé CMA-CGM**, le **Cancéropôle Sud Provence-Alpes-Côte d'Azur**, la **Fondation A*Midex** et le **Département des Bouches-du-Rhône** a permis de concrétiser tout récemment l'achat du **SARRP (Small Animal Radiation Research Platform)** de la société **Xstrahl®**.



Le SARRP

Merci à nos partenaires et financeurs !

Cet appareil qui faisait jusqu'ici cruellement défaut dans la Région Sud, va permettre de développer un programme de radiothérapie de précision pour améliorer le traitement des patients atteints de cancer en général et de tumeurs cérébrales en particulier (programme PRATIC). Pour ce faire, le réseau PETRA collabore étroitement avec le **CERIMED** (Centre Européen de Recherche en Imagerie Médicale). Une équipe dédiée à l'utilisation du SARRP est en train de se constituer sous la responsabilité du **Pr Laëticia Padovani**, cheffe de service du **Département de Radiothérapie Oncologique**. Le transfert aux patients des résultats obtenus grâce au SARRP sera accéléré par des essais cliniques de phase précoce développés par le **CLIP²** (Centre Labellisé par l'Institut National du Cancer de Phases Précoces).

La mise en fonction de l'appareil est prévue dès 2025 !

Acquisition d'une plateforme de biologie spatiale (MACSima) :

La **plateforme de biologie spatiale MACSima** (Miltenyi Biotec) installée au sein de l'ICEP, **plateforme d'histopathologie expérimentale**, a été inaugurée le 12 juillet 2024. C'est le premier appareil de ce type installé en France.

Cette plateforme de biologie spatiale permet d'identifier plusieurs dizaines de molécules simultanément et ainsi de cartographier la tumeur, les cellules immunitaires qui l'infiltrant et les cellules du microenvironnement. **L'acquisition de cet équipement a notamment été rendue possible grâce à l'adhésion immédiate de l'ARTC Sud pour participer à son financement.**

Aurélien Tchoghandjian a présenté comment la plateforme PETRA"TECH" et l'équipe GliOME utilisent cette technologie révolutionnaire depuis son installation en Juin 2023 pour leurs travaux sur les tumeurs cérébrales et la recherche de nouveaux traitements



plateforme MACSima



Aurélien TCHOGHANJIAN lors de l'inauguration

Ma maladie, ma vie L 66 ans

Début novembre 2021 je roule à 110 km/h sur l'autoroute et un mur se présente face à moi, le choc est violent. C'est ainsi que j'ai ressenti l'annonce de la découverte d'une tumeur du cerveau : c'est brutal pour moi, pour mon entourage. Médecin, chirurgien, je passe de l'autre côté de la barrière, autre difficulté à appréhender. Arrêt brutal dans ma vie, personnelle, professionnelle, je reste déboussolé, d'autant que la tumeur entraîne quelques troubles de mon fonctionnement cérébral. Mon entourage est inquiet, comment les rassurer ? J'abandonne mes patients et c'est insupportable. Il faut accepter la situation et imaginer l'avenir immédiat, je le connais trop bien : biopsie cérébrale, pose d'un port-à-cath, hospitalisations multiples, chimiothérapie et tous les effets secondaires. Le pronostic est sévère. Dans ma situation j'ai tout de même une chance, mon entourage et surtout mon

épouse malgré ses angoisses est à fond et le soutien est total. Je me dis au fond de moi-même qu'il n'y a qu'une solution : adhérer complètement au traitement et guérir, j'ai la foi. Je suis pris en charge par la meilleure équipe régionale celle du Pr Chinot. L'hospitalisation est un moment difficile, des instants de solitude, d'angoisse, des effets secondaires à supporter, la sensation d'être diminué, d'être dépendant et de n'avoir pas de prise sur la vie et son déroulement. Une de mes phrases totem prend une réalité poignante : «aujourd'hui est le premier jour du reste de ma vie»

Dans ces moments de petites choses prennent une importance incroyable : les soins et les paroles des infirmières dévouées et à l'écoute, je les remercie. Des coups de téléphones, des visites, mon épouse est très présente mais beaucoup d'amies viennent

me voir ce qui déclenche une réflexion chez une infirmière : c'est qui la régulière ? Elle m'a fait rire ! Des petits SMS envoyés par mon entourage mais qu'est-ce que ça fait du bien ! La foi a été mon moteur, je suis resté optimiste et volontaire, une seule issue me paraissait possible : la disparition de cette tumeur, les effets secondaires, je n'y pensais pas.

“Aujourd'hui est le premier jour du reste de ma vie”

Mon évolution a été favorable pour l'instant tout va bien. Je vois la vie sous un angle différent, elle est plus belle. Il n'y a pas de moments ordinaires et chaque minute que je vis est un instant de bonheur.

Mon Parcours, Richard 44 ans

J'ai été diagnostiqué d'un astrocytome pilocytique à 21 ans, trois jours après avoir commencé ma troisième année d'université. Mes symptômes étaient une somnolence et une sensation de malaise, j'ai perdu trois jours de ma vie. En deux semaines, j'ai subi une intervention chirurgicale pour enlever autant que possible la plus grande partie de la tumeur avec la technologie existante. En trois semaines, je suis retourné à l'école et j'ai obtenu mon diplôme d'ingénieur en mécanique. À l'époque, j'avais peur de perdre la mémoire si j'avais besoin de radiothérapie donc j'ai décidé de commencer à prendre des notes sur des choses importantes pour le travail et ma vie, et d'organiser tous mes documents importants, une habitude que je continue encore aujourd'hui.

La tumeur a continué à se développer sans causer de problèmes majeurs, mais à 26 ans, juste après mon arrivée en France, il a été décidé de m'opérer une deuxième fois et de traiter les parties restantes par radiothérapie. La radiothérapie a été dure pour moi et elle m'a affecté mentalement. J'ai manqué deux mois de travail, mais j'ai pu y retourner par la suite. La prise de notes et l'organisation de mes documents m'ont facilité la tâche.

C'était une période difficile de ma vie car je venais d'arriver en France et de rencontrer ma future femme. Elle m'a soutenu pendant cette période et nous en sommes sortis plus forts. J'ai eu des jours où j'étais déprimé et concentré sur le pire qui pourrait arriver. J'ai couru le marathon de Paris et j'ai appris le français, m'occuper et me mettre au défi m'a aidé à surmonter ma dépression et ma colère. J'ai découvert la méditation à cette époque, et en tant qu'ingénieur j'étais sceptique, mais cela m'a apaisé et m'a permis de traverser cette période et d'avoir

un outil pour m'aider. J'ai continué ma vie normalement et j'ai eu 2 enfants, jusqu'à mes 39 ans où j'ai développé un cavernome qui a été causé par la radiothérapie et a provoqué une épilepsie partielle. Je suis suivi par le professeur Chinot depuis 2019. Mon parcours avec ma tumeur cérébrale dure depuis 22 ans et pendant tout ce temps, j'ai vu d'énormes progrès médicaux et techniques.



Arnaud 38 ans

Mon histoire commence en rentrant d'un week-end de Pâques passé en famille. Je suis réveillé par d'intenses douleurs migraineuses associées à de terribles vomissements qui vont durer 24 heures. Cinq jours plus tard, voyant que mon état ne s'améliore pas, je pars réaliser un scanner. Le verdict tombe deux heures plus tard : on m'annonce la présence d'une « masse dans le cerveau. » Le monde autour de moi s'écroule et je comprends tout de suite que je suis au début d'une mauvaise aventure...

Lire la suite sur
www.artcsud.fr

L'ARTC Sud aide les Aidants

Depuis plusieurs années, en collaboration avec Alizée Pann, l'ARTC Sud organise des journées des aidants dans les hôpitaux dotés de services de Neurochirurgie et Neuro-oncologie dans le sud de la France. Ainsi 3 journées ont été organisées à Marseille, une à Avignon, une à Montpellier et prochainement une journée à Nîmes. Le rôle des aidants dans l'accompagnement des patients est très important et souvent ils se retrouvent dans une situation très difficile à gérer pour laquelle ils n'ont aucune expérience ou formation. De plus l'ARTC Sud finance des consultations de sophrologie et de socio esthétique à l'hôpital de La Timone.

TEMOIGNAGE D' Aidant

Je souhaite exprimer et partager mes ressentis d'aidante dans l'accompagnement de mon mari, **des ressentis physiques, psychiques, psychologiques et terriblement envahissants !**

De l'annonce de la pathologie à la mise en place d'une prise en charge, tout est remis en question et je dis bien TOUT ! Plus rien n'est comme avant, tout sera autrement... C'est alors que l'on saisit l'essentiel : la vie ! Le mot devient physique... parce qu'on espère que la vie, la santé vont gagner dans ce combat contre la maladie ! Les angoisses, les doutes, les questionnements... Nous les expérimentons face aux interventions, aux soins, aux effets secondaires... face à nos enfants aussi, notre famille et amis proches auprès de qui vous passez pour un rempart infailliable. Vous êtes celui qui tient bon, qui répond aux questions puisqu'eux-mêmes ne savent pas faire devant l'enfant, le frère, la sœur, le conjoint(e), l'ami malade... Et quand on ne sait pas faire, on peut devenir maladroit parfois quand on s'adresse à vous. Cette maladresse est involontaire de personnes qui ne savent pas (et c'est très bien ainsi) mais qui peut vous enfoncer un peu plus par manque de compréhension et de tact auxquels pourtant nous aspirons juste un petit peu.

Un aidant n'est pas très exigeant dans les faits... il aimerait juste entendre un mot ou avoir un geste au bon moment au bon endroit... Je dirais même qu'il vous suffit d'un seul acte de présence à vous : dans l'écoute, l'aide, le geste, le sourire pour nous faire retrouver la foi ! En tant qu'aidant, nous nous retrouvons confrontés à la difficulté de tenir... matériellement, moralement, physiquement. **Faire appel à de l'aide est indispensable.** Le corps médical est indubitablement sur le front avec nous mais présent dans la limite de ses moyens.

J'ai connu une fin de vie, auprès de mon mari, intense tant d'un point de vue émotionnel que physique. J'ai pu être encadrée ainsi que mon mari par des infirmières incroyables, un kiné, une orthophoniste et une unité de soins palliatifs mobile à l'écoute. J'ai fait le choix de garder mon époux à domicile et aujourd'hui encore je peux vous dire que cela m'aide à avancer dans cette autre vie sans lui. Toute cette période je l'ai vécue avec des professionnels à mon côté et je remercie le professeur Dufour, le professeur Chinot et tout le staff médical en neuro oncologie sans oublier l'ARTC Sud pour ses marques de solidarité. Par ailleurs la présence de ma sophrologue, la volonté de garder une activité même minime comme le yoga m'a sacrément aidée à tenir. **Ne sous-estimez pas l'activité physique dans les périodes qui malmènent l'esprit et le corps.**

Je me suis mise en mode warrior pour certains, en mode survie pour d'autres... en mode vivant pour ma part !

S'il vous plaît, chers aidants, **exprimez vos besoins** : osez demander, ne restez pas dans un déni de la situation, à penser que vous saurez faire ou au contraire que vous n'y arriverez jamais ! **Les yoyos émotionnels sont tels qu'il est fondamental de les évacuer d'une manière ou d'une autre : psychologue, sophrologue, médecine douce, réseau familial, amical...**

S'il vous plaît chers aidants **ne vous maltraitez pas ! Soyez bienveillants envers vous-mêmes.**

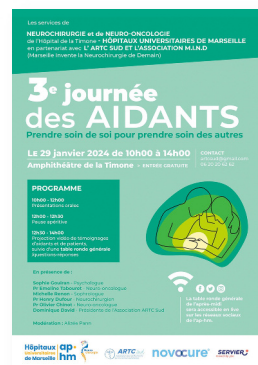
La bienveillance commence par prendre soin de vous en sollicitant de l'aide. La solitude de la maladie est terrible ! En tant que malade, elle est source de détresse psychologique. En tant qu'aidant également puisque, même si vous êtes bien entourés, même si vous êtes aidés dans votre quotidien il n'en reste pas moins que vous êtes confrontés à des situations où, vous seuls pourrez interagir, et des actions, où vous seuls pourrez agir. Et ceci est propre à la vie en général, je ne vous apprends rien.

Regardez, observez, prenez tout ce qui est là au moment présent, tout ce que le malade vous offre et gardez ces moments uniques et précieux qui contribuent chaque jour à accompagner comme nous le faisons. Ce sont des moments d'une rare intensité, indescriptibles dans l'amour qui s'en dégage.

Katy LE FLOCH

Membre de l'ARTC Sud, aidante bénévole au service de neuro-oncologie de l'hôpital de LA TIMONE

**Journée des Aidants
Hôpital de La Timone
le 29 janvier 2024**



En premier lieu, une vidéo tournée par les services de communication de l'APHM avec des aidants a explicité les difficultés auxquelles ils ont été confrontés.

Puis Sophie Gouiran psychologue, le Pr Chinot et le Pr Tabouret ont répondu aux nombreuses questions de la salle.



Cette rencontre aura lieu de 9h30 à 14h et sera coanimée par Sébastien Guillamo, neuro oncologue, **Hôpital Caremeau à Nîmes**. Elle a pour objectif d'aider les soignants et les aidants dans leurs relations avec les patients qu'ils soutiennent.

Première Journée sur l'état de la recherche sur les tumeurs cérébrales Le 6 MAI 2024 à l'hôpital de La Timone

Cette première journée a permis de faire le point sur l'avancement des recherches fondamentales (Pr Tabouret) et des recherches cliniques (Pr Chinot).

En outre le Dr Bauchet a fait un état de l'étude statistique qu'il conduit depuis plusieurs années et le Dr Virolle a présenté une étude sur le développement d'une molécule prometteuse.

Cette présentation a attiré plus de 120 personnes de tous horizons, chercheurs, soignants, patients et aidants, preuve que le sujet est d'intérêt pour tous.

Ce succès nous amènera à renouveler régulièrement ce type de journée.

Nous remercions le directeur de l'APHM d'avoir assisté à cette journée montrant ainsi l'intérêt qu'il porte à notre association et à la Neuro-oncologie.



Le nouveau Teeshirt de l'ARTC Sud est arrivé !

Elégant et discret, confortable et seyant il vous accompagnera dans toutes vos activités sportives.

De plus il affirmera votre attachement à notre association et accessoirement contribuera au développement de l'ARTC Sud.

Au prix de 15€, il est à la disposition de tous ceux qui organisent une manifestation.



Occitanie

L'ARTC Sud s'exporte à Barcelone

Denis Chapellier et ses amis de Saint Génies de Malgloires ont organisé leur concours de boules annuel à Santa Susana en Catalogne du 3 au 7 Avril 2024. Cette expérience étant un succès, la 2^{ème} édition aura lieu du 7 au 11 Avril 2025. La fidélité de la famille Chapellier motive les membres de l'ARTC Sud à faire encore plus et mieux.



Bulletin de soutien

Consultez le site internet
www.artcsud.fr



Cotisation : 30 € ☐

Don : 60 € ☐ 100 € ☐ 150 € ☐ autre€

Nom

Prénom

Adresse

E-mail

Patient ☐ Famille de patient ☐ Ami ☐

Professionnel ☐ Autre ☐

Bulletin à renvoyer accompagné de votre chèque à l'ordre de ARTC Sud

ARTC SUD - Service de neuro-oncologie
Hôpital de la Timone - 264 rue Saint Pierre
13385 Marseille cedex 5
Tél : 06 20 20 62 62
e-mail : artcsud@orange.fr

Pour tout versement, un reçu fiscal vous sera adressé. Il vous permet d'obtenir une réduction d'impôts.

Particulier : 66 % du montant du don dans la limite de 20 % du revenu imposable.

Entreprise : 60 % du montant du don dans la limite de 5 pour mille du chiffre d'affaires.



En cas de virements bancaires, merci de préciser une adresse mail afin que nous puissions transmettre le reçu fiscal.

du côté
des
délégationsVar
Saint Cyr sur mer

L'équipe de l'ARTC Sud sur le pont

Madame Hadrouga a organisé le 2 Avril 2024 2 courses à pied dans un cadre nature réunissant un grand nombre de coureurs en souvenir de son fils Yann. Au vu du succès cette manifestation sera reconduite en 2025. Un grand merci !

Bouches-du-Rhône
Bientôt un peloton
à la Timone ?

En 2024 l'ARTC Sud a financé l'achat d'un vélo d'appartement pour le service de neuro-oncologie de l'Hôpital de La Timone ; Le succès a été tel que nos coureurs Bernard, Nathalie et de nombreux autres nous ont poussé à acheter un deuxième vélo pour satisfaire leurs échappées de coureurs-patients.



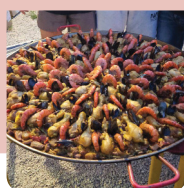
Crée en mai 2019 par Daniel Esposito, le chœur de femmes "Egales" a chanté un répertoire très éclectique composé de musiques sacrées, traditionnelles, contemporaines et negro-spirituelles. Merci à Tous pour votre soutien

Aix en Provence
le 26 Mai 2024

Notre fidèle soutien Daniel Esposito « Les mecs plus ultra » et Marianne Michel qui préside la chorale « les quatre saisons » ont organisé un magnifique concert à la chapelle des Oblats. L'église était pleine et l'ensemble des choristes a chanté au final l'ode à la joie hymne européen. Merci !

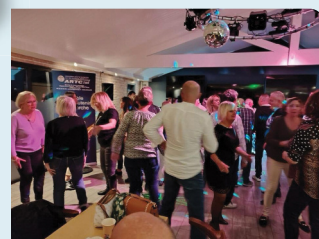
Vaucluse
Lauris : Après l'effort,
le réconfort

Comme chaque année la Famille Almayrac et ses nombreux amis ont organisé un concours de pétanque suivi d'une paella géante. Un gros succès avec 150 participants. Toute notre reconnaissance pour leur fidélité.



Alpes du Sud

Marie Rose Zanetti a organisé un bal au profit de l'ARTC Sud le 23 mars 2024 à Digne les bains . Merci à la délégation Alpes de Sud.



Course nature sauvage

La Course Nature Sauvage dédiée à la mémoire de Philippe Pagès a été un véritable succès rassemblant 400 participants pour soutenir l'ARTC Sud dans un cadre exceptionnel en Camargue.

Ensemble, nous avons partagé des moments de sport, de convivialité et de soutien à la recherche. Merci à tous pour votre incroyable mobilisation.



Les délégations

◆ ARTC Sud
Bouches-du-Rhône

Claudine GUARY
06 11 47 79 30
guary.claudine@free.fr

◆ ARTC Sud Vaucluse

Marc ALFONSI
06 81 19 18 70
smarcalfonsi@gmail.com

◆ ARTC Sud Var

Ursula PIGACHE
06 11 95 83 04
ursula.pigache@sfr.fr

◆ ARTC Sud
Occitanie

Chantal MENE
06 24 79 34 24
chantal.mene@yahoo.fr
Nicole COUESNON
06 18 97 30 12
nicole@couesnon.fr

◆ ARTC Sud Alpes

Marie Rose ZANETTI
06 36 00 38 88
rosealain.zanetti@orange.fr

A vos agendas

22 Novembre 2024 : Denis Chapellier organise un loto à Saint Génies de Malgloires

4 décembre 2024 : 2^{ème} journée des tumeurs cérébrales à Paris

Décembre : l'ARTC Sud organisera une tombola permettant de gagner plusieurs grands vins généreusement offerts par la famille DROUHIN

4 février 2025 : manifestation GPS Cancer