

# Kourir



Association  
Pour les  
Enfants et  
Les adolescents  
Atteints  
D'arthrite  
Chronique

Bulletin n°48  
Juillet 2010

Siège Social : 9 rue de Nemours 75011 Paris

Téléphone : 01 40 03 03 02

<http://www.kourir.org>

e.mail: [kourir@wanadoo.fr](mailto:kourir@wanadoo.fr)



## Editorial

Au moment de partir en vacances, de moins pour ceux qui ont cette chance, je voudrais faire un point sur les événements qui ont marqué ce premier semestre :

- ◆ notre ami Xavier de Thoré a pu réunir plus de 30 personnes pour participer, comme figurants, au tournage du film « De toutes mes forces » avec Vincent Lindon et Emmanuelle Devos.
- ◆ nous avons pu participer au congrès de la SOFREMIP à Nancy et encourager, à la mesure de nos moyens, la recherche, ainsi que renforcer nos liens avec le milieu médical.
- ◆ la sortie ados de la Pentecôte à Marineland (Antibes), organisée en un temps record grâce au dynamisme de Laurence, le sérieux de l'organisateur local, et l'aide financière de la Sté Malakoff Médéric, a été très appréciée par les petits et les grands.

Le transfert de notre logistique en association avec AFPric se passe à la satisfaction générale.

Quelques problèmes dus au transfert de notre fichier, de notre comptabilité ont pu occasionner certains retards ou loupés. Tout ceci prend du temps à mettre en place.

La prochaine étape consiste à transférer officiellement notre siège social parisien de la rue des Chauffourniers vers la rue de Nemours et de mettre un terme au bail de location.

Nous avons beaucoup de projets en cours ou en stand-by par manque de bras, je vous invite à prendre contact avec nous si vous avez des compétences et surtout de la bonne volonté.

C'est ensemble que nous avancerons pour la cause des enfants.

Prenons exemple sur l'esprit d'équipe qu'on retrouve encore actuellement plus chez nos rugbymen (j'en étais un jadis) que chez les stars du foot.

Rendez-vous en octobre lors du salon de la polyarthrite où nous tiendrons notre assemblée générale, plusieurs intervenants médicaux et para médicaux seront présents.

Anton GRUSS

Président de KOURIR

## Sommaire

<i>Sofremip et projet Dr Belot</i> .....	pages 3-4
<i>Kourir fait du cinéma</i> .....	page 5
<i>L'exemple à suivre</i> ..... BMS .....	page 6
<i>Une magnifique rencontre</i> .....	page 7
<i>BD Kourir</i> .....	pages 8-9
<i>Délégués régionaux</i> .....	pages 10-11
<i>La vie des Régions</i> .....	pages 12-13
<i>Centres Référents</i> .....	page 14
<i>Invitation AG 2010</i> .....	Page 15
<i>Sortie Ados</i> .....	Pages 16 à 19
<i>Cahier des Jeunes</i> .....	Pages 20 à 23

Bulletin de l'association **K O U R I R**  
pour les enfants et les adolescents atteints d'arthrite chronique

**Directeur de la publication :** Anton Gruss.

**Responsable de la rédaction :** Sunil Ramdewor.

**Rédaction et Conception :** Didier et Laurence Toumoulin

**Articles :** Sunil Ramdewor, Anton Gruss, Xavier De Thoré, Valérie Del Bel, .....

**Pages Jeunes :** Laurence Toumoulin, Sophie Lagrève.

**Impression :** Jouve, Paris



### *Congrès de la SOFREMIP - NANCY 7 et 8 Mai 2010*

par  
Anton GRUSS

Le 8ème congrès de la SOFREMIP s'est tenu à Nancy les 7 et 8 Mai dernier dans le cadre magnifique du salon des Beaux Arts de Nancy, et des salons de l'hôtel de Ville sur la célèbre place Stanislas.

La SOFREMIP, créée en 2001 est une société destinée à supporter la promotion, la formation et la recherche pour la Rhumatologie et les maladies inflammatoires de l'enfant.

Le congrès a commencé par une réunion des centres de compétences et de référence- maladies rares en rhumatologie pédiatrique, dont nous donnons la liste dans chaque bulletin.

Nous avons convenu avec la SOFREMIP de présenter en détail chaque centre et ses activités dans nos prochains bulletins.

Deux associations de parents avaient fait le déplacement : AFL+(Lupus) avec Mme Rivière, et KOURIR avec votre président

J'ai eu l'occasion de présenter nos activités par une présentation vidéoprojecteur (que vous pouvez retrouver sur notre site Internet).

Comme chaque année depuis 3 ans, nous avons remis une somme de 1000 euros pour soutenir un projet de recherche sélectionné par le conseil scientifique de la SOFREMIP, qui de son côté donne 3000 euros.

Cette année, le projet sélectionné était celui du Dr Julien WIPFF qui m'a promis une présentation de son projet lors de notre prochain bulletin.

L'an dernier, c'est le Dr Alexandre Belot, pédiatre à Lyon, qui a bénéficié de cette bourse, un court résumé de ses travaux est présenté dans ce bulletin.

Le congrès s'est poursuivi par un certain nombre de présentations scientifiques, sous forme orale, ou sous forme de posters imprimés affichés dans les salons de l'hôtel de ville.

Enfin, il a été procédé à l'élection de nouveaux membres au conseil scientifique et au bureau de la SOFREMIP.

Le congrès s'est achevé par des discussions à la Dr House sur des cas cliniques difficiles. Il a été évoqué la possibilité de mettre en place un groupe de discussion médicale spécifique à cette fin.



Ce congrès a été l'occasion de resserrer les liens avec les pédiatres rhumatologues qui sont très demandeurs de documentations et volontaires pour participer à nos manifestations.

Les prochains congrès SOFREMIP auront lieu à Rennes en 2011, puis à Montpellier en 2012.

## **Résumé du projet du Dr A Belot financé en 2009**

Le Dr Alexandre Belot, pédiatre à Lyon a bénéficié l'année passée de la bourse SOFREMIP/KOURIR d'un montant de 4000 euros pour son projet de recherche sur les maladies auto-immunes pédiatriques.

Lors du congrès de Nancy, il a présenté les résultats préliminaires de son travail, réalisé en étroite collaboration avec l'équipe de recherche INSERM du Dr Nathalie Bonnefoy-Bérard à Lyon.

Les lymphocytes B transitionnels sont une sous-population de cellules du système immunitaire, encore immature, qui comporte des cellules qui sont capables de réagir contre leur propre organisme, on dit qu'elles sont « auto réactives ». Cette population a été étudiée chez des enfants atteints d'arthrite juvénile idiopathique (AJI). Alors que chez des sujets sains, ces cellules auto réactives disparaissent lorsqu'elles deviennent matures. Il semble que dans l'arthrite juvénile idiopathique, ces cellules ne sont pas éliminées lors de leur différenciation. La cause de cette anomalie pourrait venir de l'augmentation de deux molécules circulantes dans le sang des enfants avec AJI : l'interleukine-17 et BAFF (B Cell activating factor). Des traitements capables de bloquer ces deux cytokines pourraient donc s'avérer très utiles dans le traitement de l'AJI.

## **APPEL A TEMOIGNAGE !!**

**Un dessin, un poème, un texte, ou toute autre forme de témoignage sur votre maladie...**

**Nous lançons un appel à témoignages auprès de tous nos adhérents, petits ou grands.**

**N'hésitez pas à nous envoyer vos idées, vos envies, vos espoirs... Tout nous intéresse !**

**Nous diffuserons ces témoignages dans notre bulletin trimestriel.**

**Alors, à vos stylos, à vos crayons de couleur, à vos claviers...**

**...Nous comptons sur vous !!**

## KOURIR FAIT DU CINÉMA

Malakoff Médéric, qui a soutenu notre association cette année, finance aussi la production du prochain film de la réalisatrice Delphine Gleize, intitulé pour le moment « De toutes mes forces ».

Par ce biais, nous avons été contactés, ainsi que quatre autres associations, pour participer au tournage du film en tant que figurants.

Le principe fixé était que pour chaque figurant venant au nom de Kourir, 15€ seraient reversés à l'association.

Le film évoque l'amitié très forte entre un dermatologue et un adolescent atteint d'une maladie rare, la Xeroderma Pigmentosum (maladie des Enfants de la Lune, qui ne supportent pas l'exposition au soleil).

Nous avons donc assisté, le 28 avril dernier, au dernier jour du tournage où étaient filmées les premières scènes du film. Il s'agissait d'une sorte de Téléthon où devait se produire un « Tombé de Dominos ».

Nous n'étions pas très nombreux, car la date du tournage a été modifiée, et il a eu lieu à Evry pendant les vacances scolaires.

Cette journée a été instructive. Nous avons pu nous rendre compte de la « ruche » que représente une équipe de films, de la coordination nécessaire entre tous, de la patience qu'il faut pour tourner et retourner le même passage de nombreuses fois, de la concentration demandée aux acteurs...

Nous avons eu la chance de voir travailler Vincent Lindon qui joue le rôle du médecin.

Notre rôle à nous a été de manifester des émotions sur demande : enthousiasme, déception, crainte, suspens... L'équipe du film a été très sympathique, nous expliquant ce qui se passait et nous remerciant plusieurs fois de notre présence.

Nous nous réjouissons d'avoir contribué à récolter 540 € au profit de Kourir.



Clément Lagrève a tout de même réussi à approcher la Vedette du jour Vincent Lindon et vous montre fièrement ci-contre son trophée : un autographe.

## L'exemple à suivre des salariés de BMS Rueil Malmaison

Vous avez tous reçu au mois de mai la brochure présentant l'AJI et KOURIR.

L'impression et les frais d'envois de cette brochure nous ont été offerts par BMS (Bristol-Myers Squibb). Ce support financier de BMS nous est très utile car elle nous permet de faire toujours plus de choses pour les enfants malades et leurs familles telles que la sortie ados (voir article sur la sortie 2010).

Mais BMS ne s'est pas contenté de ce support financier. Nous, volontaires de KOURIR sur Paris, dont les doigts d'une seule main suffiraient à les compter, aurions du organiser et envoyer ces brochures depuis le local de l'association.

Nathalie Hebert et son équipe communication nous ont simplifié la vie !

A l'heure du déjeuner, l'équipe communication a organisé ce qui est appelé un « café mailing » : tous les salariés de BMS sont invités à prendre quelques minutes sur leur pause pour effectuer une mise sous pli. Petit intermède qui a permis à Valérie Del Bel - Blin et moi-même, de présenter l'association et l'AJI aux salariés de BMS pendant qu'ils (et elles pour la majorité) mettaient la brochure sous enveloppe. Cette participation nous a permis d'éviter 2 jours de travail fastidieux, et l'investissement de 3 à 4 personnes. Autant de temps épargné pour se consacrer à d'autres projets pour l'association.

Cette aide de quelques minutes est encore une fois la preuve qu'en s'y mettant à plusieurs nous pouvons, par de petites actions, faire de grandes choses ! Chaque fois que vous utiliserez cette brochure pensez à la petite action que vous pouvez faire pour Kourir. Tous les membres de KOURIR sont des volontaires comme ces salariés qui consacrent une partie de leur temps libre à KOURIR. Plus nombreux nous serons, moins difficile sera la tâche ... et les brochures seront mises à jour plus d'une fois tous les dix ans !

Merci à Bristol-Myers Squibb pour son soutien financier et logistique, merci aux salariés de BMS pour leur participation à notre action et merci à la direction du site d'avoir rendu possible la participation des salariés.

J'allais oublier un ami, Alex, perdu de vue, qui travaille aujourd'hui chez BMS, que j'ai contraint à procéder à une vente forcée. Merci Alex pour avoir multiplié ma vente de T-shirt par 4 grâce à ton action auprès de tes collègues.

Sunil Ramdewor, Valérie Del Bel



## UNE MAGNIFIQUE RENCONTRE

Le lundi 29 mars 2010 restera un jour gravé dans la mémoire de Gwenaëlle LE FLOCH.  
(Gwenaëlle, qui habite Orléans, est atteinte de polyarthrite depuis l'âge de deux ans).

Grâce à la persévérance de sa maman et à la station de radio « Vibration », Gwenaëlle a enfin pu rencontrer son idole Christophe MAE. UNE RENCONTRE MAGIQUE.

Christophe a pris du temps pour elle. Tous les deux ont parlé de leur maladie réciproque, de leur traitement. Gwenaëlle lui a bien présenté l'association Kourir. Elle lui a expliqué les objectifs, la recherche, etc... Christophe étant lui-même atteint de polyarthrite, Gwenaëlle lui a demandé de devenir notre parrain.

Christophe a toujours été à l'écoute de Gwenaëlle, en la soutenant, en l'encourageant. Il lui a parlé avec beaucoup de gentillesse, beaucoup de cœur et beaucoup de simplicité et surtout lui a dit qu'il comprenait sa souffrance et celle de nos enfants malades, l'ayant lui-même vécue.

Christophe a donc gardé les coordonnées de Gwenaëlle et de Kourir.

Nous savons désormais que Christophe MAE connaît l'existence de notre association, nous espérons maintenant que Gwenaëlle aura un nouveau contact avec lui, et que cette belle rencontre se renouvellera.



## Bande dessinée Kourir

A l'initiative du Professeur Isabelle Koné-Paut nous avons démarré une collaboration entre le Centre de Référence du Kremlin Bicêtre, KOURIR et le laboratoire Abbott pour éditer une BD sur l'AJI. Cette BD sera faite avec les enfants afin de leur donner la parole et voir comment ils continuent à se battre, ne laissent pas tomber et s'adaptent continuellement. Ce sera un angle très différent de notre récente brochure sur L'AJI qui elle ne traite que des aspects médicaux. Nous espérons que la BD sera vivante, positive et énergisante. Vous trouverez ci-après les grandes lignes directrices :

### A qui s'adresse le support ?

En priorité aux enfants atteints d'AJI de 5 / 12 ans – soit les enfants scolarisés en primaire (du cp au cm2). De façon secondaire, à leur famille (parents, frères, sœurs) ainsi que leurs camarades et professeurs des écoles.

Le support s'adresse à tous les enfants atteints d'AJI et ne s'intéresse pas plus particulièrement à l'une ou à l'autre de ses formes.

### Quel en est le sujet principal ?

Le support s'intéresse à l'impact que la maladie a sur la vie quotidienne de ces jeunes lecteurs et sur ce qu'elle exige d'eux en terme de courage et de capacité à dépasser de nombreuses difficultés que celles-ci soient d'ordre pratique, psychologique ou physique telles que :

- ◆ le regard des autres, la différence (camarades et enseignant)
- ◆ l'impact sur la vie scolaire : prise de médicaments (cantine) ; pratique du sport ; les absences
- ◆ la relation au corps : douleur ; fatigue
- ◆ l'impact sur la vie familiale : attitude parfois surprotectrice des parents qui peut isoler l'enfant dans la cellule familiale
- ◆ la difficulté à se projeter dans l'avenir

### Quelle en est la finalité ?

Créer du lien avec le jeune patient et proposer une approche réconfortante sans pour autant occulter les difficultés liées à l'AJI.

Aider à mieux vivre la maladie en libérant la prise de parole, en incitant à faire confiance aux autres, à partager ce quotidien et en valorisant l'enfant.

### Présentation du support

Le support sera réalisé sous la forme d'un album de bandes dessinées.

Le choix de la bande dessinée permet en effet de tenir compte des habitudes de lecture de la tranche d'âge des enfants et, d'introduire une part d'imaginaire et de fiction tout en collant à la réalité. Il est facile pour les enfants de se projeter dans ce type de format.

Le livre proposera 4 histoires courtes différentes de 4 pages. Le but étant ainsi de nuancer et diversifier les points de vue, les situations et les sensibilités.

Les récits BD seront suivis d'une double page réalisée avec le Professeur Koné-Paut qui approfondira les différents aspects de la maladie, du suivi et du quotidien des malades ainsi qu'une double page consacrée à Kourir afin d'accompagner les parents, de délivrer des conseils et d'inciter les parents à mettre en commun leurs expériences et volontés.

### Quelle en est l'originalité ?

Le principe retenu : associer des enfants atteints d'AJI à l'élaboration des histoires (scénarios, choix du dessinateur).

La parole est ainsi donnée à ces enfants qui peuvent, à travers une **fiction**, des personnages, des dialogues imaginaires, partager et transposer leurs sentiments, histoires, inquiétudes, joies, humour, imagination.

Pour le lecteur, l'album n'en aura que plus de valeur, établissant ainsi un lien entre leur imaginaire et celui d'autres enfants atteints d'AJI.

C'est aussi une façon de montrer de quoi ils sont capables.

Cette co-écriture prendra la forme d'une rencontre d'environ 2h00 entre la scénariste et l'enfant. La scénariste proposera à l'enfant un fil directeur pour l'histoire et dialoguera ensuite avec l'enfant autour de différentes hypothèses, du ressenti de l'enfant selon la maturité et l'imaginaire de l'enfant.

Valérie Del Bel-Blin

Coordinatrice Kourir pour le Projet BD.

## Erratum brochure AJI



## LISTE DES DELEGUES REGIONAUX

### Alsace et Auvergne

**Nous recherchons un délégué régional**

### Antilles

**Mme Gladys BALTUS**  
Rollier Bouillante  
97125 GUADELOUPE  
05 90 98 72 32  
E-mail :  
[gladou04@hotmail.com](mailto:gladou04@hotmail.com)

### Aquitaine

**Mme Carole TRAN NGUYEN**  
Résidence Arcachon  
Marine Villa S7  
33120 ARCACHON  
06 17 44 48 12

### **M Abdellah BOUCHALART**

306, route Hayet  
40230 SAUBRIGUES  
05 58 77 92 78

### **Mme Cathie FAUT**

2, rue Auguste GUIMOND  
Résidence Silabia  
64600 ANGLET  
05 59 63 00 85  
06 75 06 74 63  
E-mail :  
[kti64@yahoo.fr](mailto:kti64@yahoo.fr)

### Basse - Normandie

**Mme Isabelle BLANCHER**  
Le Haut des Landes  
14310 LANDES sur AJON  
02 31 74 09 69  
E-mail :  
[isabelleetolivier14@hotmail.fr](mailto:isabelleetolivier14@hotmail.fr)

### Bourgogne

**Mme Antoinette LAVAL**  
3, rue Buffon  
21000 DIJON  
03 80 67 23 68  
E-mail :  
[laval.s-lyon@wanadoo.fr](mailto:laval.s-lyon@wanadoo.fr)

**Mme Valérie LARDREAU** Maré  
58240 Mars sur Allier  
03 86 58 04 32

### Bretagne

**Mme Catherine ETIENNE**  
38, rue Jean Perrin  
35000 RENNES  
02 99 35 05 97  
Email :  
[catherine.etienne@laposte.net](mailto:catherine.etienne@laposte.net)

### **M Jacques LE BECHEC**

22 rue Georges Caldray  
56000 VANNES  
02 97 62 06 80  
E-mail  
[j.lebehec@dbmail.com](mailto:j.lebehec@dbmail.com)

### Centre

**Mme Béatrice PATRIZIO**  
26 rue des Castors  
18000 BOURGES  
02 48 20 80 27  
E-mail :  
[jm.lea.patrizio@wanadoo.fr](mailto:jm.lea.patrizio@wanadoo.fr)

### Champagne - Ardennes

**Mme Françoise VALENTIN-TROISGROS**  
23 rue du Cardinal Morlot  
52200 LANGRES  
03 25 88 12 59  
E-mail :  
[pascal.valentin@club.internet.fr](mailto:pascal.valentin@club.internet.fr)

### Franche - Comté

**Mme Céline PROUDHON**  
Grand'rue  
25580 CHASSANS  
03 81 60 09 81  
06 74 00 67 64  
E-mail :  
[bernard.proudhon@wanadoo.fr](mailto:bernard.proudhon@wanadoo.fr)

### Ile-de-France

**Mme Laurence CHEN-SAULAY**  
32, Quai Victor Hugo  
94500 CHAMPIGNY



Languedoc-Roussillon

**Mme Sylvie CASTANG**  
11, rue Georges Brassens  
30620 UCHAUD  
04 66 71 43 78

**M Agapito ARIAS**

21 grande rue  
30640 BEAUVOISIN  
06 27 83 60 50  
E-mail :  
[agapito.arias@free.fr](mailto:agapito.arias@free.fr)

Midi-Pyrénées

**Mme Maryse PEDRA**

12 rue Carthailhac  
31000 TOULOUSE  
06 09 60 53 29  
E-mail :  
[marysepedra@hotmail.com](mailto:marysepedra@hotmail.com)

**Mme Agnès GALLEGO**

2 chemin de Bourrasse  
31180 LAPEYROUSE FOSSAT  
05 61 74 91 50  
06 71 70 51 97  
E-mail :  
[agnesgallego@hotmail.fr](mailto:agnesgallego@hotmail.fr)

**Mme Sylvie DHOUDAIN**

3 impasse St-Clément  
65120 Lyz St-Sauveur  
06 07 82 68 90  
E-mail :  
[Sylvie.dhoudain@orange.fr](mailto:Sylvie.dhoudain@orange.fr)

Nord-Pas-de-Calais

**Mme Patricia HADDAD**

54 Place des Tailleurs  
59000 LILLE  
03 20 07 42 59  
E-mail :  
[rosihad@aol.com](mailto:rosihad@aol.com)

**Mme Nathalie BIGOT**

1077 rue des Jardins  
59870 MARCHIENNES  
03 27 90 54 87  
E-mail :  
[geraldbigot@tele2.fr](mailto:geraldbigot@tele2.fr)

Pays-de-la-Loire

**Mme Laurence TOUMOULIN**

33, chemin de la boisbonnière  
44300 NANTES  
02 51 13 47 00  
06 61 15 47 00  
E-mail:

[Laurence.toumoulin44@orange.fr](mailto:Laurence.toumoulin44@orange.fr)

Poitou - Charentes

**Mme Dominique GUIMOND**

32 bis, rue du Petit Bois  
86580 VANEUIL-sous-BRIARD  
05 49 50 04 61

**M. Bruno LEROY et Mme Anita LABAS**

La Tuilerie  
79440 COURLAY  
(33) 05 49 72 28 87

PACA

**Mme Laurie THINOT**

34 allée des baguiers  
83130 LA GARDE  
09 51 37 57 05  
E-mail :  
[thinot.laurie@googlemail.com](mailto:thinot.laurie@googlemail.com)

Rhône-Alpes

**M. Anton GRUSS**

8 Rue du Progrès  
38170 SEYSSINET  
04 38 78 37 25 bureau  
04 76 53 04 30 maison  
E-mail :  
[anton.gruss@free.fr](mailto:anton.gruss@free.fr)

**Mme Marie MARTIN**

13, Chemin du Buisset  
Résidence les Pins  
69350 LA MULATIERE  
04 78 50 77 54



# La vie des régions

Maxime va mieux et la collecte a rapporté plus de 2.100 euros

## Radio solidarité: un succès

**La collecte de radiographies usagées a réuni plus de 2.100 euros sans coûter à personne. Maxime, atteint par une maladie orpheline, va mieux.**

**L**ANCÉE en décembre 2008, l'opération *Donnez vos vieilles radios* restera un succès.

Carole et Mikaël Wygas, de Liry, souhaitent dégager des fonds pour l'association Kourir (recherche et animations pour les enfants atteints d'arthrite juvénile idiopathique et autres maladies rhumatismales de l'enfant).

Il faut dire que leur fils Maxime, 9 ans, était concerné au premier chef.

Une entreprise de recyclage a récupéré les 7,5 tonnes de radios usagées pour en extraire l'argent (le plastique est également recyclé).

Bilan : plus de 2.100 euros reversés, sans que cela ne coûte

réellement à personne, mis à part la bonne volonté et le travail logistique de gestion de la collecte.

Précision importante : l'argent ne va pas à Maxime et sa famille mais bien à l'association, pour profiter à l'ensemble des malades.

L'élan formidable de solidarité a contaminé toutes les Ardennes, un peu la Marne (notamment le Lions Club de Sainte-Ménehould) et durablement.

Ainsi, hier matin, un coup de fil à notre rédaction nous demandait encore où les radios pouvaient être envoyées.

Il faudra être patient : cette première collecte est terminée. Carole songe à renouveler l'expérience en fin d'année, mais cela reste à confirmer.

Parallèlement, l'état de santé de Maxime connaît une très bonne évolution.

On l'avait connu il y a un an passant par des crises irrégulières avec fièvre, gêne aux articulations, devant parfois s'asseoir sur un fauteuil roulant.

### Fini, le fauteuil

Ses parents parlaient de suivre un protocole, reposant sur l'usage de médicaments non



Maxime, qui joue aujourd'hui comme n'importe quel autre enfant, dispose d'un ordinateur portable qui lui permet d'écrire sans trop solliciter ses articulations.

commercialisés et aux effets secondaires pas toujours cernés.

C'est pour l'instant une réussite : Maxime n'a plus besoin de fauteuil, il peut marcher, courir, écrire... « Mais le sport et les gros efforts lui sont toujours interdits, précise Carole. De toute façon il connaît bien ses limites

Il est aussi plus agréable, souriant, n'hésite pas à raconter des bêtises... même s'il garde son caractère, forgé avec tout ce qu'il a vécu. »

Le personnel de l'école de Monthois, encore chaleureusement remercié par Carole, poursuit ses magnifiques efforts pour que l'enfant suive au

mieux sa scolarité (il est en CE2).

Pour son traitement, l'enfant va encore à Warnécourt chaque lundi, à Reims tous les quinze jours, à Paris tous les deux mois.

« Mais avec son évolution, c'est une nouvelle vie », sourit Carole, reconnaissante.

Isabelle BERTHON

## LES INFOS- LES INFOS- LES INFOS- LES INFOS

### AIDE-MEMOIRE - LES CHIFFRES

#### Allocations familiales (avant majoration)

2 enfants : 123,92€                      3 enfants : 282,70€  
4 enfants : 441,48€                      enfants sup. 158,78€

Le complément familial est de 161,29 € *si au moins 3 enfants de + de 3ans*

**Prestation d'accueil du jeune enfant :** 177,95€

#### Complément du libre choix du mode de garde

Prise en charge totale des cotisations sociales dues pour chaque enfant de moins de 6 ans gardé : 50% des cotisations sociales dues dans la limite de :

- 419 € par mois, jusqu'au 3ème anniversaire de l'enfant
- 210 € par mois, pour un enfant de 3 à 6 ans

#### Complément de libre choix d'activité :

- personne ne travaillant plus : 374,17 euros + allocation de base ou 552,11 euros
- salarié à temps partiel : 50% et moins : 241,88 euros + allocation de base ou 419,83 euros
- salarié à temps partiel : entre 50 et 80 % : 139,53 euros + allocation de base ou 317,48 euros

#### Allocation journalière de présence parentale (AJPP) :

Si l'allocataire vit seul : 41,17 euros  
Si l'allocataire vit en couple : 48,92 euros

**Il existe un complément (à l'AJPP) pour frais selon les revenus ....**

#### Allocation de parent isolé (Api) devenu Revenu de solidarité active (Rsa) :

- personne seule avec 1 enfant : 690,14 euros
- couple avec 1 enfant : 828,17 euros
- personne seule avec 2 enfants : 828,17 euros
- couple avec deux 2 enfants : 966,20 euros
- et 184,04 € par enfant en plus

#### Allocation d'éducation de l'enfant handicapé (AEEH) :

- 124,54 euros par mois

#### Compléments de l'AEEH et majoration pour parent isolé :

- 1ère catégorie: 93,41 € + pas de majoration pour parent isolé
- 2ème catégorie: 252,98 € + majoration de 50,60 €
- 3ème catégorie: 358,06 € + majoration de 70,06 €
- 4ème catégorie: 554,88 € + majoration de 221,84 €
- 5ème catégorie: 709,16 € + majoration de 284,12 €
- 6ème catégorie: 1018,91 € + majoration de 416,44 €

*Les aides évoluent en permanence.*

*Vous pouvez consulter leur montant sur le site.*

<http://vosdroits.service-public.fr/particuliers/N156.xhtml>

## La vie des régions

*"Chaque année au collège Chaumeton de l'Union, des enfants se mobilisent pour l'association Kourir! En effet, depuis 2004 les professeurs d'E.P.S et l'équipe de la vie scolaire, lors du traditionnel cross, mettent en vente différents objets (porte-clés, badges, mousquetons etc...) pour soutenir notre association.*



*Cette année, ils nous ont adressé un chèque de 672 euros.*

*Léa atteinte d'arthrite juvénile a fréquenté le collège et son papa y exerce toujours la fonction de professeur d'EPS.*

*Cette action était auparavant soutenue par tous les amis de Léa ; aujourd'hui elle n'est plus collégienne mais les élèves informés sur cette maladie qui peut toucher n'importe qui, continuent leur geste de solidarité envers l'association, encadrés par la vie scolaire et les équipes pédagogiques. Léa continue aujourd'hui de lutter contre cette maladie chronique.*

*Elle est touchée par ces gestes réitérés qui montrent la solidarité qui s'exerce toujours dans son ancien établissement.*

*Nous tenons vivement à les remercier ; leur geste permet de faire vivre l'association, de créer des liens entre les enfants, les familles, de soutenir la recherche et surtout permet aux enfants malades de garder espoir!"*

Christian Bouillet



## **Centres de référence nationaux pour les maladies auto-immunes et maladies systémiques rares**

« Syndromes auto-inflammatoires », coordinatrice Dr Isabelle Koné-Paut, Service de pédiatrie générale, Hôpital Bicêtre, Le Kremlin-Bicêtre 94270

Dr Véronique Hentgen, Service de pédiatrie, CH de Versailles

Pr Isabelle Toutou, Laboratoire de génétique, Unité des maladies auto-inflammatoires, CHU Montpellier

## **Centres de référence des arthrites juvéniles**

Site Necker, coordinateur Dr Pierre Quartier, Service d'Immunologie, Hématologie et Rhumatologie pédiatriques, Hôpital Necker - Enfants malades, Paris

Site Cochin – St Vincent de Paul – Robert Debré, Dr Chantal Deslandre, Paris

## **Centres de compétences arthrites juvéniles et maladies auto inflammatoires**

### 1/ Centre pédiatrique Rhône-Alpes-Auvergne (4 sites)

- ◆ Coordinatrice Dr Agnès Duquesne, Hôpital Edouard Herriot, Lyon
- ◆ Grenoble, Dr Catherine Barbier et Anne Pagnier, CHRU Grenoble
- ◆ St Etienne, Dr Jean Louis Stephan, CHRU St Etienne
- ◆ Clermont Ferrand, Pr Aumaître, CHU Clermont Ferrand

### 2/ Centre pédiatrique et d'adultes Lorraine

- ◆ coordinatrice Dr Irène Lemelle, Hôpital Brabois Enfants, Nancy

### 3/ Centre pédiatrique Aquitaine

- ◆ coordinateur Dr Pascal Pillet, Hôpital Pellegrin, Bordeaux

### 4/ Centre pédiatrique Alsace

- ◆ Coordinateur Pr Michel Fischbach, CHU de Strasbourg

### 5/ Centre pédiatrique Bretagne (2 sites : Rennes et Brest)

- ◆ Coordinateur Pr Edouard Legall, CHU Rennes

### 6/ Centre pédiatrique Nord-Picardie (3 sites : Lille-Roubaix-Amiens)

- ◆ coordinatrice Dr Françoise Mazingue, Hôpital Jeannes de Flandres, Lille

### 7/ Centre pédiatrique Basse-Normandie

- ◆ Coordinatrice Dr Sylvie Gandon-Laloum, CHU, Caen

### 8/ Centre pédiatrique Haute-Normandie

- ◆ Coordinatrice Dr Martine Grall-Lerosey, CHU Rouen

### 9/ Centre pédiatrique Pays de la Loire

- ◆ Coordinateur Dr Georges Picherot, CHU Nantes (2 sites : Nantes et Angers)

## 10/ Centre pédiatrique Région toulousaine

- ◆ Coordinateur : Dr Eric Grouteau, CHU, Toulouse

## 11/ Centre pédiatrique Tours, Orléans, Poitier

- ◆ Coordinateur : Dr Cyril Hoareau, CHU, Tours

## 12/ Centre pédiatrique Limousin

- ◆ Coordinateur Pr De Lumley, CHU Limoges

## 13/ Centre pédiatrique Moselle (2 sites : Besançon, Belfort)

- ◆ Coordinateur Dr Emmanuel Plouvier, Hôpital de Besançon

## 14/ Centre pédiatrique Montpellier

- ◆ Coordinateur Dr Michel Rodiere, CHU Arnauld de Villeneuve, Montpellier

## 15/ Centre pédiatrique Antilles françaises (2 sites : Fort de France, Point à Pitre)

- ◆ Coordinateur Dr Yves Hatchuel, CHU La Redoute, Fort de France, Martinique

## 16/ Centre pédiatrique de Champagne (Reims et Troyes)

- ◆ Coordinatrice Dr Christine Piètlement, CHU de Reims

## 17/ Centre pédiatrique Bourgogne

- ◆ Dr Gérard Couillaud, Hôpital de Dijon, Dijon

## 18/ Centre pédiatrique de Marseille

- ◆ Pr Jean-Marc Garnier, Hôpital Nord, Marseille

*Cette liste évolue en permanence, veuillez nous signaler toute erreur ou omission.*

*Pour obtenir les coordonnées des centres, consultez le site de la SOFREMIP: [www.sofremip.org](http://www.sofremip.org)*

## Invitation AG 2010

Chers adhérents,

Nous avons le plaisir de vous convier à l'assemblée générale de notre Association KOURIR pour l'année 2010, qui se déroulera pour la première fois en même temps, et sur le même lieu que le salon de la polyarthrite, les 8 et 9 octobre prochain. (Espace Charenton – Paris XII).

Nous souhaitons que vous puissiez être des nôtres et venir nombreux le samedi 9 octobre 2010. Lors de cette journée exceptionnelle, des intervenants feront un point sur la maladie et les avancées médicales et répondront à vos questions. Nous réfléchissons à des solutions pour communiquer les documents aux adhérents qui ne pourraient se déplacer. Si vous souhaitez aborder des points particuliers lors des interventions, merci de nous les faire parvenir par mail ([kourir@wanadoo.fr](mailto:kourir@wanadoo.fr)) ou par courrier ordinaire qu'on puisse faire remonter l'information à nos intervenants.

Outre notre Assemblée générale, KOURIR aura également un stand dans le salon de l'AFP, où vous êtes les bienvenus : pour le visiter et vous informer avec les membres présents. Cette année un coup de projecteur est mis sur notre association KOURIR en termes de communication et d'images. Nous entrons par la grande porte avec l'AFP, nous ne pouvons nous permettre de manquer ce rendez-vous.

Les enfants présents lors de cette journée se verront proposer des activités et visiteront le salon s'ils le souhaitent.

Comptant sur une forte participation et mobilisation de nos adhérents et plus particulièrement de la Région Parisienne et vous remerciant de votre fidélité, nous vous proposons de noter la date du 9 octobre 2010 sur votre agenda dès aujourd'hui. Ne manquez pas cet événement pour vous, vos enfants, et KOURIR.

# Sortie Ados

Samedi 22 Mai

Gare de Lyon : 11.45 : nous voici installés dans le train, direction Antibes, guettant d'éventuels participants de Kourir, (hélas, nous avons oublié d'emporter nos tee-shirts... !). Nous retrouvons tout d'abord le bon sourire de Laurence qui nous accueille à la gare, accompagnée de Didier, Gaétan et Johnny, arborant le tee-shirt de Kourir ; après un pot avec Gwénaëlle et sa maman, en attendant les arrivées du dernier train, nous montons dans le bus vers l'hôtel ( super confort !), nous nous installons et tout le monde se retrouve pour une petite balade, qui permet de faire connaissance davantage, sur le bord de mer, avec la traditionnelle photo de « famille Kourir » sur le sable fin. Puis, rendez-vous pour le dîner à 20 h.



Certains se connaissent déjà ; les enfants (12/ 14 ans) se retrouvent vite autour d'une table, gaie et animée, où chacun se sent très vite à l'aise... La mayonnaise prend vite entre chacun, les barrières de timidité tombent, Héloïse, Emma, Anna, Gwénaëlle, Emilie, Johnny, Antonin, Pauline,... ils ont tous l'air ravi d'être là... !

Les parents sont heureux de pouvoir parler entre eux, autour d'un excellent dîner : le dépaysement est total, et même si le voyage était si long pour certains (10 h de voiture et de fatigue pour Anne Hélène, un peu plus même pour Johnny,... la joie de se retrouver se voit sur les visages).

Dimanche 23 Mai

C'est aujourd'hui que les choses sérieuses commencent !

Après un copieux petit déjeuner (à l'anglaise, s'il vous plait !), nous prenons le car direction Marineland. Et la journée commence sous un chaud soleil : spectacle d'otaries, puis des orques (ils sont impressionnants par leur taille et la force qui s'en dégage : mais ils sont bien dressés et l'un des animateurs met même sa tête entre leur dents... ! le tout sur fond musical sonore et rythmé, la foule tape des mains et l'ambiance gagne les gradins...).

A 12.30 nous nous retrouvons dans le coin des VIP, et 25 (sur les 41) membres du groupe sont invités à pénétrer dans le bassin des dauphins, ayant revêtu l'indispensable salopette avec bottes intégrées ; les 2 animatrices racontent comment « parler » aux dauphins, comment les caresser (« la peau, c'est comme du plastique » disent les jeunes), et le photographe immortalise ce bon moment.

Tout cela a creusé les estomacs, et nous nous retrouvons autour d'un plateau repas bien mérité, qui nous permet de nous reposer de cette longue matinée.

Mais ce n'est pas fini ! Après une promenade à l'aquarium parmi les tortues et les requins, les ours polaires, les otaries, les poissons tropicaux, il nous reste encore le super spectacle des dauphins ! C'est magnifique : voici 3 dauphins sautant, plongeant et jouant au ballon avec la foule enchantée !

Retour à 19 h en car à l'hôtel, puis dîner (toujours délicieux !)

Lundi 24 Mai

C'est le jour du retour : le bus vient nous prendre à 9 h et, après les adieux et la promesse de nous revoir en Savoie l'année prochaine, nous reprenons le train vers Paris.

Ce week-end a été un gros dépaysement et nous avons été vraiment contents de venir : c'était important pour nos enfants, et pour nous-mêmes en serrant les coudes face à cette maladie qui nous touche tous... Gardons les yeux sur le sourire d'Anne Hélène, l'humour d'Héloïse, le courage de Gwénaëlle, qui ont animé ce week-end !

Nous remercions toutes les énergies qui ont contribué à cette réussite, à commencer par Laurence et Didier, et chacun des participants, et Kourir aussi bien sûr !!

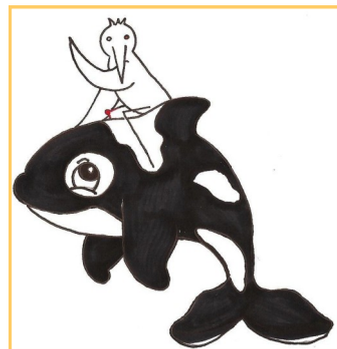
Héliane



# Du 22 au 24 mai 2010

Après 10 heures de train, nous sommes enfin arrivés à Antibes, avec la mer en décor et les beaux bateaux, un bel hôtel à 5 minutes de la plage. C'était parfait. Nous avons été bien accueillis.

Le lendemain nous avons pris le bus pour Marineland, avec le soleil en prime. Les orques (les plus beaux), les dauphins, les ours polaires, les otaries... Nous avons vu chacun de leurs spectacles. Puis nous avons pu caresser les dauphins (on dirait du caoutchouc), les faire sauter, les faire chanter... On était dans de "magnifiques" salopettes de marin pêcheur. Puis nous sommes rentrés à l'hôtel. On était rouges comme des écrevisses. Le lendemain nous sommes repartis, sniff



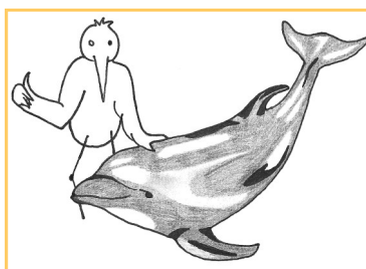
Bisous à tous



Léa et son papa



Cette sortie entre ados était une bonne idée. Nous avons vraiment apprécié ce week-end passé à Antibes, Juan les Pins. Ce petit séjour nous a permis de faire de nouvelles rencontres au sein de l'association et de s'amuser. La rencontre avec les dauphins restera pour nous 3 un excellent souvenir. Merci aux organisateurs d'avoir fait encore une fois une sortie réussie!



Marine et Krystel Joly  
Et Anthony Da Silva



Cette journée à Marineland était vraiment géniale mais hélas trop courte, pas assez de temps pour beaucoup de choses à voir. Cependant, une journée qui restera dans les mémoires. En ce week-end, j'ai rencontré de nombreuses personnes que j'ai trouvé très gentils y compris des personnes de mon âge avec qui j'ai lié amitié ce qui m'a permis de ne pas me retrouver seul le week-end.

A Marineland, nous avons pu observer et apprendre comment les dresseurs s'occupaient des animaux et leur apprenaient des tours plus rigolos et spectaculaires les uns que les autres. Nous avons aussi eu l'occasion privilégiée de pouvoir interagir avec deux dauphins, les caresser, les faire chanter, les faire sauter et nous arroser (idée des parents). Nous avons visité l'aquarium et pu voir de nombreux animaux (requins, tortues géante, otaries, orques, poissons et bestioles marines en tous genres et animaux de l'Antarctique (ours polaires, manchots)...)

Les plus impressionnants de ces animaux aquatique reste Les otaries stellaires qui étaient gigantesques et, en plongeant formaient des vagues de plus de 4 mètres.

Et, les plus spectaculaires restent les spectacles, comme le spectacle d'orques ou même le spectacle de dauphins. Voir cette complicité entre les animaux et les dresseurs forgent l'envie d'accomplir ce métier plus tard, seulement, il faut garder à l'idée que cela prend des années d'entraînement mais que c'est magnifique au final.

En gros, des gens chaleureux et des spectacles à couper le souffle. Bref une journée inoubliable. Je le referai avec plaisir.

Gaëtan



Voici le petit compte rendu du week-end à Marineland:

J'ai beaucoup aimé ce week-end parce qu'il y avait une bonne ambiance.

Héloïse nous a bien fait rire! Je n'aime pas spécialement le monde marin mais je reconnais que cette super journée à Marineland m'a fait découvrir ce monde qui ne m'attire pas vraiment. Je me souviendrai toujours du toucher de la peau des dauphins : c'est exactement comme du caoutchouc!

Merci Kourir !

Pauline



Pendant plusieurs années je n'ai pas voulu adhérer à Kourir.  
Trop dur d'accepter la réalité, la maladie de ma fille...  
Mais jamais Laurence ne nous a laissé tomber ! Elle a  
maintenu le lien car elle savait...

Et c'est cette bienveillance, cette amitié, cette écoute que  
nous avons retrouvé lors de la sortie ado !

Quel accueil lors du week-end à Marineland ! C'était notre

première sortie avec l'association et nous nous sommes

immédiatement sentis membres à part entière du groupe pourtant déjà constitué par les habitués !

Il faut dire que tout s'y prêtait ! L'hôtel, la chambre, tout était somptueux, les repas excellents - je  
ne ferai pas mention des coquilles saint Jacques pour ne gêner personne ;-) mais qu'est-ce qu'elles  
étaient bonnes....

La rencontre avec d'autres parents et d'autres enfants nous a permis de comprendre qu'il n'y a pas  
encore de certitudes face à l'ACJ...

Tous nos enfants ont des traitements différents, et les spécialistes proposent des réponses  
personnalisées à chacun d'entre eux... L'un a des hormones de croissance, l'autre pas ! L'une ne  
prend plus de méthotrexate, l'autre en prend depuis 7 ou 8 ans...

Une chose m'a cependant frappée : nos enfants sont nombreux à avoir un rapport compliqué avec la  
nourriture, nombreux sont ceux qui ne supportent plus les prises de médicaments, même lorsqu'il ne  
s'agit que d'un simple antalgique... Dire que certaines personnes pensaient qu'elles faisaient du  
cinéma...

Plusieurs semblent avoir déclaré la maladie après un vaccin !!!

Presque tous souffrent du regard des autres à l'école: de la part des professeurs, des élèves...

Et oui ! Quand on est atteint d'arthrite on peut venir le lundi avec une attelle à l'école, le mercredi  
avec des béquilles, la semaine d'après en fauteuil et pourtant être en mesure de se lever pour aller au  
tableau...

Pour tous, la douleur psychologique est parfois aussi douloureuse que la douleur physique !

C'est pourquoi il faut parler, raconter autour de soi ce qu'est l'arthrite juvénile !

Alors c'était génial pour nous d'échanger, de confronter nos expériences, un regard suffisait à  
comprendre l'immense désespérance qu'une mère ressent quand elle devient le bourreau de son  
enfant au moment de lui administrer son traitement...

Nos enfants entre eux avaient ce regard plein de complicité et de relativisme... Aujourd'hui toi tu es  
mal mais demain ce sera moi... Notre quotidien peut basculer à tout moment, nos plans tomber à  
l'eau... Aussi lourdement qu'un orque de plusieurs tonnes !

Au moins avons nous pu admirer l'élégance de ces animaux tous ensemble, en respectant le rythme  
des uns et des autres.

Nous avons trouvé chaque spectacle plus beau l'un que l'autre ! Les enfants poussaient des cris de  
joie à chaque saut de dauphins, à chaque clownerie des otaries, devant les requins, les énormes  
tortues de mer...

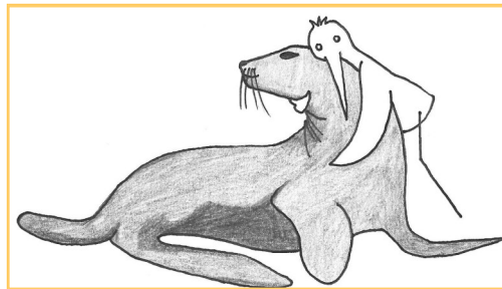
Sans oublier la rencontre irréaliste avec les dauphins... Ils nageaient dans un océan de bonheur et ont  
réalisé un rêve inaccessible, mais rendu possible grâce à Kourir et au dévouement de notre Laurence  
nationale !!!!

A tous les parents qui hésitent, venez nous rejoindre... C'est une expérience humainement riche et  
parents et enfants en sortent moins isolés...

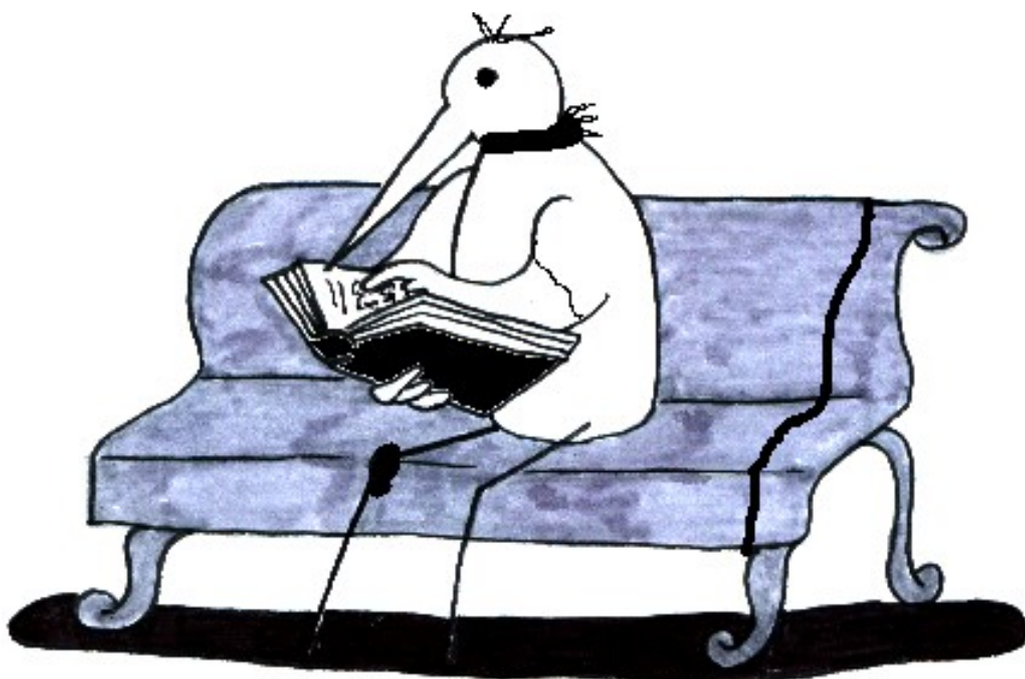
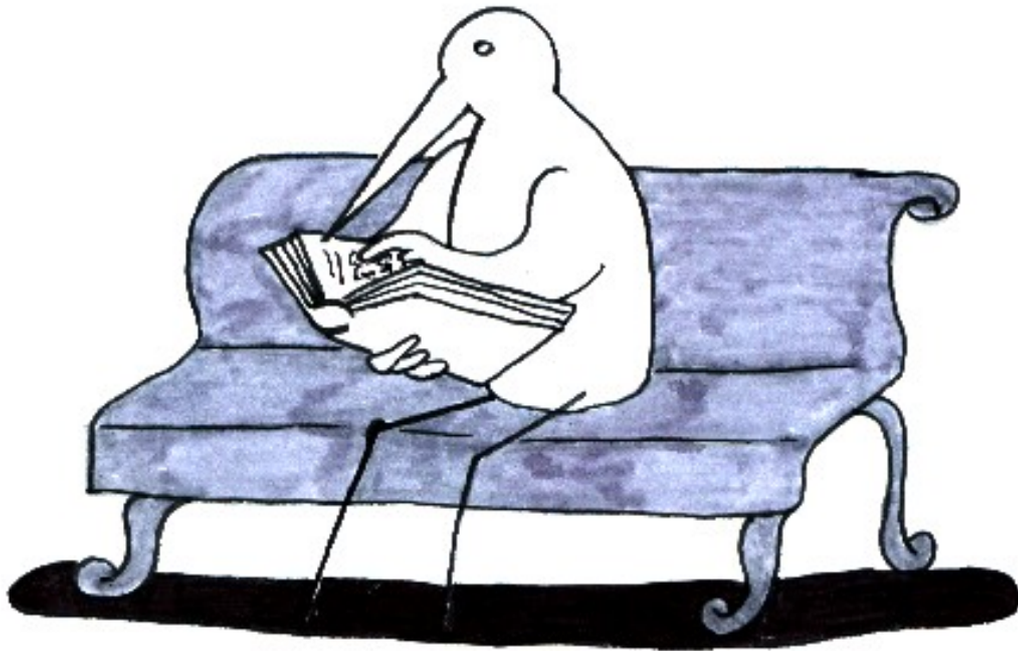
Merci pour cette dose de bonheur, nous, nous espérons qu'il y en aura d'autres, plein d'autres !!!!

Mille baisers de Toulon

Famille Thinot



# Les 7 différences



# Filet de saumon fumé aux endives

Temps de préparation : 20 min

Temps de cuisson : 45 min



## Ingrédients

8 endives  
1 jus de citron  
250 ml d'eau  
8 tranches de saumon fumé  
12 cuillères à soupe de crème fraîche  
6 cuillères à soupe de gruyère râpé  
1 pincée de sel  
Poivre

Faire chauffer le four th7 ou 210°

Essuyez les endives, retirez les feuilles abimées et creusez le trognon.

Coupez-les en 2 si besoin dans le sens de la longueur.

Disposez-les dans une cocotte micro-onde et arrosez-les du jus de citron et de l'eau puis faites cuire

15 à 17 minutes au micro-onde.(puissance 750 watts).

Laissez reposer 5 mn puis égouttez-les dans la passoire.

Disposez les endives sur le filet de saumon fumé, roulez-les puis disposez-les dans un plat qui passe au four.

Faites de même avec les 7 autres filets.

Donner quelques tours de moulin de poivre, arroser avec la crème fraiche allégée et saupoudrez de comté râpé.

Cuire au four 25 à 30 mn th 7 ou 210°



# Porte-message pincettes à linge

Tu auras besoin:

- D'un carton de récupération de 39 x 26 cm
- D'un carton ondulé Vert et Jaune
- De papier de différentes couleurs (bleu, rouge, violet, blanc, etc....)
- De 5 pincettes à linge
- Colle sans solvant
- Peinture: Gouache ou acrylique de différentes couleurs
- D'un pinceau
- Ciseaux
- Attache gommée

1- Découpe un rectangle de 39 x 26 cm dans le carton de récupération. Recouvre-le de carton ondulé jaune que tu auras coupé aux mêmes dimensions que le carton de récupération.



2- Découpe le décor « herbe » dans le carton ondulé vert, une bande de 39 x 15 cm. À l'arrière de ta bande tu peux tracer un trait en partant du bas de la feuille à 6 cm. Et sur le haut de la bande, dessine l'herbe que tu couperas ensuite.



3- Découpe les papillons dans du papier de couleurs différentes ainsi que les petits ronds que tu colleras sur le papillon. Ensuite, peins tes pincettes à linge avec les couleurs de ton papillon et laisse sécher les pincettes avant de les coller sur ton papillon.

Et pour terminer colles-les sur le grand décor. Tu peux aussi découper de petites fleurs blanches.





Porte-message pinces à linge terminé

## Retrouve les Mots

Utilise le code ci-dessous:

1 = A ; 2 = B ; 3 = C etc.....

16.1.18.5.19.19.5.21.24.

---

18.15.21.19.19.5.20.20.5.

---

4.18.15.13.1.4.1.9.18.5

---

## Vos dessins Et Poème

EVA 6 ans

Le Tigre de  
Clement L.



THIBAUT



## ADHÉSION

Envoyez dès aujourd'hui, si possible, votre renouvellement d'adhésion car c'est avec vos cotisations que notre Association peut vivre !

Les chèques sont à remplir à l'ordre de



et à envoyer avec le coupon détaché, à

**Association KOURIR**  
9 rue de Nemours  
75011 Paris

Nom : .....

Prénom : .....

Adresse : .....

Tel ..... mobile .....

Email.....

Père/Mère Nom de l'enfant.....

Date de naissance .....

Famille  Donateur

Membre adhérent : 35€

je vous adresse un don de (préciser le montant) : ..... €

(66% déductible des impôts)

je ne souhaite pas figurer dans l'annuaire des parents

je ne souhaite pas recevoir le bulletin d'information

Signature : ..... Date : .....

## PERMANENCE TELEPHONIQUE ET CORRESPONDANCE



**du lundi au vendredi**

**9h00 à 13h00**

et

**14h00 à 18h00**

**Tel : 01 40 03 03 02**

En cas d'absence ou en dehors de ces horaires,  
laissez-moi un message.

**Kourir c'est aussi**

**par Internet :**

**<http://www.kourir.org>**

adresse e-mail : [kourir@wanadoo.fr](mailto:kourir@wanadoo.fr)

## N'oubliez pas...

**L'Association vend divers articles au profit de nos enfants:**

◆ **Porte-clés jetons de caddy... 2 €**

◆ **Tee-shirts .....enfants..... 8 €**

◆ **Tee-shirts.....adultes..... 10 €**

**Les commandes sont à adresser au secrétariat,  
les règlements sont  
à effectuer par chèque à l'ordre de KOURIR**

**La parole est aux parents**

**Chers adhérents**

**Si vous avez des remarques, n'hésitez-pas à nous en faire part, nous sommes à votre écoute et toujours prêts à vous répondre. Si vous avez des témoignages, des expériences, des astuces qui peuvent aider nos enfants, faites-les partager par l'intermédiaire du bulletin qui n'attend plus que de nombreux articles.**

**Alors à vos plumes!**



## DATES A RETENIR

Historique Rallye col de la Fayolle (Ardèche) les 10, 11 et 12 septembre 2010.

Salon AFP les 8 et 9 octobre 2010

Assemblée Générale le 9 octobre 2010

Espace Charenton Paris XII

Rencontre des Familles du 11 au 13 juin 2011 (Autrans dans le 38)