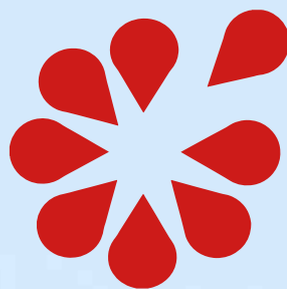


N° 202 - SEPTEMBRE 2025



MARGUERITE INFO

Le magazine de l'Union Nationale des associations de donneurs de sang bénévoles de La Poste et d'Orange



Spécial congrès Corse

MERCI DE METTRE CETTE REVUE À DISPOSITION DU PERSONNEL



DonduSang



LES EDITOS

Laurent Gaggioli



Un congrès marqué par l'enthousiasme et la forte mobilisation des congressistes, porteurs d'un nouvel élan solidaire

Le congrès des donneurs de sang bénévoles de la Poste et d'Orange vient de s'achever, et c'est avec une énergie renouvelée que nous repartons pour deux années d'action au service de la vie. Dès l'ouverture, l'enthousiasme et la mobilisation de tous les congressistes ont donné le ton de ces journées placées sous le signe du partage et de la solidarité. Nous tenons à saluer tout particulièrement le soutien sans faille et la mobilisation exemplaire de nos amis corses, dont l'accueil de grande qualité a largement contribué à la réussite de ce rendez-vous.

Nous avons eu l'honneur et le plaisir de recevoir les félicitations des acteurs majeurs de la filière : l'Établissement Français du Sang (EFS), le Laboratoire Français du Fractionnement et des Biotechnologies (LFB), ainsi que la représentante de l'Agence de la biomédecine. Leurs messages chaleureux ont souligné le rôle essentiel des donneurs bénévoles et salué la qualité de notre engagement.

Nous n'oublions pas le soutien précieux de nos partenaires, le CSE Orange et le CSE de la Poste, qui accompagnent avec fidélité nos actions. Sans oublier l'émouvante participation de l'Association Cassandra, qui par sa présence et son témoignage a su toucher les cœurs et rappeler l'importance de poursuivre notre mission.

Les témoignages poignants de malades et de greffés nous ont rappelé, avec émotion, le sens profond de notre engagement : chaque don est un acte de vie, un espoir offert à ceux qui luttent contre la maladie.

Ce congrès restera le témoin d'un nouvel élan : ensemble, forts de nos valeurs et de notre solidarité, nous œuvrerons avec détermination pour les deux années à venir. Merci à toutes et à tous pour votre fidélité et votre générosité.

Ensemble, continuons à faire battre le cœur de la vie.

Laurent Gaggioli,
Président de l'Union nationale des associations de
donneurs de sang bénévoles de la Poste et d'Orange

Marguerite INFO

Magazine d'information de l'Union Nationale des associations de donneurs de sang bénévoles de La Poste et d'Orange

Madame, Monsieur,

Vous recevez cette revue dans le cadre de la communication réalisée par notre association, soit en tant que postier, télécommunicant, partenaire de l'association ou abonné.

Vos données personnelles figurant sur l'étiquette adresse, sont conservées dans un fichier que nous gérons en direct.

Conformément aux dispositions du Règlement Général de Protection des Données (RGPD) vous pouvez avoir accès à ces informations vous concernant, les modifier ou demander leur suppression en écrivant à : contact@dondusanglpo.fr ou à l'adresse ci-dessous

Respectueusement

Laurent Gaggioli

8 rue Brillat Savarin 75 013 PARIS

Tél : +33 1 48 42 10 09

Fax : +33 1 48 42 10 59

contact@dondusanglpo.fr

N°ISSN : 1664-2106

Directeur de publication : Laurent Gaggioli
Conception et Impression : TCH Réalisation

LES EDITOS

Michel Fougerat



Nous revoici donc après ce magistral congrès 2025 en Corse.

Pour votre serviteur, à l'heure où j'écris ces quelques lignes, en préparant ce magazine, c'était il y a tout juste 1 mois. Et pour vous, quelques semaines de plus, mais je suis sûr que vous avez encore en tête ces merveilleuses images de Porticcio, d'Ajaccio, des navettes, et des Iles Sanguinaires.

Soyez francs ! Qui n'a pas eu envie d'y retourner, voire d'y rester ?

Nous avons aussi été enchantés par les prestations des intervenants, toutes de très haut niveau. Leurs conférences claires et compréhensibles ont été de même, de grande qualité, avec des contenus riches et générateurs d'émotions. Nous les en remercions encore une fois de ce qu'ils ont fait pour nous. Leur dévouement est sans faille et leur geste de solidarité est immense.

Vous pourrez retrouver dans ce M.I 202 Spécial Congrès 2025 quelques photos et articles qui vont vous ranimer de nombreux souvenirs.

Vous avez aussi la possibilité de revoir les moments forts de ce congrès sur l'île de Beauté directement sur le site internet de l'Union :

<https://www.dondusanglpo.fr/>

Ce Marguerite Info est très épais car riche en info. Depuis le début de l'année, vos associations ont réalisé un travail formidable, ce dont nous ne pouvons que vous féliciter. Vos actions remarquables, sont encourageantes et méritent d'être citées, publiées et partagées dans ce magazine.

Pendant le congrès, la photographe a pris presque 800 clichés, pour la plupart individuels. Nous ne pourrions donc pas malheureusement publier toutes ces photos et certains de vous n'apparaîtrons pas. Nous en sommes désolés. Restent en nos mémoires ces images et ces merveilleux moments que nous avons passés ensemble.

Votre dévoué

Michel Fougerat

Vice-président de l'Union Nationale des donneurs de sang bénévoles de La Poste - Orange

Délégué à la com écrite, visuelle et digitale

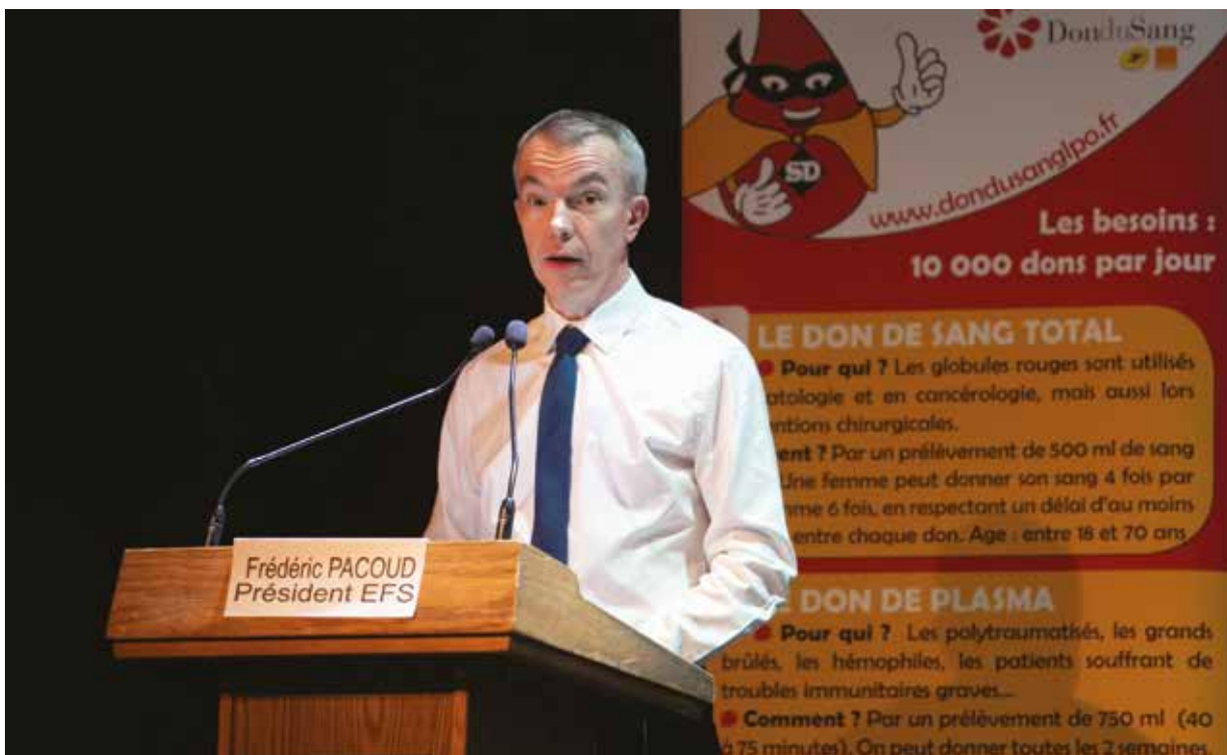
Faites découvrir notre magazine à l'extérieur, ailleurs que dans nos services et nos assos.

Abonnez, avec leur accord et si vous en pressentez un effet bénéfique, vos médecins, infirmiers, maisons de santé, praticiens et soignants ainsi que les ADSB de votre ville ou région.

Il en restera toujours quelque chose de positif qui nous sera retourné un jour.

MESSAGE DE MONSIEUR FRÉDÉRIC PACOUD

Président de l'Établissement
français du sang



Tribune

Participer pour la première fois depuis ma nomination au congrès de l'Union Nationale des Associations de Donneurs de Sang Bénévoles de La Poste et d'Orange en mai dernier dans cette magnifique terre d'accueil qu'est Ajaccio a été une expérience marquante et enrichissante. Je veux vous remercier chaleureusement pour votre invitation, votre accueil et nos échanges. Les liens forts et historiques entre l'EFS et l'UNADSB de La Poste et d'Orange existent grâce à l'engagement et à la détermination de nombreux bénévoles.

Cette tribune qui m'est offerte dans votre revue va me permettre de revenir succinctement sur plusieurs sujets importants abordés au cours du congrès. Vous le savez, notre

service public se mobilise depuis un quart de siècle en collectant du sang, du plasma et des plaquettes, en les préparant et en les distribuant auprès de 1500 hôpitaux et cliniques pour soigner des patients sur l'ensemble du territoire. Si près de 2,7 millions de dons ont été collectés en 2024 grâce à la générosité des donneurs et la mobilisation des bénévoles, la sensibilisation de la population au don de sang, de plasma et de plaquettes reste un défi au quotidien. Pour maintenir un niveau de réserves suffisant et permettre aux patients de bénéficier des produits sanguins dont ils ont besoin, il nous faut collecter chaque jour près de 10 000 dons. Nous travaillons à imaginer de nouvelles manières de mobiliser la population



Remise de diplôme à Jackye LEBEGUE en compagnie du Professeur Jacques CHIARONI, Directeur de l'EFS PACA.Corse.

et en particulier les jeunes générations, centre d'intérêt majeur pour assurer la pérennité de notre système.

Un de nos enjeux d'avenir est celui du plasma. De nombreux patients atteints de maladies chroniques sont soignés chaque année grâce à des médicaments produits à partir de protéines extraites du plasma. On estime que ces besoins augmentent tous les ans de 8%. Actuellement, nous importons près de deux tiers de nos besoins en immunoglobulines, principalement depuis les Etats-Unis, où le don est rémunéré. Cela nous amène à devoir mobiliser près de 200 000 donneurs supplémentaires dans les années à venir pour y répondre. Pour cela, nous travaillons à optimiser et élargir notre offre de collecte, renforcer nos équipes et investir dans des équipements de prélèvement et poursuivre nos actions de sensibilisation. Nos premiers efforts portent leurs fruits puisque les donateurs de plasma sont de plus en plus nombreux : 16% de dons supplémentaires en 2024 par rapport à 2023. Lors de mes déplacements, j'ai pu constater vos nombreuses initiatives pour nous aider à développer la collecte de plasma et je veux ici vous en remercier. Les navettes plasma mises en place dans les Alpes-de-Haute-Provence en sont un parfait exemple. Demain, nous devons amplifier nos actions, et nous aurons besoin de l'UNADSB

de La Poste et d'Orange, de vous tous, pour nous aider à faire connaître le don de plasma. Il nous reste encore beaucoup à faire collectivement en matière de sensibilisation puisque seuls 40 % des Français en âge de donner ont déjà entendu parler du don de plasma.

Enfin, un autre de nos défis quotidiens est celui de la recherche de la meilleure compatibilité donneur-patient. Outre l'aspect quantitatif des réserves nationales de produits sanguins qu'il nous faut assurer, il est impératif que les dons de sang soient le reflet de la diversité de la population française. Pour qu'une transfusion soit efficace et éviter des complications graves, il est essentiel que le sang transfusé soit le plus proche possible des caractéristiques sanguines du patient. La diversité des donateurs constitue ainsi un enjeu de santé publique majeur, notamment pour soigner les 20 000 personnes atteintes de la drépanocytose dans notre pays. Je sais votre union sensibilisée à ce sujet, encore trop méconnu. Votre aide sera précieuse.

Dans les années à venir, notre cap s'appuie sur un projet stratégique qui engage tout le collectif de l'EFS et ses partenaires. Surpassons-nous et trouvons mille et une manières de nous mobiliser pour le don de sang, de plasma, de plaquettes et de faire vivre cette solidarité à travers nos territoires. Je sais pouvoir compter sur votre soutien. Merci à toutes et tous pour votre engagement et à bientôt.

Frédéric Pacoud



Les présidents : Frédéric PACOUD et Laurent GAGGIOLI

SOMMAIRE

LES ÉDITOS	2-3
Laurent GAGGIOLI - président	
Michel FOUGERAT - vice président délégué à la com	
<hr/>	
MESSAGE DE M. FRÉDÉRIC PACOUD	4-5
Président de l'EFS.	
<hr/>	
CONFÉRENCE SUR L'AVANCÉE DE LA BIOMÉDECINE	8-12
Par le Pr Jacques CHIARONI	
<hr/>	
LE LFB	13-21
Par Didier VERON	
<hr/>	
COLLECTIF DVMO LE DON DE MOELLE OSSEUSE	22-32
Par le Dr Catherine FAUCHER	
<hr/>	
DONNER, SOIGNER, RECEVOIR	33-41
Présenté par le Professeur Yannick JAFFRÉ, anthropologue	
<hr/>	
AFNP, ASSOCIATION FRANÇAISE CONTRE LES NEUROPATHIES PÉRIPHÉRIQUES	42-44
Présentée par Christine LARRIEU	
<hr/>	
L'ASSOCIATION CASSANDRA	45-46
Présentée par Xavier BROUTIN	
<hr/>	
PHOTOS DU CONGRÈS	47-58

COLLOQUE DU 10/06 À L'ASSEMBLÉE NATIONALE 59

COLLOQUE PACA DU 16/06 À MARSEILLE 60-62

Organisé par le Pr Yannick JAFFRE

et Ville de Marseille au musée de l'histoire de la ville

INFOS MÉDICALES 63-71

Des cancers que l'on pourrait éviter

Les restrictions au don se sont assouplies au 1^{er} septembre 2025

L'île de la réunion face à une reprise du chikungunya...
des cas détectés en france

Découverte du groupe sanguin «gwada négatif»

Les effets de la loi Duplomb

La maladie du greffon contre l'hôte,
bientôt reconnue comme maladie rare ?

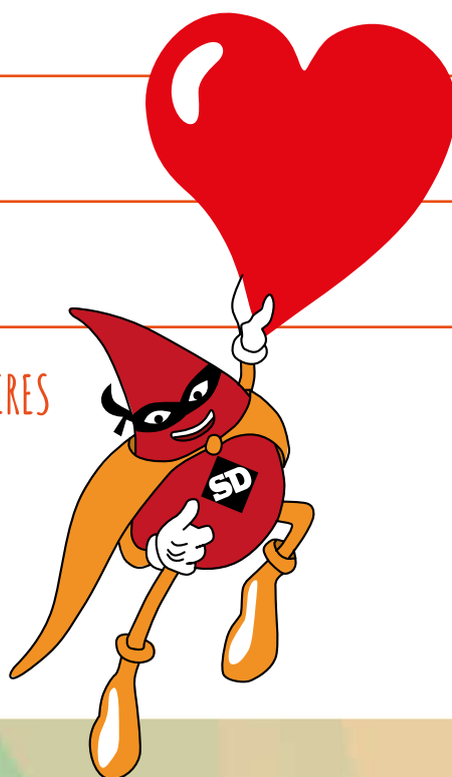
À tous mes amis bénévoles du don,
je vous présente le super donneur !...

LA VIE DES ASSOS 72-86

REVUE DE PRESSE 87-91

SOCIÉTÉ 92

BALADE AUX ÎLES SANGUINAIRES 93-94



CONFÉRENCE SUR L'AVANCÉE DE LA BIOMÉDECINE

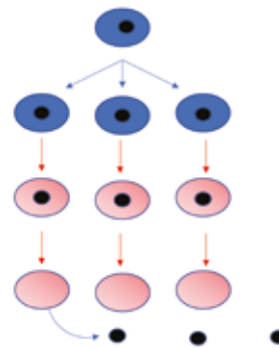
PAR LE PR JACQUES CHIARONI



Production de globules rouges *in vitro*

Comment fabrique-t-on ces globules rouges ?

- Prélèvement de cellules souches CD34+ (sang, moelle osseuse) naturels ou immortalisés (IPs)
- Multiplication des cellules souches en laboratoire
- Transformation des cellules souches vers les globules rouges grâce à des facteurs de croissance
- Maturation (énucléation)
- Purification des globules rouges avant utilisation



En 20 jours → 10 ml (60 milliards de GR)

1 CGR : 300 ml (2000 milliards de GR)

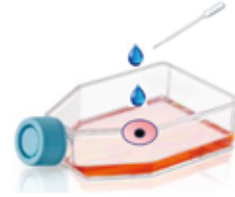
Les avantages potentiels

- **Globules rouges « sur mesure » pour chaque patient**
 - Sang rare :
 - soit à partir CSH d'un donneur « sang rare » (du patient même à transfuser),
 - soit à partir de CHS avec GS modifié
- **Globules rouges qui pourraient durer plus longtemps dans le corps**
 - GR prélevés dans une poche ont des **âges différents** (DDV : 28J : à 28j restent 50% de la poche)
 - GR *in vitro* ont tous le **même âge** au moment de la production (DDV potentielle plus élevée)
- **Réduction du nombre de transfusions nécessaires**
 - Cette longévité permettrait d'espacer les transfusions chez les patients chroniques (drépanocytose, thalassémie),
→ limitant les risques de **surcharge Fer** et d'**allo immunisation**
- **Moins de risques de maladies transmises par le sang**
 - Processus de culture en milieu contrôlé, éliminant les risques de transmission **virale** (Hépatites) ou **parasitaire** (paludisme)

Les défis à relever

- **Produire suffisamment de cellules pour une transfusion complète :**

- 10 ml en 21 jours (RESTORE) → Production encore limitée à petite échelle
 - Obstacles techniques
 - qualité du « up scaling » gros incubateur
 - ajout des facteurs au bon endroit au bon moment
 - Obstacles économiques (100 fois plus cher que le don traditionnel)



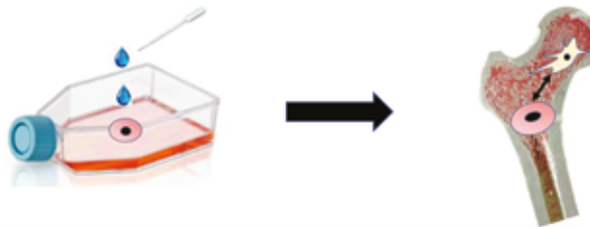
- **Garantir l'efficacité et la sécurité des globules rouges**

- Énucléation incomplète, déformabilité membranaire incomplète, dégradation accélérée de Hb en milieu artificiel
- Risque mutagène dû à la prolifération prolongée de cellules souches
- **Premiers essais chez l'humain** → Comparaison de survie et fonction de GR
 - GR produits *in vitro* et naturels d'un même donneur
 - injectés chez un même receveur
 - 2 volontaires → Résultats attendus fin 2025

Les défis à relever

- **Réflexions EFS PACA-Corse : amélioration rendement / qualité**

- Passage d'un incubateur au milieu naturel, la moelle osseuse
- Culture en 3D
- Construction d'organoïdes comprenant toutes les cellules de la niche érythroïde dans la structure osseuse
- Facilitation des interactions Cellules-Cellules et Cellules-Stroma
- Homogénéisation qualité et bon moment dans l'action directe et l'action des facteurs de croissance



Les défis à relever

- **Respecter l'éthique**

- Accord explicite des donneurs CSH ou IPS,
- Transparence sur les risques potentiels de mutagenèse
- Équité d'accès aux thérapies : Coûts prohibitifs
- Dilemmes philosophiques :
 - Naturalité vs artificialité
 - La création de GR « sur mesure » interroge la frontière entre thérapie et optimisation humaine,
 - Brevetabilité du vivant

- **Substitution aux GR humains : pas avant 10 ans / que dans certains cas → Continuer à donner votre sang**

Production de plaquettes *in vitro*

Production sur le même principe que les GR

CSH → mégacaryocytes → fragmentation → plaquettes

- 1 mégacaryocyte naturel → 3000 plaquettes
- 1 mégacaryocyte *in vitro* → 300 plaquettes

Les défis

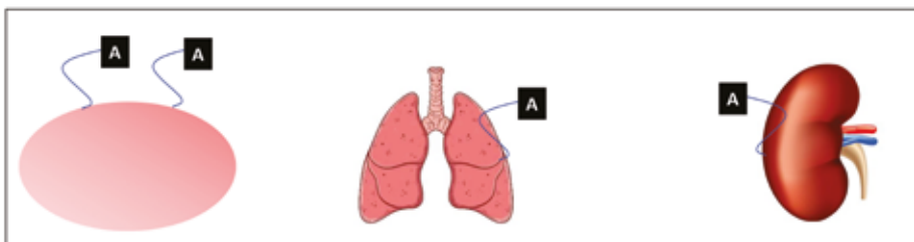
- Quantité
- Qualité : plaquettes trop grosses, équipement enzymatique en question
- Amélioration de la fragmentation
 - EFS Grand Est : introduction de la fragmentation mécanique par des microfluides reproduisant les turbulences naturelles
- Les essais cliniques qu'au stade de la construction au Japon
 - continuer à donner votre sang



Globules rouges (et organes) universels

Les groupes sanguins ABO

- Sucres
- Présents sur les globules rouges s'oppose à la transfusion incompatible :
 - malheureusement encore d'actualité → Les erreurs de patients persistent !!!!!!!
- Présents aussi sur les tissus :
 - véritable groupes tissulaires s'opposant à la transplantation incompatible



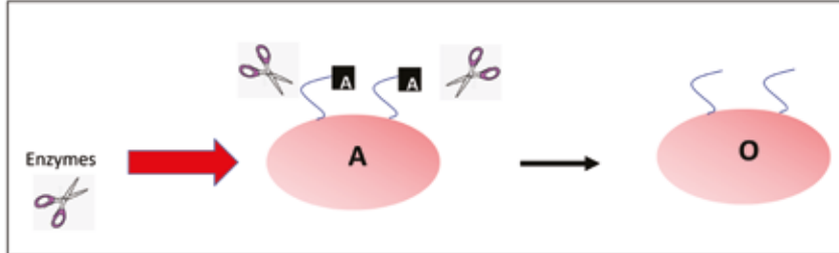
Recherche sur les possibilités de transformation de globules rouges qui sont A/B en O

nature microbiology

Allermonia maciniphila exoglycosidases target extended blood group antigens to generate ABO-universal blood

2023.04.05

- Amélioration des stocks
- Expérimentation animale



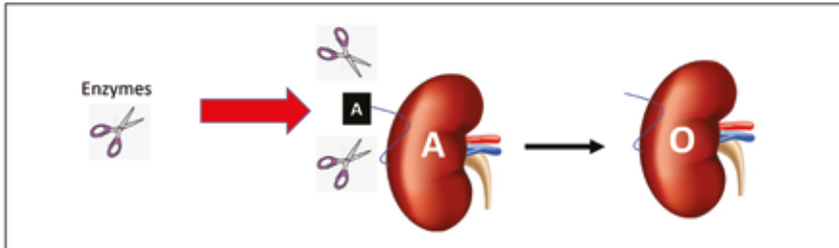
Recherche sur les possibilités de transformation de reins qui sont A/B en O

nature.com/nature

Enzymatic conversion of human blood group A kidneys to universal blood group O

2023.04.05

- Expérimentation in vitro et animale
- Augmente le nombre de donneurs compatibles



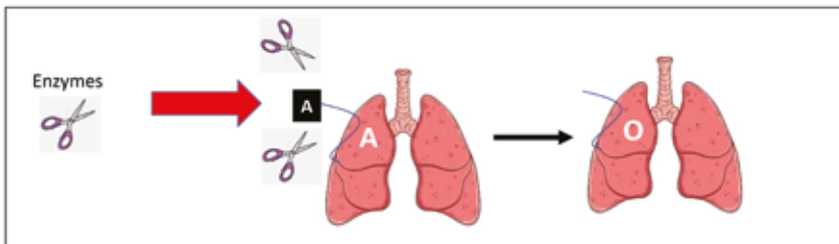
Recherche sur les possibilités de transformation de poumons qui sont A/B en O

Science Translational Medicine

Ex vivo enzymatic treatment converts blood type A donor lungs into universal blood type lungs

2023.04.05

- Expérimentation in vitro et animale
- Augmente le nombre de donneurs compatibles



Transporteurs d'oxygène

Type de transporteur	Origine/Exemple	Utilisation médicale actuelle/urgence
Solutions d'hémoglobine (HBOC)	Humaine, bovine, recombinante, vers marins, tabac transgénique	Choc hémorragique, chirurgie, situations sans sang compatible, recherche clinique
Perfluorocarbures (PFC)	Emulsions chimiques	Hémodilution, infarctus, circulation extracorporelle, recherche clinique

Thérapeutiques réduisant les besoins de transfusion

• Thérapie génique drépanocytose

• Par addition génique :

- Patient SS → CSH SS → Gène HbA (Lentivirus) → CSH A/S → Greffe → Patient AS

• Libération gène HbF (couper BCL11A)

- Foetus : HbF « aspire » O₂ de HbA de la mère
- NNé normal : extinction HbF par gène inhibiteur → « allumage » HbA qui prend le relais
- NNé Drépanocytaire : extinction HbF par gène inhibiteur → « allumage » HbS qui prend le relais → Drépanocytose
- NNé Drépanocytaire → CSH SS → coupe gène inhibiteur CRISPR-Cas9 → CSH F/S → Greffe → Patient 70% HbF/30% HbS
- Essais sur plusieurs patients : efficace (↓CVO et ↓TS) mais Coût (1 million) et effets et stabilité à long terme ??

• Immunothérapie en cancérologie

- ChimioTRT moins agressives → moins besoin de transfusion
- LMNH réduction de 50% de support transfusionnel

Au total même si les avancées sont là

- la substitution total au sang humain n'est pas pour demain
- même si diminution de consommation de rouge – stabilité des plaquettes – ambition plasma forte ++++
- la seule usine qui produit ce liquide précieux est la générosité humaine
- Continuer à donner votre sang pour de nombreuses années à venir
- MERCI pour nos malades

LE LFB

PAR DIDIER VERON



CONGRES DES DONNEURS DE SANG BENEVOLES
LA POSTE ET ORANGE
le 30 mai 2025

Didier Véron
Vice-Président Exécutif, Affaires Corporate du LFB



STYLING: SUMMIT



La souveraineté sanitaire en médicaments dérivés du plasma

SOMMAIRE

- Les enjeux mondiaux du fractionnement du plasma
- Le marché des médicaments dérivés du plasma en France
- La filière française du plasma
- L'usine d'Arras, un outil de souveraineté sanitaire



Les enjeux mondiaux du fractionnement du plasma

Le **fractionnement du plasma humain** pour produire des **médicaments dérivés du plasma** (dont immunoglobulines, albumine, facteurs de coagulation) soulève plusieurs défis mondiaux majeurs, à la fois sur le plan éthique, technique, économique et géopolitique.

1. Pénurie mondiale de plasma

- **Demande croissante** : La demande pour les médicaments dérivés du plasma augmente, en particulier les immunoglobulines.
- **Offre limitée** : La collecte de plasma reste insuffisante dans de nombreux pays. Une grande partie du plasma mondial est collectée dans quelques pays (notamment les États-Unis).
- **Dépendance internationale** : Beaucoup de pays dépendent des importations, ce qui rend leur système de santé vulnérable.



CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER



Les enjeux mondiaux du fractionnement du plasma

2. Inégalités dans l'accès

- Les pays à faible revenu ont souvent un accès limité à ces médicaments coûteux, malgré des besoins importants.

3. Défis industriels et technologiques

- **Industrie à forte intensité capitaliste**
- **Processus de production complexe et coûteux** : Le fractionnement du plasma est un procédé long, cher et techniquement exigeant.
- **Capacité de production limitée** : Il faut d'importantes infrastructures pour assurer une production suffisante et conforme aux normes.



CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER



Les enjeux mondiaux du fractionnement du plasma

4. Enjeux réglementaires et législatifs

- **Normes différentes** : Les exigences réglementaires varient selon les pays, ce qui complexifie la production et la distribution mondiale.
- **Barrières commerciales** : contraintes en lien avec l'origine du plasma.

5. Tensions géopolitiques et souveraineté sanitaire

- **Concentration de la production** : Une poignée de multinationales domine le marché (CSL Behring, Takeda, Grifols ...), ce qui pose des risques de monopole et de contrôle sur l'approvisionnement mondial.
- **Souveraineté** : certains États cherchent à développer leur autonomie en matière de collecte et de production de dérivés du sang (France, Afrique du Sud, Japon, Argentine, ...).



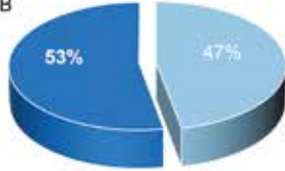
CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER

En France, 53% des patients traités par un médicament dérivé du plasma (MDP) en 2024 ont reçu un médicament du LFB

ESTIMATION DU NOMBRE DE PATIENTS TRAITÉS PAR MDP EN FRANCE EN 2024

562 739

LFB



1 2 3 4
Patients sous médicaments dérivés du plasma

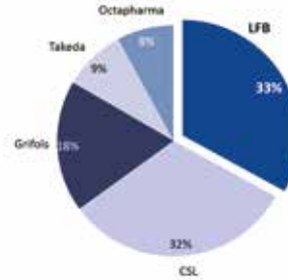
■ Patients avec médicament LFB
■ Patients avec médicament concurrent



Source: GERS 2024, données internes, PMSI 2016-2021, Données ATH 2023

PARTS DE MARCHÉ LABOS/ MARCHÉ MDP EN CA HORS RECOMBINANTS

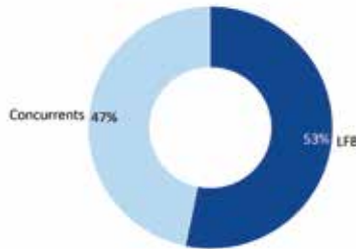
982 MILLIONS D'EUROS



En France, 53% des patients traités par un médicament dérivé du plasma en 2024 ont reçu un médicament du LFB

PART DES PATIENTS TRAITÉS PAR LE LFB/ TOTAL PATIENTS TRAITÉS PAR UN MÉDICAMENT DÉRIVÉ DU PLASMA EN FRANCE EN 2024

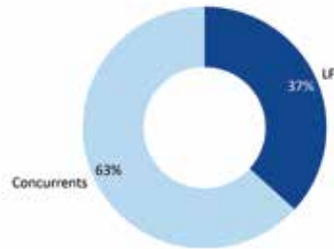
(ENVIRON 560 000 PATIENTS)



Source: GERS 2024, données internes, PMSI 2016-2021

PART DES PATIENTS TRAITÉS PAR LE LFB/ TOTAL PATIENTS TRAITÉS PAR UNE IMMUNOGLOBULINE POLYVALENTE INTRAVÉINEUSE EN FRANCE EN 2024

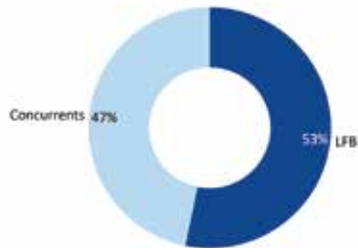
(ENVIRON 32 000 PATIENTS)



En France, 53% des patients traités par un médicament dérivé du plasma en 2024 ont reçu un médicament du LFB

PART DES PATIENTS TRAITÉS PAR LE LFB/ TOTAL PATIENTS TRAITÉS PAR UN MÉDICAMENT DÉRIVÉ DU PLASMA EN FRANCE EN 2024

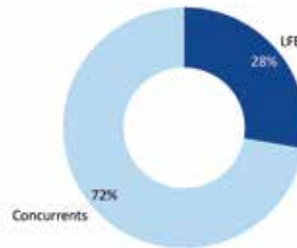
(ENVIRON 560 000 PATIENTS)



Source: GERS 2024, données internes, PMSI 2016-2021

PART DES PATIENTS TRAITÉS PAR LE LFB/ TOTAL PATIENTS TRAITÉS PAR UNE IMMUNOGLOBULINE POLYVALENTE INTRAVÉINEUSE EN FRANCE EN 2024

(ENVIRON 70 000 PATIENTS)



La filière française du plasma : un atout pour la souveraineté sanitaire et pour les patients



Les enjeux de la filière française du plasma

LA FILIÈRE FRANÇAISE DU PLASMA

- Le modèle français de « filière du plasma », propriété de l'Etat (collecte et fractionnement) est unique en Europe ;
- Autres Etats dans le monde possédant une organisation similaire :
 - Afrique du Sud
 - Argentine
 - Japon
 - ...
- **Objectifs :**
 - Développer la collecte de plasma en France
 - Servir le plus grand nombre de patients en France (proportion de patients à traiter)
 - Réduire le risque de pénurie en médicaments dérivés du plasma ;
- **Défi commercial :** gagner les appels d'offres hospitaliers conformément aux règles de l'achat public.

Logo LFB CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER

L'achat public – appels d'offres hospitalier

L'achat public de médicaments par les hôpitaux en France est soumis à un cadre réglementaire strict, principalement encadré par le Code de la commande publique et des textes spécifiques au secteur de la santé.

- **Règles principales :**
 1. Principe de la commande publique
Les hôpitaux publics (CHU, CH, etc.) sont des établissements publics, donc soumis aux règles de la commande publique :
 - Liberté d'accès à la commande,
 - Égalité de traitement des candidats,
 - Transparence des procédures.

Logo LFB CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER

L'achat public – appels d'offres hospitalier

2. Procédures d'achat

L'achat de médicaments passe par :

- Appels d'offres (procédure formalisée), obligatoire au-delà d'un seuil (environ 221 000 € HT pour les fournitures).
- Marchés à procédure adaptée (MAPA) pour les achats en dessous du seuil.
- Possibilité de groupements d'achat (ex : Unions hospitalières, RESAH) pour mutualiser les commandes.

3. Référencement et appels d'offres

Les hôpitaux lancent des appels d'offres pour référencer des médicaments sur une période donnée :

- Les fournisseurs soumettent leurs offres,
- Critères : **prix**, délais de livraison, conditions de conservation, qualité, services, environnement,
- Un ou plusieurs fournisseurs peuvent être retenus.



CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER

L'achat public – appels d'offres hospitaliers

4. Règles spécifiques au médicament

Les achats doivent respecter :

- Le monopole pharmaceutique : seuls les pharmaciens hospitaliers peuvent gérer l'achat, la réception, et la dispensation.
- L'agrément des médicaments par l'ANSM (Agence nationale de sécurité du médicament).
- Respect de la pharmacovigilance et des bonnes pratiques de pharmacie hospitalière.

5. Cas particuliers

- Certains médicaments font l'objet de négociations nationales via le Comité économique des produits de santé (CEPS) → **Tarif de responsabilité**.
- Des médicaments à usage compassionnel ou sous autorisation temporaire d'utilisation (ATU) peuvent être achetés de manière dérogatoire.



CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER



L'usine d'Arras, un outil de souveraineté sanitaire



Les grandes étapes du plan d'investissements

MÉDICAMENTS DÉRIVÉS DU PLASMA: IG10%, ALBUMINE, FIBRI, AUTRES PRODUITS



CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER

La « raison d'être » du site d'ARRAS

- **Un projet clef pour le LFB** qui s'intègre dans le flux des sites français :
 - En tant que pilier stratégique pour le redressement et la pérennité,
 - Pour bénéficier d'une dimension internationale,
 - Pour tripler les capacités de production du LFB.
- **Un investissement majeur pour le LFB** :
 - Budget d'environ 750 millions d'euros,
 - 450 personnes au démarrage de l'exploitation en 2025.

Une usine qui répond aux standards des exigences réglementaires européennes et américaines.



CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER

Le site aujourd'hui ...



CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER

Arras, un enjeu technique et humain

LA QUALITÉ DE NOS MÉDICAMENTS DÉPEND DE NOS COLLABORATEURS

Plus qu'une entreprise, une aventure humaine au service des patients

Chiffres Clés

~ 400 Collaborateurs (CDI)
Mars 2025

>450 (2025) et ~600 (2028) collaborateurs

+ 850 Compagnons
+ 100 Prestataires
+ 50 MO Ingénierie

Capitaliser les compétences et l'expérience au sein du LFB

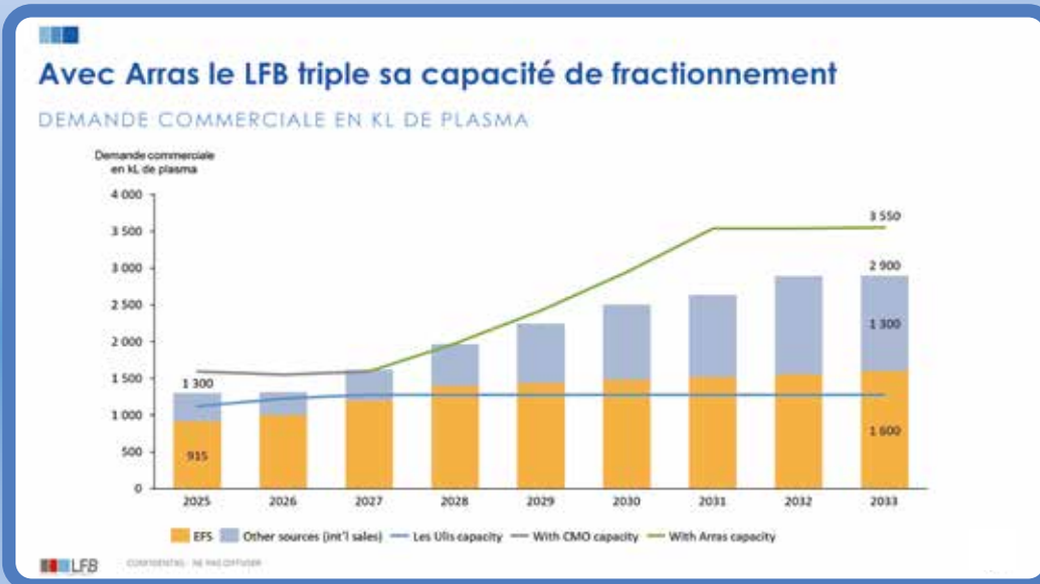
Les compétences recherchées

Savoir Être	Savoir Faire dans les domaines :
	Production Technique / Nouvelles technologies Qualité Laboratoire

Les 4 étapes importantes

- Transférer Ou Recruter**
 - ~30% provient de Lille
 - <10% provient du secteur pharmaceutique
 - ~60% provient de secteurs autres
 - Travail important de la cellule RH Recrutement avec les acteurs locaux (Recrutements : 180 en 2023, 150 en 2024 et ~100 en 2025)
- Intégrer**
 - Chaque nouveau collaborateur suit une semaine d'intégration afin de suivre le socle des formations obligatoires et s'approprier le LFB, son organisation et sa culture.
- Former**
 - Beaucoup de leviers sont activés avant l'arrivée des collaborateurs sur site et tout au long de leurs parcours professionnels à Arras.
- Développer**
 - Le développement de l'individu est important pour ne pas perdre les collaborateurs et leurs savoirs (turn over 2024 < 2%)

LFB CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER



ANNEXES

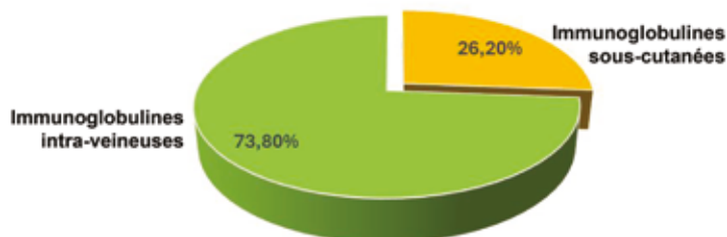


Marché des médicaments dérivés du plasma en France

LES IMMUNOGLOBULINES

- Évolution du marché sur les 12 derniers mois, à février 2025 : **+13%**

Répartition des formes

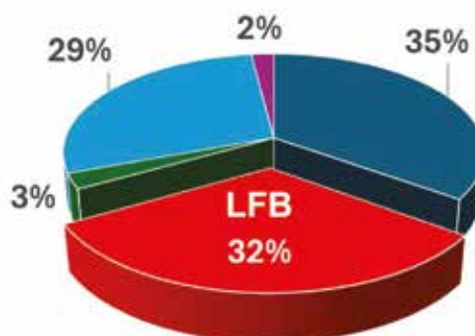


CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER

Marché des médicaments dérivés du plasma en France

IMMUNOGLOBULINES

Parts de marché IgIV



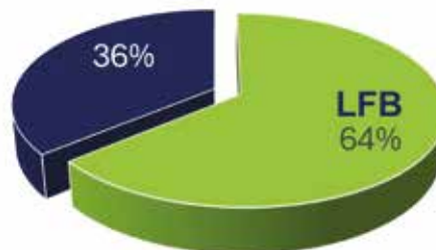
CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER



Marché des médicaments dérivés du plasma en France

FIBRINOGENES

Parts de marché fibrinogène



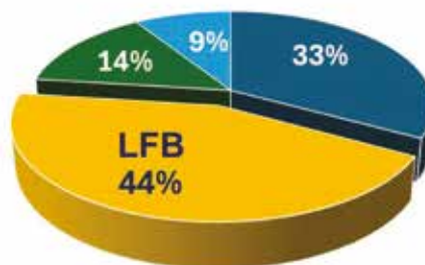
CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER



Marché des médicaments dérivés du plasma en France

FACTEURS VON WILLEBRAND

marché des facteurs de Willebrand



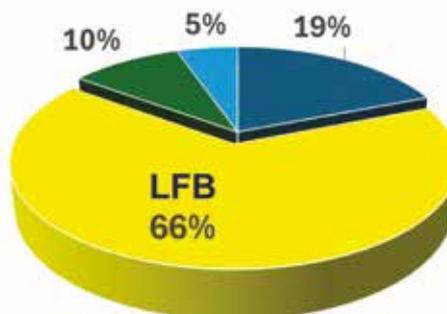
CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER



Marché des médicaments dérivés du plasma en France

ALBUMINES

marché des albumines



CONFIDENTIEL - NE PAS DIFFUSER

COLLECTIF DVMO : LE DON DE MOELLE OSSEUSE

PAR LE DR CATHERINE FAUCHER



**LE DON DE MOELLE OSSEUSE
TOUT COMPRENDRE POUR AGIR ENSEMBLE**



agence de la
biomédecine
Du don à la vie

don
demoelleosseuse.fr

1

**LA MOELLE OSSEUSE
EST VITALE**



LA MOELLE OSSEUSE, C'EST QUOI AU JUSTE ?

Elle est indispensable au fonctionnement du corps humain. Car elle produit les cellules souches hématopoïétiques, c'est-à-dire celles à l'origine de nos cellules sanguines :



LA MOELLE OSSEUSE, C'EST OÙ ?

ELLE EST PRÉSENTE DANS TOUS NOS OS. EN PARTICULIER LES OS PLATS COMME CELUI DU BASSIN.



ET PAS DANS LA COLONNE VERTÉBRALE !

IL NE FAUT PAS CONFONDRE LA MOELLE OSSEUSE AVEC LA MOELLE ÉPINIÈRE, QUI APPARTIENT, ELLE, AU SYSTÈME NERVEUX.

QUI A BESOIN D'UN DON DE MOELLE OSSEUSE ?

DES MILLIERS D'ADULTES ET D'ENFANTS, EN FRANCE ET À L'ÉTRANGER, QUI ONT UNE MALADIE GRAVE DU SANG.

2000 MALADES

ont besoin d'une greffe de moelle osseuse, chaque année dans notre pays.

DE QUELLES MALADIES PARLE-T-ON ?

Toutes maladies du sang dont l'origine est un dysfonctionnement de la moelle osseuse :

DES LEUCÉMIES

AIGÛES OU CHRONIQUES,
DANS 80% DES CAS

DES MALADIES MÉTABOLIQUES OU GÉNÉTIQUES

DÉFICIT IMMUNITAIRE,
DRÉPANOCYTOSE...

DES APLASIES MÉDULLAIRES

ET BIEN D'AUTRES...

LE SEUL ESPOIR POUR GUÉRIR LES MALADES ?

LA GREFFE DE CELLULES DE MOELLE OSSEUSE SAINES GRÂCE
À DES DONNEURS VOLONTAIRES !



POURQUOI A-T-ON BESOIN DE NOUVEAUX DONNEURS ?

PARCE QUE TROUVER UN DONNEUR
COMPATIBLE AVEC UN PATIENT EST
TRÈS COMPLEXE !

- La compatibilité biologique doit être la plus parfaite possible pour pouvoir réaliser une greffe de moelle osseuse.
- Chaque personne possède sa propre « carte d'identité biologique ». C'est le système HLA (Human Leucocyte Antigen) qui varie pour chacun selon l'histoire génétique de sa famille et ses origines sur plusieurs générations.

COMMENT TROUVE-T-ON UN DONNEUR COMPATIBLE ?

1. Le médecin-greffeur recherche d'abord parmi les frères et sœurs du malade. Mais 3 patients sur 4 n'ont pas de donneurs compatibles dans leur fratrie.
2. Il interroge alors le registre national des donneurs volontaires de moelle osseuse qui répertorie les caractéristiques HLA des donneurs inscrits, pour trouver la personne offrant la meilleure compatibilité biologique avec le malade.



ZOOM SUR LE REGISTRE FRANÇAIS...

IL RASSEMBLE TOUS LES
DONNEURS VOLONTAIRES

de moelle osseuse inscrits
dans notre pays.

IL EST GÉRÉ PAR L'AGENCE DE
LA BIOMÉDECINE

établissement public
relevant du ministère de la
Santé.

IL EST MEMBRE D'UN RÉSEAU
INTERNATIONAL COMPOSÉ
DE 73 REGISTRES.

Cette coopération permet
l'accès à une base de
**41 millions de donneurs
volontaires.**

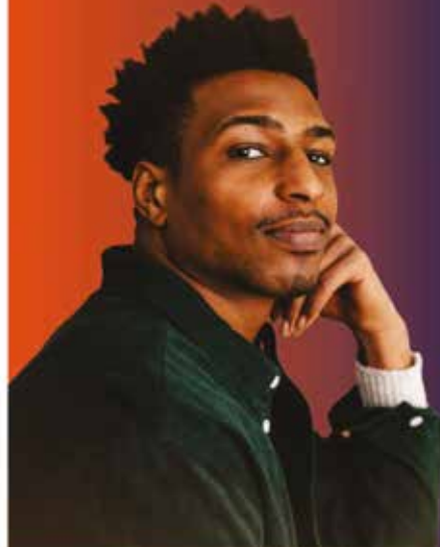
CE REGISTRE DOIT ÊTRE LE PLUS RICHE POSSIBLE

EN DIVERSITÉ DE PROFILS GÉNÉTIQUES POUR OFFRIR
LES MEILLEURES CHANCES DE GUÉRISON À TOUS
LES PATIENTS, EN FRANCE ET DANS LE MONDE.



2

DEVENIR DONNEUR : POURQUOI PAS VOUS ?



IL SUFFIT DE COCHER CES 3 CASES :

1.
AVOIR ENTRE 18 ET 35 ANS
AU MOMENT DE L'INSCRIPTION
(mais on peut rester inscrit.e et
faire un don jusqu'à 60 ans).

#JEVOUSEPLIQUE

2.
ÊTRE EN PARFAITE SANTÉ
Quelques questions à
l'inscription permettent de
soulever toute contre-indication
éventuelle.

#JEVOUSEPLIQUE

3.
RÉPONDRE À UN
QUESTIONNAIRE DE SANTÉ
suite d'un prélèvement sanguin
ou salivaire pour établir votre
« carte d'identité biologique ».

#JEVOUSEPLIQUE

L'OBJECTIF EST DE RECRUTER CHAQUE ANNÉE 20 000 NOUVEAUX DONNEURS

POUR OFFRIR LES MEILLEURES CHANCES DE GREFFE
À TOUS LES MALADES



LE PROFIL DE DONNEUR IDÉAL

Dans l'intérêt des patients et pour sauver un maximum de vies, les médecins recherchent de jeunes donneurs de moelle osseuse.
ET EN PRIORITÉ :

DES HOMMES

sous-représentés parmi les inscrits mais majoritairement choisis par les médecins pour faciliter la gestion de la greffe

ENTRE 18-35 ANS

pour une prise de greffe rapide et des donneurs inscrits plus longtemps en bonne santé

DE TOUTES ORIGINES

pour diversifier les profils génétiques inscrits sur le registre des donneurs et augmenter les chances de compatibilité

1. POURQUOI DES HOMMES EN PRIORITÉ ?

PARCE QUE LEURS CELLULES DE MOELLE OSSEUSE OPTIMISENT NETTEMENT LES CHANCES DE RÉUSSITE DE LA GREFFE.

Cela s'explique par l'absence, chez les hommes, des anticorps développés naturellement par les femmes lors de chaque grossesse. Les greffons issus de donneurs masculins sont ainsi mieux tolérés sur le plan immunologique chez les patients et facilitent la gestion de la greffe.



IL FAUT LE SAVOIR :

PLUS DE 70% des donneurs prélevés sont des hommes
MAIS ILS NE REPRÉSENTENT QUE 30% des inscrits sur le registre des donneurs de moelle osseuse.

2. POURQUOI DES JEUNES ?

POUR DES PRISES DE GREFFE PLUS RAPIDES POUR LES PATIENTS.

Car les greffons provenant de personnes jeunes, entre 18 et 35 ans, sont **plus riches** en cellules souches hématopoïétiques.

POUR AVOIR PLUS DE CHANCES D'AIDER UN MALADE.

Car plus un donneur s'inscrit tôt, plus il reste longtemps sur le registre, et plus il aura de chances d'être contacté dans les années qui suivent son inscription (durée médiane : 8 ans).



3. POURQUOI DE TOUTES ORIGINES ?

POUR DIVERSIFIER LE REGISTRE ET AUGMENTER LES CHANCES DE COMPATIBILITÉ POUR TOUS LES PATIENTS.

Une greffe de moelle osseuse ne peut se faire que si le patient et le donneur partagent la même « carte d'identité biologique », une sorte de combinaison génétique héritée de sa famille sur plusieurs générations. Une compatibilité rare à trouver ! Il est donc essentiel de retrouver cette diversité des profils parmi les donneurs inscrits sur le registre pour améliorer les chances de trouver un donneur pour chaque malade.



POUR DONNER À TOUS LES MEILLEURES CHANCES DE GUÉRISON, NOUS AVONS #BESOINDECHACUN

SI JE M'INSCRIS COMME DONNEUR, ÇA VEUT DIRE QUOI ?

1. JE ME PORTE VOLONTAIRE AU DON

C'est un engagement fort ! Votre simple inscription sur le registre des donneurs de moelle osseuse offre une chance de guérison supplémentaire aux patients.

2. JE DEVIENS « VEILLEUR DE VIE »

Pourquoi Veilleur ? Car s'inscrire ne signifie pas « donner tout de suite ». Vous serez sollicité e si vous êtes compatible avec un malade. Cela peut arriver dans quelques mois, plusieurs années ou jamais.

3. JE RESTE EN CONTACT

Tout changement doit nous être communiqué : que ce soit de votre état de santé ou vos coordonnées, car on doit pouvoir vous joindre en cas de compatibilité établie.

4. J'EN PARLE À MON ENTOURAGE

Votre choix de devenir donneur est un acte dont vous pouvez être fier.e et qui peut motiver d'autres personnes à s'inscrire comme vous. C'est aussi une façon de sauver des vies !

S'inscrire comme donneur est un acte altruiste et anonyme.

C'est un engagement dans la durée pour, un jour peut-être, aider un malade qu'on ne connaîtra pas à guérir.

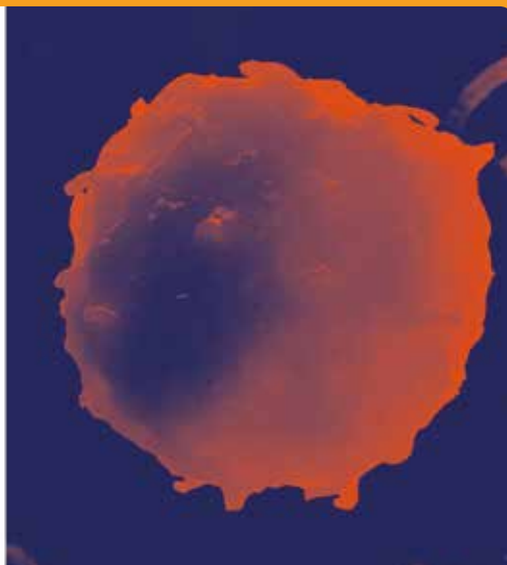


M. Reynald LOT, patient témoin du 84 et doublement greffé de moelle osseuse



3

ALORS, CE DON ÇA SE PASSE COMMENT ?



DANS 80% DES CAS, ON PRÉLÈVE LA MOELLE OSSEUSE DANS LE SANG

ON PARLE ALORS DE CYTAPHÉRÈSE*.
LE PRINCIPE EST SEMBLABLE À CELUI D'UN DON DE PLAQUETTES.

QUELQUES JOURS AVANT LE DON

Vous recevez un médicament (par injections sous-cutanées). Cela sert à stimuler la production des cellules de la moelle osseuse et à les faire passer des os vers le sang pour les recueillir. Pas d'inquiétude : ce produit est identique à ce que le corps fabrique déjà naturellement.

#JEVOUSEXPLIQUE

LE JOUR VENU

Le prélèvement dure environ 4 heures... suivi d'une pause gourmande bien méritée ! Un 2^e prélèvement est parfois nécessaire.

#JEVOUSEXPLIQUE

* **CYTAPHÉRÈSE** : prélèvement des cellules du sang nécessitant l'utilisation d'un automate d'aphérèse, appelé également séparateur de cellules. Les cellules extraites constituent le greffon ; les autres éléments sanguins sont restitués au donneur. Cette technique est couramment utilisée par l'Établissement français du sang (EFS) pour prélever, par exemple, des plaquettes.

DANS 20% DES CAS, ON RÉALISE UNE PONCTION DANS LES OS POSTÉRIEURS DU BASSIN

IL S'AGIT D'UNE OPÉRATION SIMPLE, SOUS ANESTHÉSIE GÉNÉRALE.

LE PRINCIPE

On prélève des cellules de la moelle osseuse directement dans l'os du bassin, avec leur milieu environnant. On prend juste la quantité nécessaire, selon le poids du donneur et celui du malade.

#JEVOUSEXPLIQUE

L'ORGANISATION

Pour ce prélèvement, vous êtes pris en charge 48h à l'hôpital par un personnel qualifié. Le temps de tout bien faire, en parfaite sécurité !

#JEVOUSEXPLIQUE

PRÉLÈVEMENT SANGUIN OU PONCTION ?
C'EST LE MÉDECIN QUI DÉTERMINE LA MÉTHODE LA PLUS APPROPRIÉE,
SELON LE TYPE DE GREFFON DONT A BESOIN LE PATIENT.

EST-CE QUE ÇA FAIT MAL ?

Ce don n'est pas douloureux et ne présente aucun risque. Comme en témoignent les donneurs eux-mêmes :

« **QUELQUES SYMPTÔMES GRIPPAUX** »

dans la phase de préparation au prélèvement dans le sang.

« **LA SENSATION D'UN GROS BLEU** »

pour le prélèvement dans les os du bassin.

« **CE N'EST PAS SYSTÉMATIQUE** »

assurent les équipes soignantes. Et en cas de besoin, un simple antidouleur suffit.

« **AUCUN RISQUE DE PARALYSIE** »

rassurent les médecins.

ON NE TOUCHE PAS À LA MOELLE ÉPINIÈRE.

ET MES CELLULES À MOI, DANS TOUT ÇA ?

ELLES SE RÉGÈNÈRENT RAPIDEMENT APRÈS LE DON, POUR VOUS QUI ÊTES EN BONNE SANTÉ.

L'équipe soignante vous entoure et assure votre sécurité médicale, avant, pendant et après le don.

Tout vous sera expliqué en détails le moment venu : les deux méthodes de prélèvement et celle choisie par le médecin, votre accord de principe et la possibilité de révoquer votre consentement à tout moment.



LES 6 ÉTAPES DU DON

1. VOUS ÊTES COMPATIBLE AVEC UN MALADE

Un patient a besoin d'une greffe de moelle osseuse, quelque part en France ou dans le monde, et le seul donneur compatible, c'est vous ! Le centre donneur vous contacte pour fixer la date du prélèvement, qui s'organisera d'ici 1 à 3 mois.

2. VOUS PASSEZ UN ENTRETIEN AVEC UN MÉDECIN

Vous aurez aussi des examens médicaux (clinique et sanguin) environ 3 semaines avant le don. C'est pour vérifier qu'il n'y a aucune contre-indication pour vous, au don de moelle osseuse.

3. VOUS DÉPOSEZ UN CONSENTEMENT FORMEL

Cette démarche permet de s'assurer que vous avez été correctement informé.e de l'ensemble de la procédure du don de moelle osseuse.

LES 6 ÉTAPES DU DON

4. C'EST LE GRAND JOUR !

Vous allez à l'hôpital ou dans un centre EFS pour votre prélèvement de cellules de moelle osseuse.

5. VOTRE PRÉLÈVEMENT EST TRANSFÉRÉ VERS LE PATIENT

Les cellules de moelle osseuse que l'on vous a prélevées (= le greffon) sont transfusées au patient dans les 12 à 36 heures.

6. VOUS ÊTES SUIVIE(A) APRÈS LE DON

Le jour même, un mois après, et au bout d'un an, on fera un point avec vous à l'aide de 3 questionnaires.

ET ÇA NE VOUS COÛTE RIEN

Tous les frais médicaux et non médicaux liés au don sont pris en charge. Y compris l'indemnisation si le temps consacré au don entraîne pour vous une perte de rémunération. **On pense à tout !**

4 ON Y VA POUR L'INSCRIPTION ?



ELLE SE FAIT EN 4 TEMPS

1

VOUS PRENEZ LE TEMPS DE VOUS INFORMER

Avant de vous inscrire sur le registre national des donneurs de moelle osseuse, nous vous invitons à réfléchir à votre engagement. C'est ce que vous faites en ce moment !

ELLE SE FAIT EN 4 TEMPS

2

VOUS DEMANDEZ VOTRE INSCRIPTION SUR LE SITE DONDEMOELLEOSSEUSE.FR

Cette démarche en ligne est simple et rapide. Vous répondez directement à quelques questions. Elles servent à vérifier que votre état de santé vous permet bien d'être donneur de moelle osseuse.

3

VOUS FINALISEZ VOTRE INSCRIPTION, À DOMICILE OU DANS UN CENTRE

Vous avez le choix entre recevoir votre dossier d'inscription à domicile avec les documents à remplir et le prélèvement salivaire ou sanguin à réaliser. Ou bien prendre rendez-vous dans un centre donneur pour effectuer un entretien médical et une prise de sang.

C'est ce prélèvement qui déterminera votre « carte d'identité biologique » permettant d'établir une compatibilité entre un patient et un donneur.

ELLE SE FAIT EN 4 TEMPS

4

ET VOILÀ, VOUS ÊTES INSCRIT(E) COMME DONNEUR(EUSE) !

Une fois votre rendez-vous passé ou votre dossier renvoyé et enregistré, vous êtes officiellement inscrit(e) sur le registre national des donneurs de moelle osseuse. Votre carte de donneur volontaire, symbole de votre engagement, est disponible dans votre espace personnel sur le site dondemoelleosseuse.fr

ENSUITE, SURTOUT, ON RESTE EN CONTACT

DE VOTRE CÔTÉ

Vous devrez nous informer de tout changement de coordonnées, via votre espace personnel sur le site dondemoelleosseuse.fr. C'est essentiel pour que l'on puisse vous contacter si un jour vous êtes compatible avec un patient.

DE NOTRE CÔTÉ

Nous vous partageons toutes nos actions et informations sur le site du don de moelle osseuse, et sur nos réseaux sociaux :



Le collectif DO-MO

DONNER, SOIGNER, RECEVOIR

PRÉSENTÉ PAR LE PROFESSEUR
YANNICK JAFFRÉ, ANTHROPOLOGUE

Crédit photos Diaporama - Clément CHAPILLON

Donner, Soigner, Recevoir

Yannick Jaffré

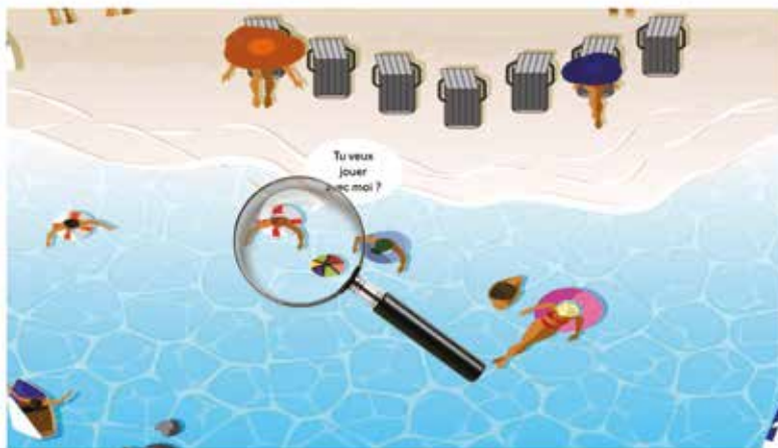
Pr d'Anthropologie
Directeur de Recherche Emérite CNRS
Responsable programme Santé GID- Académie des Sciences-Institut de France



Faire de
l'anthropologie ?







Des disciplines complémentaires pour dire différemment le monde

- Par la « profondeur » : biologie, biologie moléculaire, biophysique...
- Par le chiffre : biostatistiques, épidémiologie...
- Par la description des pratiques et par les discours correspondant à divers mondes sociaux :
 - Histoire
 - Anthropologie
 - Psychologie
- Diverses approches qui toutes sont « scientifiques » et sont des moments de l'enquête !

Etudes
qualitatives
sur les
maladies ...

Maladies Infectieuses

Mortalité maternelle

Mortalité néonatale

Pédiatrie – oncopédiatrie – drépanocytose:
place des enfants dans les services / soins

Et puis ...



**L'anthropologue saisi
par l'hématologie et
tentative périlleuse de
réciprocité...**

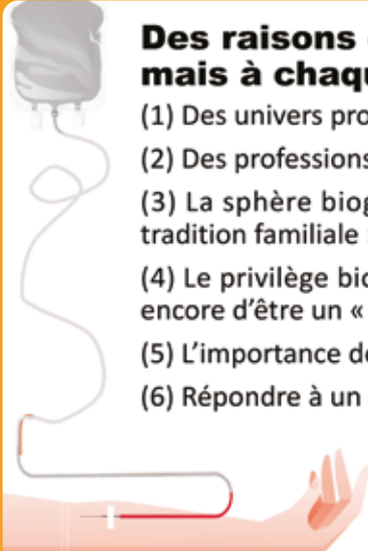
Parler des autres à partir d'une expérience singulière

Donner



Des raisons communes de donner mais à chaque fois singulières et personnelles

- (1) Des univers professionnels ou scolaires.
- (2) Des professions du soin
- (3) La sphère biographique : inscription d'un geste dans une « tradition familiale »
- (4) Le privilège biologique ressenti d'être en bonne santé et plus encore d'être un « donneur universel »
- (5) L'importance de valeurs citoyennes ou religieuses
- (6) Répondre à un appel de l'EFS



Donner, une rencontre ?

- « Les gens ne savent pas pour qui ils donnent mais ils savent aux yeux de qui ils donnent ».
- « Prenez tout ce que vous voulez, servez-vous ! [...] Les donneurs disent, j'ai une heure, ou deux heures ou trois heures... C'est incroyable ! »
- « ...Être reçus comme il faut, que tout se passe bien et terminer par un grand au revoir et merci beaucoup ».





Le don & la reconnaissance de la personne

- Des gestes techniques et des actes sociaux :

- Remerciements, usage du nom et du prénom du donneur, conversations « personnalisées »
- Collations « humanisées »
- Partage d'expériences des donneurs...

- Le don comme pratique morale

Transformer / conditionner



Le Domaine de la Vallée Verte Le sang comme produit, mémoire & témoignage

- « Le sang perd son identité pour en gagner une autre »
- « On va penser aux donneurs le matin et plus aux receveurs l'après-midi »
- « Un sang qui ne filtre pas, on se dit que ce donneur a peut-être des problèmes. Un plasma trop gras on se dit celui-ci il a fait une raclette hier » ...
- « On ne peut pas s'empêcher si on a une poche positive de se dire, quelle poisse ! La poche nous parle » ...





Effets de la présence du donneur : l'estime de soi

- Fierté d'avoir un produit précieux entre les mains et toute l'équipe en a en tête. Perdre une poche c'est un petit deuil et toute l'équipe est consciente de cela !
- Travailler à l'EFS ça a du sens, c'est gratifiant, je me sens utile. Je sais que chaque jour je contribue à sauver des vies et ça me motive. On se souvient que derrière chaque poche il y a un donneur !
- J'ai eu la chance d'aller au prélèvement et maintenant je me dis, je les vois et je donne mon sang . J'imagine les receveurs de près, on fait très attention à ne pas percer les poches. Je parle de mon métier à mes parents, à mes amis, c'est de la fierté. Je partage des stories sur Instagram !

Transfuser



Du donneur au patient Le sang à l'EFS-IPC et à l'IPC

- **Des préoccupations techniques :**
 - Acheminer la bonne poche au bon patient
 - Hémovigilance et procédures respectées – traçabilité
 - Contrôle ultime
- **Recevoir & répartir :**
Une biologie « sensible et éthique » :
 - Ce qui est sûr, on est évalué par un critère de qualité : sur les 20 000 poches par an, 36 ont été jetées et on est très triste, et c'est à ce moment que l'on pense au donneur... On se dit c'est dommage !
 - On se dit on pourrait encore faire mieux et mieux que mieux. Je ne sais pas au moment où l'on transfuse que l'on pense au donneur, mais c'est au moment où l'on jette la poche que ça fait très mal



Soigner – transfuser

- **Le basculement vers le soin et le patient**
 - On pense au patient avant de penser au produit lui-même
- **Cependant :**
 - Le sang ce n'est pas un visage, mais ce n'est pas un médicament comme un autre. On en prend soin, derrière y a un donneur qui a donné. Ça reste une prescription, mais on n'a pas envie que ça soit abimé.
 - Pour les plaquettes on se dit que c'est très très très précieux et le plasma on n'en parle même pas ... Là il n'y a rien qui peut remplacer cela ! Symboliquement ça ne peut pas être la même chose qu'un médicament. On n'aura pas les mêmes affects, même si ça reste un produit ... Ça vient de quelqu'un, c'est quelque chose d'extraordinaire.

- **Celui qui reçoit ce n'est pas qu'il ne sait pas, c'est que ce n'est pas le moment de se rendre compte... Il faut du « temps pour comprendre ».**
- **Les dons des utilisatrices & utilisateurs :**
- **IPC, pour le don de sang, en 10 minutes, tous les créneaux étaient pleins. Nous on voit directement où ça va, mais c'est plus facile sur les lieux de travail. C'est une vraie demande des soignants qui sont prêts à donner.**



Quelques histoires simples

- Des petits gâteaux ...
- Le bonheur de ne pas réussir
- Des mots chuchotés



Don, contre-don, dette

- **Donner de soi**

- « Donner de l'humanité, il faut donner un peu de soi sinon c'est robotique, et ce lien ça aide les patients, on est des scientifiques devant l'ordinateur mais il faut remettre de la chaleur humaine avec les patients, il faut se transformer en être humain aussi ... Donner aussi des morceaux de soi ... » :

- **Pluralité du remerciement**

- Retour des patients dans les unités, c'est important.
- Lettres envoyées après l'hospitalisation, par contre beaucoup de petits cadeaux, sorte de don pour remercier, pour dire bonjour...

- **L'expression d'une gratitude**

- Si donneur extérieur, une lettre anonyme peut être transmise à l'Agence de la Biomédecine et acheminée au donneur ...

Exprimer sa gratitude...

Bonjour
 Je ne peux malheureusement pas vous
 contacter personnellement mais je ressens
 cependant un grand besoin de vous exprimer
 mes remerciements et toute ma gratitude
 pour votre geste de don d'organes.
 Je suis Françoise, maman, et vous m'avez
 permis ainsi qu'à ma famille de prendre
 un nouveau départ dans la vie.
 Je fête mes 50 ans ! et toujours aussi Louise.
 Merci pour ce cadeau. Vous m'avez offert une
 deuxième vie, un deuxième anniversaire.
 Grâce à vous je peux profiter et voir grandir
 mes enfants, voyager - j'apprends d'ailleurs
 votre langue - et j'ai visité votre pays -
 Je vous suis infiniment reconnaissante
 Je vous souhaite une belle et longue vie.
 Je ne vous oublierai jamais.



AFNP, ASSOCIATION FRANÇAISE CONTRE LES NEUROPATHIES PÉRIPHÉRIQUES

PRÉSENTÉE PAR CHRISTINE LARRIEU



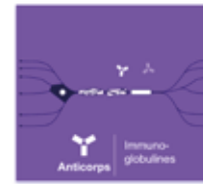
Mon parcours

- Diagnostic en 2019 : une maladie neurodégénérative rare.
- 18 mois de réadaptation physique.
- Mon parcours de soin : un job qui pourrait être à plein temps.
- Un cheminement vers une autre vie.



Ma pathologie & Mon traitement

- Système nerveux périphérique
- Auto-immune
- Démyélinisante
- Répondant aux immunoglobulines :
 - Par an, je consomme 1560 grammes par an d'Ig.
 - 585 dons de plasma sont nécessaires.
- Peu de perspectives de nouveaux traitements dans un proche avenir.
- Mes immunoglobulines ne sont pas françaises.
- Des tensions d'approvisionnement (2021 et 2024) avec un impact direct sur mon traitement (-30% d'IgSC) et sur l'évolution de ma pathologie.



Mes motivations

- Vous rencontrez pour vous remercier et vous encourager.
- Faire que la France devienne autosuffisante sur les immunoglobulines dans le futur car les maladies auto-immunes sont de plus en plus nombreuses.
- Que chaque patient puisse avoir son traitement sans craindre une rupture d'approvisionnement.

Gratitude

De vous à moi,

- Vous nous permettez de nous soigner, de guérir parfois et de **VIVRE**.
- Vous êtes un maillon essentiel de cette chaîne humaine.
- Sans vous, sans votre générosité, sans votre altruisme : point de Futur !
- ENSEMBLE, nous devons encore et encore :
 - Soutenir les équipes opérationnelles de l'EFS,
 - Motiver de futurs donateurs en expliquant ce qu'est ce don et ce qu'il représente pour les patients.





L'ASSOCIATION CASSANDRA

PRÉSENTÉE PAR XAVIER

www.associationcassandra.org/



UNIS DANS L'ACTION

L'Association Cassandra participe à la lutte contre la leucémie et les cancers pédiatriques, en mémoire de Cassandra et pour tous les enfants atteints d'un cancer.

"En mémoire de notre fille ainée Cassandra, nous avons fondé cette Association pour transformer ce malheur en espoir pour tous les autres enfants. Chaque jour, nous luttons avec les bénévoles pour que moins de familles traversent cette épreuve de la maladie, et pour donner plus de chances aux enfants qui combattent un cancer."

Xavier et Elodie BROUTIN



Nos missions sont orientées vers le soutien à la recherche médicale contre les cancers de l'enfant et l'amélioration du quotidien des enfants hospitalisés. Nous sensibilisons les citoyens aux dons de vie (dons de sang, de plaquettes, de plasma et de moelle osseuse). Ensemble, nous oeuvrons pour aider les enfants à guérir plus et mieux.



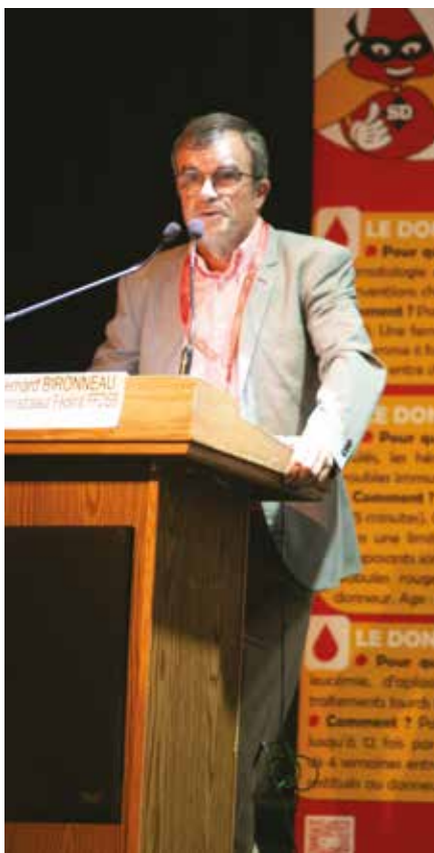
PHOTOS DU CONGRÈS



L'ACCUEIL



INTRODUCTION AU CONGRÈS



Mr Bernard BIRONNEAU - FFDSB - délégué à la com





DÉMONSTRATION DE JU-JITSU par les frères BEOVARDI, champions du monde







PREMIÈRE NUIT EN CORSE

Remise des diplômes de donneur de sang bénévole émérite







REPAS EN FAMILLE !









ILS ÉTAIENT TOUS LÀ !



MERCI À VOUS TOUS !



COLLOQUE DU 10 JUIN À L'ASSEMBLÉE NATIONALE

QUELLE PLACE POUR LES DONNS DU SANG ET DE PLASMA DANS NOTRE SOCIÉTÉ ?

organisé avec l'Établissement français du sang (EFS),
présidé par M. Frédéric Pacoud, à l'hôtel de Lassay.

La Délégation de l'Union Nationale des associations de donneurs de sang bénévoles de La Poste Orange avec Laurent, Audrey, Malika et Jean-François qui se sont déplacés.

Une excellente nouvelle pour le don en entreprise qui nous tient à cœur avec la nouvelle loi votée à l'Assemblée Nationale et qui va passer au Sénat.

Cette loi donne la possibilité aux salariés de donner leur sang-plasma-plaquettes sur leur temps de travail, même si à La Poste et Orange, c'était déjà le cas depuis très longtemps ! Un projet législatif auquel nous participons depuis longtemps avec certains députés de toutes les régions de France.

Nos entreprises sont reconnues comme les partenaires par excellence du don du sang...

N'oublions pas le recrutement des donneurs de moelle osseuse, très important, que nous animons avec le Docteur Catherine Faucher, de l'Agence de la Biomédecine ...



COLLOQUE PACA DU 16 JUIN

À MARSEILLE

Colloque organisé
par le Pr Yannick JAFFRE

Colloque le don

16.06.2025

Nous y étions :

les Délégués de secteur de la région Paca, et les présidents(es) du 13,04,05.

Magali, Michel, Eliette, Jean-François et Nadine Roux,...

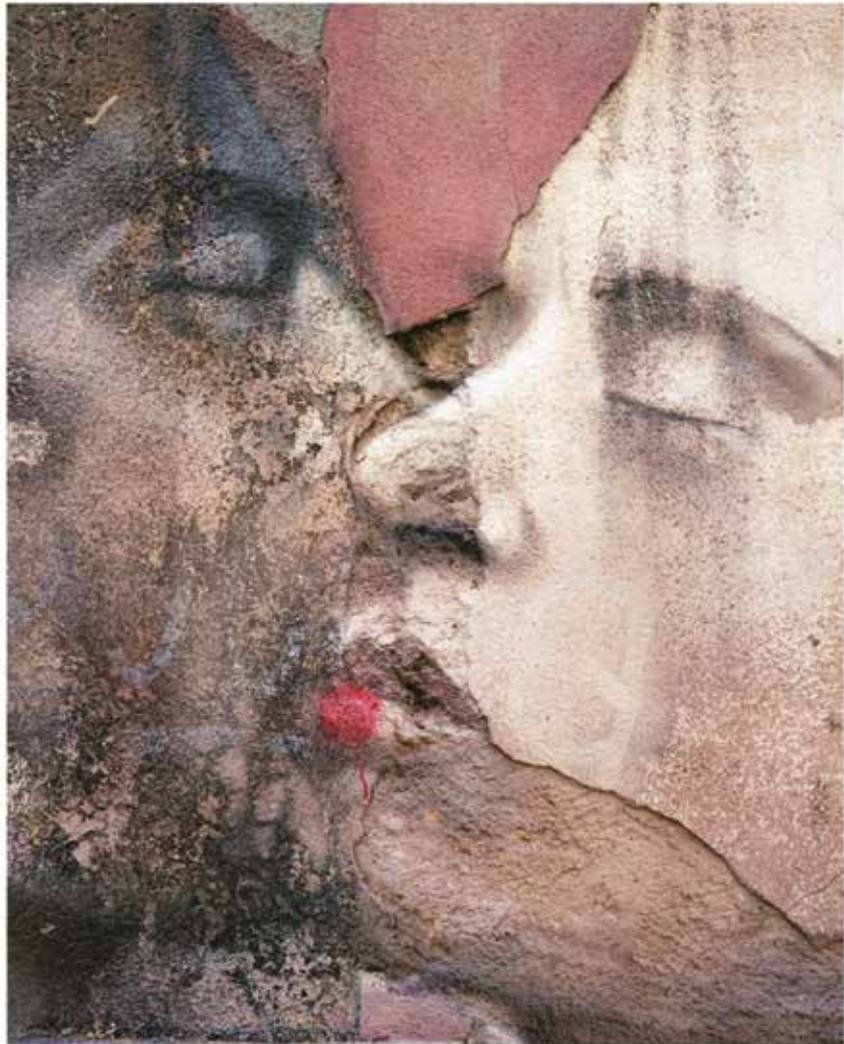
et nous y avons retrouvé, de nouveau, Le Professeur Yannick JAFFRE, Le Professeur Jacques CHIARONI, M. Frédéric PACOUD président de l'EFS, Madame Michele RUBIROLA, 1^{ère} adjointe à la Mairie de Marseille, ainsi que le staff de l'EFS PACA et le directeur des musées de Marseille Mr Nicolas Misery.

Un programme particulièrement chargé pour la journée, mais du temps bien utilisé dans le partage des connaissances.

Un immense merci à tous pour cet accueil généreux et bienveillant.

Le contenu de ces conférences et interventions à été concentré dans un magnifique compte rendu de 11 pages réalisé par la secrétaire de l'asso **DONSANGMOELLELPO13**.

Nous ne pouvons le publier ici par manque de place, MI spécial congrès oblige. Mais nous en mettrons l'intégrité sur notre site internet et un résumé en 4 pages sur le prochain Marguerite Info N°203 cet hiver.



MUSÉE D'HISTOIRE DE MARSEILLE

Dimensions Sociales - Pratiques Médicales - Questions Éthiques

16 juin 2025 de 9h30 à 18h30, 2 rue Henri Barbusse, 13001 Marseille

Colloque : Le don

Dimensions Sociales - Pratiques Médicales - Questions Éthiques

L'échange, qu'il s'agisse du « doux commerce » des biens, des relations d'alliance ou du constant dialogue des langues, des savoirs et des valeurs, est au fondement de toutes les sociétés. Certains de ces échanges sont bâtis sur une équivalence monétaire entre un objet et son prix. D'autres échanges, notamment fondés sur la vie comme inestimable valeur, ne sont pas régis par des procédures pécuniaires mais instaurent, de fait, une relation entre celui qui offre et celui qui reçoit. En France, il en va ainsi dans le domaine médical où les dons de sang, de moëlle, de microbiote, de gamète ou d'organe sont anonymes, libres et gratuits.

Par ailleurs, de nombreux domaines médicaux techniquement « de pointe » - médecine transfusionnelle, oncologie, hématologie, greffes, procréation... - reposent sur une indispensable générosité « ordinaire » et un souci de l'autre, liés à un ensemble de jugements sur ce qu'il est « bon de faire », d'opinions, de valeurs morales partagées, et d'engagements concrètement mis en œuvre.

Le dialogue entre médecine et société ouvre ainsi à divers questionnements allant du plus vaste des choix sociétaux (« gratuité » du don et des soins, PMA, législation sur le don d'organe) aux liens réels et/ou imaginaires qui se nouent entre celui qui donne et celui qui reçoit, faits de diverses représentations du corps, de sensorialités, de rapports à divers systèmes normatifs, de sentiments de responsabilité, de gratitude et parfois de culpabilité.

Étudier l'intrication complexe et plurielle des avancées médicales et des dimensions sociales du don est essentiel pour progresser dans la prise en charge des pathologies, mais aussi pour conserver au cœur de nos sociétés les valeurs morales qui les fondent.

RETOUR SUR LE COLLOQUE LE DON

Dimensions sociales - Pratiques Médicales - Questions Éthiques

Le 16 juin 2025 au Musée d'histoire de la Ville de Marseille s'est tenu un événement associant, une exposition artistique (photos de Clément Chapillon & textes de Yannick Jaffré), un colloque scientifique, et une collecte de sang organisée par l'Établissement Français du sang (EFS).

Il s'agissait ainsi de souligner les liens entre **une réflexion intellectuelle**, l'établissement d'un large dialogue entre les équipes soignantes et les populations par une démarche artistique valorisant les acteurs du don (donneurs et soignants) et une mise en pratique d'un engagement qui ne peut se limiter à un discours.

Par ailleurs, ce travail pluriel a engagé, grâce à l'élan de l'**UMR-ADES** et du **GID**, l'ensemble des institutions œuvrant dans le **domaine de la santé à Marseille** : La Mairie de Marseille, les Musées, l'**EFS**, l'Institut Paoli Calmettes, l'APHM et bien sûr les équipes scientifiques appartenant à Aix-Marseille Université et au **CNRS**.

Scientifiquement ce colloque a souhaité interroger très concrètement, grâce à des études précises, les liens entre une médecine « de pointe » (ou différents secteurs médicaux complexes) et des questions touchant à diverses dimensions sociales.

C'est ainsi que la journée, après une introduction générale a permis de travailler sur cinq domaines précis :

Le don de sang

Quels sont les besoins en sang, en plasma ; comment améliorer et accroître les dons ; comment mieux dialoguer avec les diverses populations présentant des caractéristiques biologiques spécifiques ; quelles sont les « vécus » de la maladie et des transfusions dans certaines pathologies comme la drépanocytose.

Le don de cellules hématopoïétiques

Expliquer médicalement ce qu'il est courant de nommer les « dons de moëlle » ; mais aussi comment « se passent les greffes » ; comment réagissent les donneurs et les receveurs ; comment est « subjective » la greffe ; quelles questions éthiques sont soulevées lors du don, à quelles solidarités souvent lointaines correspond le « registre des donneurs ».

Le don d'organes et de tissus

Expliquer là aussi ce qu'est le don d'organes, son déroulement ; interroger les raisons des refus ; dessiner



des parcours pour améliorer les dons et les accroître ; mais aussi comment vivre avec un organe qui n'est pas de soi, comment vivre et faire « son travail de deuil » si l'on sait que les organes d'un être aimé continuent « de vivre » chez une personne transplantée, comment refuser et comment aussi accepter de donner entre vivant un organe.

Le don de microbiote

Le don de sang ou d'organe peut sembler un « noble » geste, mais quel est le statut d'un don de celles qui pourtant sauve des vies ; comment nos sensibilités et sensorialités influencent-elles sur nos conduites et la prise de traitements.

Le don de gamètes et d'utérus

Depuis quelques années, les avancées de la bio-médecine questionnent les dimensions constitutives de toute société que sont la reproduction et la filiation. S'il est possible d'aider médicalement des couples à concevoir quelles questions socio-affectives se posent aux divers acteurs – donneurs, receveurs et enfants de cette scène procréative.

Texte rédigé par Yannick Jaffré responsable du GID-santé



PAPILLOMAVIRUS

DES CANCERS QUE L'ON POURRAIT ÉVITER

Vaccination HPV : Un Rattrapage Recommandé jusqu'à 26 Ans

Le papillomavirus humain (HPV) est un virus sexuellement transmissible qui peut entraîner des complications graves, notamment des cancers, dont le cancer du col de l'utérus. En réponse à la nécessité d'améliorer la couverture vaccinale, la Haute Autorité de santé (HAS) a récemment recommandé un rattrapage de la vaccination contre le HPV pour les jeunes adultes jusqu'à 26 ans, indépendamment de leur genre ou de leur orientation sexuelle. Cette décision, annoncée le 13 mai

2025, vise à corriger les inégalités d'accès à la vaccination qui existaient auparavant.

Jusqu'à présent, la vaccination de rattrapage était limitée aux femmes et aux hommes hétérosexuels jusqu'à 19 ans, et jusqu'à 26 ans pour les hommes ayant des relations sexuelles avec des hommes. Cette disparité a soulevé des préoccupations quant à l'équité d'accès à la prévention des infections par le HPV. La HAS a donc pris l'initiative de recommander un élargissement de cette prise en charge, afin de garantir que tous les jeunes, quel que soit leur genre ou leur orientation sexuelle, puissent bénéficier de la vaccination. La HAS souligne que la priorité doit rester la vaccination des adolescents entre 11 et 14 ans, période où l'efficacité du vaccin



est optimale. En effet, le vaccin Gardasil 9, recommandé pour la vaccination, est le plus efficace lorsqu'il est administré avant le début de l'activité sexuelle. Cependant, il est également crucial de permettre un rattrapage pour ceux qui n'ont pas pu se faire vacciner à cet âge.

L'infection par le HPV est responsable de près de 6 400 nouveaux cas de cancer chaque année en France, principalement du col de l'utérus, ainsi que de 35 000 lésions précancéreuses. La stratégie de rattrapage proposée par la

HAS est donc perçue comme un levier supplémentaire de prévention. En augmentant la couverture vaccinale, on espère réduire la circulation du virus dans la population générale et, par conséquent, diminuer l'incidence des cancers liés au HPV. Les données sur l'exposition au HPV chez les jeunes adultes jusqu'à 26 ans n'ont pas encore été exposés au virus, mais sont à risque élevé de l'acquérir et de le transmettre. Le pic d'incidence des infections par le HPV chez les femmes se situe dans la tranche d'âge de 20 à 24 ans, ce qui souligne l'importance d'une vaccination préventive.

En conclusion, la recommandation de la HAS pour un rattrapage de la vaccination contre le HPV jusqu'à 26 ans est une avancée significative dans la lutte contre ce virus. Elle vise à garantir un accès équitable à la vaccination pour tous les jeunes, tout en soulignant l'importance de la vaccination préventive dès l'adolescence. En agissant maintenant, nous pouvons espérer réduire l'impact du HPV sur la santé publique et protéger les générations futures contre les cancers associés. La vaccination est un outil essentiel dans cette lutte, et il est crucial que chacun prenne conscience de son importance.

LES RESTRICTIONS AU DON SE SONT ASSOUPLIES AU 1^{ER} SEPTEMBRE 2025

À compter du 1^{er} septembre 2025, le délai pour se faire prélever son sang sera réduit dans certains cas afin d'inciter les citoyens à réaliser des dons et à sauver des vies.

A partir du mois de septembre, les critères vont être assouplis afin d'encourager les dons. En effet, les personnes qui se sont fait tatouer ou piercer devaient alors attendre



quatre mois pour pouvoir donner leur sang mais ce délai est à présent divisé par deux depuis le 1^{er} septembre. Le délai est également réduit pour les personnes ayant subi une endoscopie avec instrument flexible. De même, ceux qui ont réalisé une séance d'acupuncture, de mésothérapie ou de sclérose de varices pourront donner leur sang après un délai de deux mois.

► L'ESSENTIEL

- Dès le 1^{er} septembre 2025, il sera possible de donner son sang deux mois après s'être fait tatouer ou percer au lieu de 4 mois.
- Cette réduction peut permettre d'avoir beaucoup plus de donneurs», selon Frédéric Pacoud, président de l'Établissement français du sang (EFS).
- Les autres conditions, par exemple l'âge, le poids, le nombre de partenaires sexuels ou les voyages, demeurent les mêmes.



CHIKUNGUNYA

L'ÎLE DE LA RÉUNION FACE À UNE REPRISE DU CHIKUNGUNYA... DES CAS DÉTECTÉS EN FRANCE

Depuis le début de l'année, La Réunion connaît une résurgence significative du chikungunya. Plus de 30 000 cas ont déjà été confirmés, causant des dizaines d'hospitalisations et plusieurs décès en quelques mois. L'épidémie reste sous étroite surveillance : où en sommes-nous exactement ? Quels sont les risques pour les habitants comme pour les voyageurs ? Voici un point complet, enrichi de conseils pratiques pour se protéger.

Qu'est-ce que le chikungunya ?

Le chikungunya, souvent surnommé « chik », est une maladie virale transmise à l'être humain par la piqûre du moustique *Aedes*. Ce virus appartient à la famille des arbovirus, comme la dengue ou le Zika. Bien que partageant le même vecteur,

chaque virus se distingue par ses symptômes et sa gravité propre : le chikungunya provoque surtout de fortes douleurs articulaires, parfois invalidantes, mais, dans l'ensemble, son évolution est moins grave qu'une dengue hémorragique, par exemple.

Un retour près de vingt ans après 2005-2006

La Réunion avait déjà vécu un épisode majeur de chikungunya en 2005-2006, avec près de 266 000 personnes touchées — plus d'un habitant sur trois. Grâce à l'immunité collective et à des campagnes intensives de lutte contre les moustiques, le virus avait ensuite quasiment disparu. Mais depuis août 2024, les cas augmentent à nouveau, et une épidémie officielle a été déclarée en janvier 2025.

Comment se transmet le virus à La Réunion ?

Un moustique Aedes pique une personne infectée et ingère le virus. Après quelques jours d'incubation, ce moustique devient apte à transmettre le virus. Une nouvelle piqûre permet la contamination d'une autre personne. Ce cycle peut s'accélérer dans des conditions favorables : chaleur, humidité et stagnation d'eau, fréquentes à La Réunion.

État actuel de l'épidémie.

Depuis fin avril 2025, les indicateurs sont en baisse — une bonne nouvelle ! Toutefois, le virus circule toujours largement sur l'île. Voici les données clés, disponibles jusqu'au 25 mai 2025 :

Consultations en médecine de ville : 193 300

Passages aux urgences : 2 743

Hospitalisations : 391

Décès : 15 principalement chez les personnes âgées, avec comorbidités.

Même si l'épidémie régresse, la prudence reste de mise : le chikungunya reste actif sur tout le territoire.

Quels sont les symptômes ?

Il est important de souligner qu'une piqûre ne garantit pas une infection : le moustique doit être porteur du virus. En cas d'infection, la maladie débute après 2 à 10 jours d'incubation, le plus souvent entre les jours 4 et 7. Les symptômes typiques sont :

- Fièvre élevée
- Violentes douleurs articulaires
- Fatigue intense
- Céphalées
- Éruption cutanée
- Douleurs musculaires
- Ganglions lymphatiques enflés

Ces symptômes sont souvent très pénibles. Si vous êtes enceinte, nourrisson ou avez une maladie chronique, consultez rapidement. Le diagnostic se fait par prise de sang, pour confirmer le virus.

Traitement : soulager les symptômes

Il n'existe aucun traitement antiviral spécifique contre le chikungunya. On met en œuvre une « prise en charge symptomatique » :



Repos complet : la fatigue peut être intense — un bon repos est essentiel.

Hydratation : boire beaucoup pour compenser la fièvre.

- Médicaments : antalgiques et antipyrétiques (paracétamol).
- Anti-inflammatoires ou corticoïdes : à prendre uniquement sur prescription médicale, en cas de douleurs articulaires sévères et persistantes.

Consultez rapidement un médecin si Les douleurs deviennent trop fortes ou durent anormalement, Des symptômes neurologiques (troubles de vigilance, faiblesse) apparaissent.

Contagion entre humains : non, mais précautions néanmoins

Le chikungunya n'est pas contagieux de personne à personne. Vous ne pouvez pas l'attraper par contact direct, toux ou éternuements. Toutefois, une personne infectée reste un réservoir pour les moustiques : ces derniers, en la piquant, peuvent ensuite transmettre l'infection à d'autres.

Risques pour habitants et voyageurs

- **Pour les habitants**, le risque est élevé durant la saison chaude et humide. La vigilance reste de mise dans les zones rurales et périurbaines, ainsi que durant les périodes de pluie.
- **Pour les voyageurs**, même ponctuels, les mesures de protection doivent être strictes : moustiquaires, vêtements couvrants, anti-moustiques à base de DEET, éviter les zones stagnantes durant la journée (période active des Aedes). Les visites dans les zones montagneuses ou en haute altitude présentent moins de risque, mais la vigilance reste nécessaire dans les zones basses et les plaines.

Gestes essentiels pour se protéger

Voici les gestes à appliquer immédiatement : Appliquer un **répulsif adapté** toutes les 4 à 6 heures (DEET, Icaridine...). Porter des **vêtements couvrants** : manches longues, pantalons, surtout aux heures de piqûre (matin et fin d'après-midi). Utiliser **moustiquaires** aux lits ou lits parapluie, même en journée.

1. Éliminer les points d'eau stagnante : pots de fleurs, soucoupes, bidons, pneus usagés...
2. Installer des **grilles ou moustiquaires aux fenêtres**. Entretien son environnement : désherber, nettoyer les gouttières, curer les canalisations.

Situation épidémique : où en sommes-nous ?

À fin mai 2025, les autorités sanitaires indiquent un recul net de l'épidémie. Les passages aux urgences diminuent, les hospitalisations et les nouveaux cas sont moins nombreux. Toutefois, la vigilance reste indispensable. Les moustiques sont encore présents, et leur nombre remonte dès le retour des pluies.

Conclusion

La réplique du chikungunya à La Réunion depuis début 2024 rappelle que les épidémies, même anciennes, peuvent revenir. Heureusement, les indicateurs sont encourageants : la phase de réduction est amorcée. Mais vigilance reste le maître mot : élimination des gîtes à moustiques, protection individuelle, et consultation médicale en cas de symptômes.

Pour les habitants comme les voyageurs, l'adoption de comportements préventifs simples peut faire une différence. Le chikungunya n'est pas mortel dans la majorité des cas, mais ses effets sont éprouvants. À La Réunion, respectez les gestes barrières anti-moustiques : en les suivant scrupuleusement, vous réduisez considérablement le risque d'infection... et contribuez à interrompre la chaîne de transmission sur l'île.

Article validé en juin 2025, d'après les données épidémiologiques les plus récentes disponibles.



DÉCOUVERTE DU GROUPE SANGUIN «GWADA NÉGATIF»

Ce nouveau groupe sanguin ultra rare découvert chez une Française. Des chercheurs français ont identifié le 48^e système de groupe sanguin chez une femme d'origine guadeloupéenne. Baptisé Gwada négatif, il est pour l'instant unique au monde. Une découverte qui ouvre des perspectives pour la médecine transfusionnelle.

Des équipes de l'Établissement français du sang (EFS) ont mis au jour un nouveau système de **groupe sanguin**, le 48^e connu chez l'être humain. La découverte a été qualifiée de brillante et officiellement reconnue début juin 2025 par la Société internationale de transfusion sanguine.

À l'origine de cette avancée, le cas d'une seule patiente, une Française d'origine guadeloupéenne qui serait la seule personne au monde à porter cette spécificité sanguine.

Une énigme médicale vieille de 15 ans

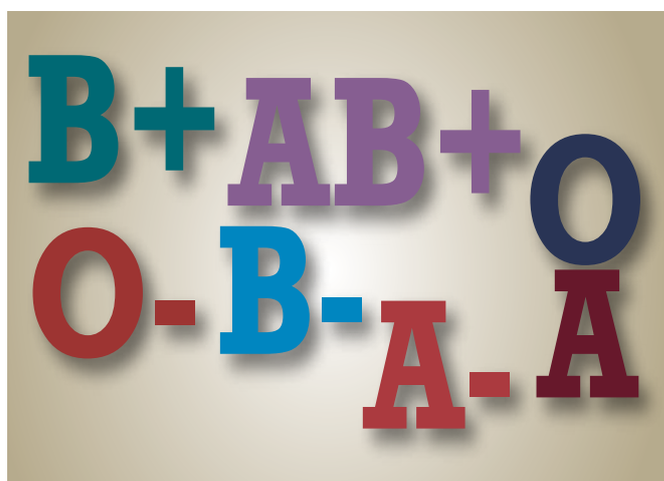
Dès 2011, un anticorps très particulier et inconnu est détecté chez une patiente de 54 ans résidant à Paris, lors de tests de routine avant une opération. Les moyens techniques de l'époque ne permettent pas de lever le voile. Le dossier est mis de côté, mais pas oublié.

La pugnacité des chercheurs, notamment des équipes de **Slim Azouzi**, paie enfin en 2019. Grâce au **séquencage ADN** à très haut débit, les scientifiques ont pu percer le mystère. L'analyse complète de ses 22 000 gènes a révélé une mutation génétique spécifique.

Le Gwada négatif : un sang unique au monde

Ce nouveau groupe sanguin, baptisé « **Gwada négatif** » en référence aux origines de la patiente, appartient à une toute nouvelle famille, le système **PIGZ**. La particularité de cette femme, désormais sexagénaire, est qu'il n'y a qu'elle qui est compatible avec elle-même aujourd'hui dans le monde.

Ce caractère unique est le fruit d'un héritage génétique rare. Son père et sa mère possédaient chacun un exemplaire du



gène muté. Elle a hérité des deux, une condition nécessaire pour que ce groupe sanguin se déclare, alors que ses frères et sœurs n'en avaient reçu qu'un seul.

Un exploit français porteur d'espoir

La découverte d'un nouveau groupe sanguin est un événement majeur pour la médecine transfusionnelle, comparable à celle du système ABO en 1900. Elle est surtout porteuse d'un immense espoir. Identifier ces groupes rares permet d'améliorer la prise en charge et la sécurité des patients qui en sont porteurs.

Les chercheurs espèrent désormais trouver d'autres personnes avec ce même sang, en lançant un protocole de recherche spécifique, notamment chez les donneurs en Guadeloupe.

Source :EFS

LES EFFETS DE LA LOI DUPLOMB

La récente adoption de la loi Duplomb sur l'agriculture, le 8 juillet 2025, suscite une vive polémique en France, notamment auprès des associations de défense de la santé publique. Cette loi prévoit la réintroduction temporaire de l'acétamipride, un pesticide de la famille des néonicotinoïdes interdit dans le pays depuis 2018.



La Ligue contre le cancer, en première ligne dans la dénonciation de ce texte, déplore un recul inquiétant en matière de protection sanitaire et environnementale.

Cependant, cette démarche soulève d'importantes questions quant aux risques sanitaires associés à l'usage des néonicotinoïdes. L'acétamipride, malgré son interdiction depuis plusieurs années, est autorisé en Europe jusqu'en 2033, ce qui a motivé la réintroduction prévue par la loi Duplomb. Ce retour en grâce d'un pesticide controversé est perçu comme un affront au principe de précaution, fondement des politiques sanitaires françaises.

Les néonicotinoïdes, dont l'acétamipride fait partie, sont reconnus pour leurs effets dévastateurs sur la biodiversité. Ils sont notamment responsables du déclin dramatique des populations d'abeilles, essentielles à la pollinisation et à l'équilibre des écosystèmes. En outre, ces substances polluent les nappes phréatiques, compromettant la qualité de l'eau potable. **Ces impacts environnementaux s'accompagnent d'une menace directe pour la santé humaine.** Des études scientifiques ont mis



en évidence que l'acétamipride traverse la barrière placentaire, exposant ainsi les fœtus à des substances toxiques susceptibles de provoquer des **cancers pédiatriques**.

Francelyne Marano, vice-présidente de la Ligue contre le cancer et professeure émérite en toxicologie, s'est exprimée avec force à ce sujet : « En levant certaines contraintes, ce texte ne protège personne – ni les enfants, ni les concitoyens, ni même les agriculteurs, qui seront les premiers exposés aux néonicotinoïdes ». Cette déclaration souligne que les agriculteurs, souvent en première ligne face aux pesticides, sont eux-mêmes vulnérables aux effets nocifs de ces produits chimiques.

Les critiques contre cette loi ne se limitent pas à la Ligue contre le cancer. Plusieurs autres associations environnementales et de santé publique ont également exprimé leur inquiétude face à ce retour en arrière. Elles appellent à une vigilance renforcée et à une réévaluation des politiques de lutte contre les pesticides, afin de préserver la santé des populations et la biodiversité.

Il est également important de souligner que l'usage des pesticides ne concerne pas uniquement la santé humaine, mais aussi la qualité des sols, la biodiversité locale et la durabilité des systèmes agricoles. Les néonicotinoïdes, en particulier, ont été pointés du doigt pour leur rôle dans la perturbation des écosystèmes, avec des conséquences à long terme difficilement réversibles.

Face à ces enjeux, **la Ligue contre le cancer** et d'autres acteurs de la société civile appellent à un renforcement des mesures de précaution et à une meilleure prise en compte des risques sanitaires. Ils insistent sur la nécessité de réflexions plus respectueuses de l'environnement et de la santé.

La mobilisation de la Ligue contre le cancer et d'autres associations témoigne de l'importance de maintenir un dialogue ouvert et vigilant sur ces questions cruciales pour l'avenir de la société et de la planète.

Soyez plus vigilants à votre alimentation et devenez des consommateurs avisés, il en va de votre santé.

Prenez soin de vous !

Par Effem de Lacôme



LA MALADIE DU GREFFON CONTRE L'HÔTE, BIENTÔT RECONNUE COMME MALADIE RARE ?

La maladie du greffon contre l'hôte (cGVH) est une complication qui peut survenir après une allogreffe de cellules souches hématopoïétiques (CSH).

Environ 40 % des patients ayant bénéficié de cette procédure développent cette maladie, qui se manifeste lorsque les cellules immunitaires du greffon attaquent les tissus de l'hôte. Cette condition, bien que connue des professionnels de santé, souffre d'une reconnaissance insuffisante en tant que maladie rare en France.

Actuellement, la prise en charge de la cGVH, notamment dans sa forme chronique, varie considérablement d'une région à l'autre. Cette inégalité d'accès aux soins est préoccupante, car les conséquences de la cGVH sur la qualité de vie des patients et de leurs aidants sont souvent lourdes.

Les symptômes peuvent être débilissants et inclure des problèmes cutanés, digestifs et respiratoires, rendant le quotidien des patients particulièrement difficile.

Face à cette situation, un collectif de patients, soutenu par des experts en santé, se mobilise pour faire reconnaître

la cGVH comme une maladie rare. Cette reconnaissance permettrait non seulement d'améliorer le parcours de soins, mais aussi de favoriser la recherche et le développement de traitements adaptés. En effet, la cGVH présente des caractéristiques immuno-hématologiques qui justifient son intégration au sein de la filière Marih (maladies rares immuno-hématologiques).

La reconnaissance de la cGVH comme maladie rare pourrait également sensibiliser le grand public et les professionnels de santé à cette condition, favorisant ainsi un meilleur diagnostic et une prise en charge plus rapide.

Les patients et leurs familles pourraient bénéficier d'un soutien accru, tant sur le plan médical que psychologique.

En conclusion, la mobilisation pour la reconnaissance de **la maladie du greffon contre l'hôte** comme maladie rare est essentielle. Elle vise à garantir un accès équitable aux soins et à améliorer la qualité de vie des patients touchés par cette maladie complexe. Les efforts des collectifs de patients et des experts sont cruciaux pour faire avancer cette cause et apporter l'espoir d'un avenir meilleur pour ceux qui souffrent de la cGVH.

À TOUS MES AMIS BÉNÉVOLES DU DON, JE VOUS PRÉSENTE LE SUPER DONNEUR !...



A gauche M. Reynald LOT, le receveur et à droite , le super donneur, son fils Antoine que nous saluons ici, car sans lui, nous n'aurions pas eu le plaisir de connaître Reynald à notre congrès en Corse.

... Mon fils celui qui m'a sauvé la vie... et qui dit souvent : même pas mal !!

Je suis aujourd'hui à mon 2000^{ème} jour de greffe !!!

Donc ça fonctionne et bien entendu que la vie est belle après tous ces péripéties.

Grand merci à tous les donneurs, aux bénévoles du don, aux soignants, aux accompagnants, aux chercheurs.

Merci de votre bonne grâce.

Le receveur
Reynald





LA VIE DES ASSOCIATIONS

LES ASSOCIATIONS LOCALES
en action sur le terrain

05 / Hautes-Alpes
07 / Ardèche
13 / Bouches du Rhône
21 / Côte d'Or
22 / Côtes d'Armor
29 / Finistère
45 / Loiret
69 / Rhône
70 / Haute Saône
72 / Sarthe
75 / Paris
77 & 91 / Ile de France
79 / Deux Sèvres
83 / Var
84 / Vaucluse

05 / HAUTES-ALPES



GAP – 06-05-2025 FOIRE EXPO – Stand de Jean François ROUX LPO05 et UD05.

VISITE DU DOCTEUR CATHERINE FAUCHER, hématologue et responsable du registre des donneurs de moelle osseuse à l'agence de la biomédecine, sur notre stand EFS Don du Sang de GAP FOIRE EXPO aujourd'hui à 14h.

Les bénévoles du Don du sang La Poste Orange et de l'Union Départementale des donneurs de sang bénévoles du 05 se sont associés pour lancer le recrutement de donneurs de moelle osseuse à l'occasion du stand sur Gap Foire Expo. L'idée novatrice consiste à recruter directement des donneurs de moelle osseuse, mais aussi de convertir les donneurs de sang grâce à l'ensemble des bénévoles volontaires et formés des amicales du don du sang du 05.

Rendez-vous sur : https://www.dondemoelleosseuse.fr/se_preinscrire

Donner sa moelle osseuse est un acte proche du don de sang...

Le Dr Catherine Faucher s'est déplacée sur Gap pour encourager les bénévoles engagés, échanger avec eux et les féliciter d'être des leaders en la matière, et rencontrer les visiteurs.

Des échanges informels, chaleureux, engagés, un énorme merci à Catherine Faucher pour sa présence parmi nous aujourd'hui. Notre expérience sera reprise lors du prochain congrès de l'Union Nationale du Don du sang La Poste Orange où elle est invitée par Jean-François Roux à intervenir fin mai à Ajaccio. Une nouvelle aventure est lancée, merci à tous pour votre engagement pour sauver des vies

07 / ARDÈCHE

DAVEZIEUX 07

L'association don du sang de l'Ardèche s'est rendu au «Prévention Tour», sur le site de Davézieux, pour sensibiliser les facteurs au don du sang. Journée accueillante avec plusieurs stands sur le site.



13 / BOUCHES DU RHÔNE

LE 14 JUIN 2025 JOURNÉE ANNUELLE ET MONDIALE DES DONNEURS DE SANG

Une belle rencontre, comme on les aime !

Une magnifique jeune femme nous a ravis. Elle a choisit cette occasion qu'elle a associée à son anniversaire pour réaliser son premier don !

BRAVO à elle !

Nous l'appellerons Providence Et nous serons heureux de l'accueillir sur une prochaine collecte.

Merci à tous les donneurs et donneuses qui ont permis comme elle la réussite de cet événement annuel



21 / CÔTE D'OR

NOTRE ASSOCIATION A TENU SON ASSEMBLÉE GÉNÉRALE LE 26 MARS.



Celle-ci a révélé notre bonne santé financière et notre dynamisme. Outre nos collectes, nous sommes partie prenante dans l'Union départementale de Côte d'Or et participons aux événements initiés par l'EFS. La promotion du don est au cœur de notre action. S'il le fallait, Marguerite info d'octobre en est le témoin. Les amicales voisines et amies ont bien relevé notre volonté. Ce que les représentants de La Poste et Orange, invités et absents non excusés n'ont pu entendre !



UNE PROMOTION DE LA JMDS INNOVANTE

UN MAGNIFIQUE VISUEL,
ATTIRANT ET AGRÉABLE

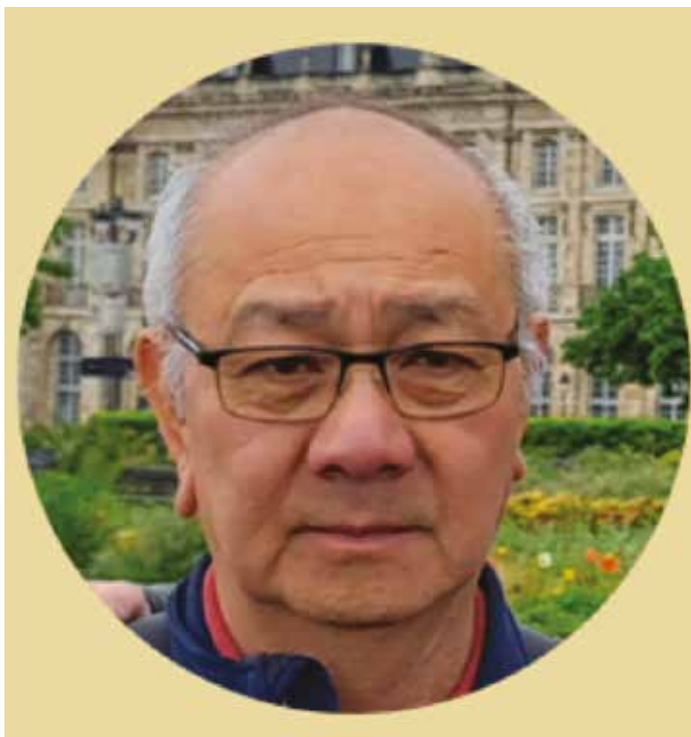
UN GRAND MERCI À IDA



A l'instar de l'an passé, notre association a fait la promotion du don de sang et de la JMDS. Toujours avec la complicité de 2 pharmaciens de la métropole dijonnaise mettant leur vitrine à disposition et le talent reconnu de Lisa.

Christian Paquelier

22 / CÔTES D'ARMOR



IN MEMORIAM - TRISTE NOUVELLE.

Notre ami Philippe Chane Kon (trésorier de l'association des côtes d'Armor 22)

est malheureusement décédé vendredi 18 juillet 2025 à l'âge de 68 ans.

Philippe était un membre actif pour le Don de sang La Poste Orange en Bretagne depuis plusieurs années et un participant assidu à nos réunions de secteur. Il était notamment présent au dernier congrès de l'Union à Ajaccio.

Certains d'entre vous ont pu le rencontrer et apprécier son extrême gentillesse.

Toutes nos condoléances à sa famille.

Ce mot « condoléance » qui veut dire souffrir avec !

Tous les membres de l'union s'associent à la famille pour partager cette douleur.

29 / FINISTÈRE

DON DU SANG LA POSTE ORANGE

Une journée de mobilisation autour du don de sang, le don de moelle osseuse et le don d'organes; une journée menée comme son habitude par les animateurs de l'asso du Penn ar Bed à l'occasion du Tour du Finistère cycliste pour la 2^{ème} année consécutive. Nul doute que nous serons de la partie en 2026.



45 / LOIRET

RETOUR SUR UN MOIS D' ACTIONS DENSES POUR L'ADSB LPO45

Tout au long du mois de juin, les bénévoles de notre association se sont pleinement investis en organisant et en prenant part à de nombreuses actions sur la ville orléanaise. Grâce à leur énergie, leur sourire et leur mobilisation sans faille, chaque action a été l'occasion de promouvoir le don de soi.

JMDS 2025 les 13 et 14 juin

La Patinoire d'Orléans a vibré au rythme de la solidarité à l'occasion de la Journée Mondiale du Don du Sang. Environ 340 donneurs avaient pris rendez-vous toute la journée du 13 juin et la matinée du 14 juin pour cette collecte événementielle.

Animations, stands d'information et ambiance chaleureuse ont fait de cet événement un moment fort, porté par l'engagement des bénévoles et des équipes de l'EFS.

Cette journée a permis également de sensibiliser les donneurs de sang aux dons de plasma, un réel enjeu de souveraineté sanitaire en France.

Festiv'Assos 2025 à Orléans

Le samedi 14 juin, la 11^e édition de Festiv'Assos a rassemblé près de 60 associations locales à Orléans La Source, offrant une journée festive aux habitants.

Spectacles, démonstrations, initiations et animations pour enfants ont rythmé l'événement, mettant en valeur la richesse du tissu associatif orléanais.

L'ADSB LPO 45 et l'Association Drépa Ketya ont co-animé un stand de sensibilisation, d'information auprès du public.





Collecte de sang sur le site d'Orange Rives d'Orléans

Le 26 juin dernier, sous la dynamique impulsion de Bruno Leroy, notre secrétaire, s'est déroulée la 4^e collecte de don du sang sur le site d'Orange Rives d'Orléans.

Un bilan modeste mais vital en cette période d'été où les donneurs sont moins nombreux et la demande de produits sanguins toujours très forte.

Notons que cette collecte permettra de sauver 78 vies et que 6 nouveaux donneurs ont effectué leur premier don.

Bonne ambiance conviviale et sympathique empreinte de beaucoup d'humanité.

Merci à tous les bénévoles (qui se reconnaîtront) pour leurs engagements solidaires lors de ces différentes actions.

69 / RHÔNE

MARDI 24 JUIN ENCORE UNE BELLE COLLECTE ORGANISÉE SUR LE SITE D'ORANGE LUMIÈRE À LYON.

Pas moins de 66 collègues se sont présentés et 57 ont pu être prélevés. Encore un grand merci à tous ainsi qu'aux personnels du service logistique du bâtiment Lumière toujours efficaces pour que nos donneurs soient dans les meilleures conditions.

Pas de canicule pour les donneurs la clim est très efficace... la collecte prévue le 26 juin a malheureusement été annulée suite à un manque de personnel EFS ce que nous regrettons.



70 / HAUTE SAÔNE



Le 18 mai 2025, au bord du lac de Vesoul, avec nos amis et partenaires de la cardiologie, nous avons organisé une journée de sensibilisation et tenu un stand pour informer sur les don de sang et de plasma, mais aussi le don d'organes et de moelle osseuse.

A côté de nous, un stand cardiologie avec mesures diverses et parcours du cœur sur différentes distances ; la Croix Rouge qui assurait des démonstrations/initiations de massage cardiaque et réanimation ; l'école d'infirmières qui informait sur les métiers de la santé ; et la ligue contre le cancer qui proposait des informations sur les nouveautés en matière de soins de suite après la maladie.

Et aussi un stand de médecines douces.

Outre les différents parcours à pied, les visiteurs pouvaient faire un tour sur l'eau avec le « Dragon Boat », embarcation à rames destinée à la rééducation après le cancer du sein : chef de nage avec tam-tam et encouragements vocaux pour tenir la cadence, comme dans Ben Hur !

Une belle journée ensoleillée qui a attiré environ 300 personnes sur les stands. Un beau succès ; à renouveler au prochain Forum santé en septembre.



72 / SARTHE

**MARDI 20 MAI 2025,
LE CENTRE PPDC DU MANS NOUS CONVIAT À LEUR JOURNÉE QVT
(QUALITÉ VIE TRAVAIL) QUI RÉUNISSAIT UNE DIZAINE D'ATELIER.**



De gauche à droite : Jean Piard (Secrétaire), Jean- Marie Perrier (Président), Bernard Supiot, Chantal Le Proust , Jean Claude Suffissais (Vice Président)

L'Association de La Sarthe a répondu présent en tenant un stand toute la journée pour informer, sensibiliser les collègues postiers sur le Don du Sang et d'Organes et convaincre certains collègues à nous rejoindre au sein de l'association.

Au cours de cette journée, 242 postiers sont passés sur les différents ateliers.

Nous avons pu inscrire une dizaine de collègues pour la prochaine collecte qui a lieu le 3 juin en accord avec la CPAM lieu de la collecte, voisine du centre.

Des collègues nous disaient qu'ils étaient donneurs mais sur d'autres collectes.

Point fort de cette journée : Nos postiers sont des Donneurs potentiels et actifs.

Cette journée est planifiée tous les ans et nous sommes déjà conviés pour l'année prochaine.



75 / PARIS

LES JMDS ET PARIS ! UNE ACTION AVEC LA VILLE DE PARIS, SUR DES SITES QUI MÉRITENT LE DÉTOUR

Eh bien, nous sommes fiers d'avoir contribué à cette action.

L'équipe de Paris a été acteur sur les 5 jours :

- Dans l'organisation pour que cela se passe bien.
- Mais aussi dans la rue pour inciter les passants à une action solidaire, pas toujours facile.

Nous sommes heureux des résultats. Sur 5 jours :

- 650 donneurs qui avaient pris RdV.
- 774 se sont présentés (+ des ss rdv).
- 565 ont été prélevés.
- Et parmi eux 99 donnaient pour la 1^{ère} fois.

Un grand merci à :

- Carole présente au Musée d'Orsay au Philanthro-lab et au Centquatre.
- Vincent présent au Centquatre, au Philanthro-lab et au Parc des Princes.
- Michel présent au Philanthro-lab.



A suivre donc pour de nouvelles aventures labiles et altruistes.

Nous devons bien cela au Philanthro-Lab et son action pour la philanthropie.

A bientôt !



77 & 91 / ILE DE FRANCE

LES FRANCILIENS EN ACTION ! BELLE SYNERGIE



En Ile de France nous avons mené une action de sensibilisation conjointement ADSB 75 et 91 au PPDC de Vaux Le Pénil lors d'une journée dédiée au bien être des agents.

Carole Deverines nous avait tout préparé, organisation, documentation....

Cette animation s'est donc faite avec une belle synergie, et avec un must de taille, le plaisir d'associer à cette animation de jeunes filles hyper motivées, Lisa, la fille de Malika, ça ne s'invente pas, et sa copine Liséa.

Elle ont apporté leur bonne humeur, leur envie, leur dynamisme et c'était super.



Nous avons eu la visite d'une vingtaine de personnes, Nous avons fixé 8 rdv de collecte sur les sites EFS. Nous avons eu 2 promesses de don. Certes un peu déçu de la fréquentation, malgré les allées et venues de Malika qui a pu néanmoins développer pas mal d'interactions et de plus qui a des idées pour améliorer notre prochaine intervention. Cependant les quelques visites ont été porteuses de RdV et ça c'est top. Et en plus débute une magnifique relève redoutable, n'est-ce pas ! Un bel été à tous !

Malika et Michel

79 / DEUX SÈVRES

A l'occasion de la Journée Mondiale du Don du Sang, l'Association des Donneurs de Sang Bénévoles de La Poste et d' Orange des Deux-Sèvres et l'Union Départementale des Donneurs de Sang des Deux-Sèvres ont tenu un stand d'information et d'animation sur le don du sang le samedi

14 juin 2025 de 09h00 à 18h00 dans la galerie marchande du magasin Leclerc de Niort. Nous avons pu convaincre de nombreux jeunes donneurs de faire le premier pas pour un premier don et encourager les donneurs de sang total à faire un don de plasma.



La responsable communication du magasin Leclerc entourée à gauche de Philippe BLAIS Président de l'UD 79 et à droite de Dominique DUFFAU Président de l'ADSBLO 79.



La présidente de l'Amicale de Chauray Françoise LOUCHARD entourée de Dominique DUFFAU Président de l'ADSBLO 79 et de Christian TACHE Trésorier adjoint.

L' Association des Donneurs de Sang Bénévoles de La Poste et d' Orange des Deux-Sèvres a apporté son soutien logistique à l' Amicale des Donneurs de Sang de Chauray le mercredi 14 mai 2025 de 14h30 à 20h00 :

- Nombre de donneurs : 72
- Nombre de poches prélevées : 63
- Nombre de premiers donneurs : 8

83 / VAR

NOËL À LA PIC DE TOULON, C'EST AVANT TOUT UNE ÉQUIPE SOUDÉE AUTOUR DE NOTRE PRÉSIDENTE SANDRINE BOUABDELLI.

Comme chaque année, notre Père Noël préféré, Fabrice, officie et tous les donateurs et toutes les donneuses sont heureux de se faire photographier comme s'ils étaient encore des enfants.

Très bonne idée enfantine d'immortaliser nos donateurs avec le père Noël et un grand merci à Fabrice d'avoir joué le jeu pour ce retour à l'enfance de ces grands gaillards qui ont encore et encore le besoin de croire aux belles histoires.

Une collation sympathique leur est offerte après le don.

Le nombre de donateurs prévu de 40 a même été dépassé pour atteindre les 42 présentés et 32 poches ont été récoltées par l'EFS.

Grâce à l'équipe de bénévoles bien aguerrie et à un travail en commun, la collecte de la PIC reste active.

Le partenariat avec les entreprises comme Var Habitat nous aide à ramener suffisamment de donateurs pour que la collecte soit conservée.



Juste une anecdote:

Le jour de Noël, j'avais mes 2 petits enfants à la maison. La porte sonne, j'ouvre et qui je vois, le Père Noël en personne.

Vêtu avec son grand manteau rouge.

Les yeux de mes petits enfants qui n'en revenaient pas.

Il est resté un moment car il n'avait pas fini sa tournée et il est monté dans sa voiture, toujours habillé avec sa tenue et est parti voir d'autres enfants.

J'imagine la surprise des personnes qui l'ont croisé dans son véhicule.

C'est vrai qu'on n'arrête pas le progrès et que les rennes, c'est désuet.

Ervin BOKAY
Le Pradet 83 Var



84 / VAUCLUSE

Animation du 9 mai, Avignon UN BEL EXEMPLE DE COLLABORATION



Le 9 mai, l'association du Vaucluse a participé à la collecte d'organisée par l'établissement français du sang à la chambre de commerce et d'industrie du Vaucluse. La ville d'Avignon n'ayant aucune association locale, nous avons décidé, en accord avec Union Départementale de participer aux différentes collectes organisées sur Avignon même. Pour la première Brigitte Pauc, Jacqueline Lebegue et Eric Marchandiau sont venus de 13 heures à 19h prêter main-forte pour remplir les différents créneaux possibles. Grâce à leur action tous les créneaux ont pu être remplis. Les touristes en goguette se sont mobilisés pour redonner leur sang. Et dans le cas où il n'y avait plus de place on leur a conseillé de s'inscrire sur l'application Don de sang dans la région d'origine.

Nous devons organiser le 14 juin, une animation spéciale toujours avec une collecte qui était prévue à la CCI. Malheureusement, faute de collecte, notre animation n'a pas pu avoir lieu. Nous organiserons quelque chose d'autre à la rentrée.



Journée sportive, athlétique Villeneuve-lès-Avignon, 15 mai LES ENFANTS SONT LES MEILLEURS PROMOTEURS DU DON DE SANG AUPRÈS DE LEURS PARENTS



Le 15 mai, comme depuis plusieurs années à l'invitation de l'association d'athlétisme de Villeneuve, l'association des donneurs de sang La Poste Orange du Vaucluse est venue tenir un stand d'animation pour les jeunes CM1. De 8h30 à 17h, les trois bénévoles ! Que dis je ? ...Les trois mousquetaires Brigitte Pauc, Jacqueline Lebegue et Eric Marchandiau ont reçu plus de 250 enfants par petits groupes de 20 afin de les informer sur le don du sang et les besoins . Grâce au matériel fourni par Michel Fougerat, notre délégué de secteur nous avons le matériel approprié pour éveiller leur attention. Nous avons eu des petits à l'écoute et motivés. Nous comptons



sur eux pour devenir les ambassadeurs et les motivateurs de leurs parents. Toute la journée, les petits ont participé à différents ateliers sportifs, saut en hauteur, saut en longueur, course de 100 m, et relais.

Aux cotés du stand du Don Du sang, il y avait celui des pompiers et une association d'énergie renouvelable.

Nous remercions les organisateurs pour leur accueil le petit repas de midi et le goûter de quatre heures et nous serons heureux de revenir l'année prochaine à participer à cette belle aventure.

LaProvence.

LA MAISON DU DON DU SANG D'AIX ACCUEILLE UNE NAVETTE DE DONNEURS VENUS DE DIGNE-LES-BAINS

Par Isabelle LAFFORGUE ilafforgue@laprovence.com
Publié le 05/07/25 à 17:10



Michel Fougerat (au centre avec la pancarte) est membre de l'Union nationale des associations de donneurs de sang bénévoles de La Poste et d'Orange, premier groupement de donneurs de sang constitué en milieu professionnel. A sa droite sur la photo, le Président de l'EFS, Mr Frédéric PACOUD et à sa gauche, Le Professeur Jacques CHIARONI, directeur de l'EFS PACA.C

Chaque mois la Maison du don du sang à Aix accueille des donneurs de plasma venus des Alpes-de-Haute-Provence et des Hautes-Alpes en navette. Moins connu que le don du sang mais tout aussi important, le don de plasma permet notamment de fabriquer des médicaments essentiels pour lutter contre certaines maladies.

Seuls 40% des Français disent avoir déjà entendu parler du don de plasma contre 80% pour le don du sang. Alors que la France est actuellement en mesure de couvrir seulement 35% de ses besoins en plasma, l'Établissement français du sang (EFS) met tout en œuvre pour trouver de nouveaux donneurs.

Le 18 juin 2024, à l'initiative de Michel Fougerat, une navette permettant de faire la liaison Digne-Aix a été mise en place. Depuis un an, elle permet ainsi de transporter gratuitement des volontaires qui souhaitent donner leur plasma mais qui ne peuvent pas le faire dans leur département en raison de l'absence de Maison du don.

Cette date a été choisie symboliquement par Michel Fougerat, bénévole de La Poste Orange qui pilote le projet, en référence à l'appel du général de Gaulle le 18 juin 1940. «J'ai eu cette idée de navette à la suite d'un congrès de La Poste Orange où l'on nous a signalé qu'il y avait un gros besoin de dons de plasma, environ 1,4 million de litres par an. Dans le 04 et le 05, les gens sont généreux et volontaires mais il n'y a pas de centre pour les accueillir et prélever leur plasma. J'ai donc proposé de mettre en place cette navette gratuite qui ferait le trajet une fois par mois jusqu'à Aix pour transporter des donneurs», explique Michel Fougerat.

Un objectif de quadruplement des prélèvements actuels

Le don de plasma est très important pour le milieu médical, il permet de fabriquer des médicaments,

notamment pour les maladies liées au système immunitaire. Frédéric Pacoud président de l'EFS confie : «En France, 65% des dons de plasma sont importés des Etats-Unis. Nous aimerions à terme atteindre une autonomie d'au moins 50% car dépendre autant d'un autre pays dans un domaine comme la santé peut être compliqué. D'autant plus que nous souhaitons que le don de plasma soit éthique, résultant d'un choix volontaire et consenti de la part des donneurs. Aux Etats-Unis, les donneurs sont rémunérés, c'est donc souvent pour des questions d'argent qu'ils donnent leur plasma et la démarche n'est alors plus la même qu'en France.»

En 2024, 9446 dons de plasma ont été réalisés par 4829 donneurs en région Paca. L'objectif fixé par l'ESF est d'atteindre 46 000 dons dans la région en 2028. Pour cela, deux campagnes pour sensibiliser la population et promouvoir le don de plasma sont mises en place chaque année. En 2026, une autre Maison du don va ouvrir dans la région, à Aubagne, afin de développer un territoire à fort potentiel jusqu'ici peu desservi pour le don de plasma. En effet, la région en consomme beaucoup, mais seulement 3% de la population fait des dons.

«Une fois qu'ils sont touchés, ils donnent»

Amelina qui vient pour la troisième fois donner son plasma à Aix grâce à la navette confie : «Je travaille au laboratoire de l'hôpital de Digne donc je vois passer du plasma toute la journée, je sais qu'on en a énormément besoin. Mais c'est triste car les gens ne se sentent pas concernés et investis par les dons tant qu'un membre de leur famille n'est pas dans le besoin. Une fois qu'ils sont touchés, ils donnent.»

En France, très peu de gens pensent à donner leur sang ou leur plasma alors que beaucoup peuvent le faire. Il faut être âgé de 18 à 70 ans, peser au minimum 50 kg pour le don du sang et 55 pour le don de plasma et ne pas avoir de soucis de santé particulier. Pour savoir si vous répondez aux critères, un questionnaire est disponible en ligne.

Don de sang sur le temps de travail : « Un levier face aux besoins en hausse »

SANTÉ

Les salariés devraient bientôt pouvoir donner leur sang sur le temps de travail, sans perte de salaire. Aude Thiery, directrice adjointe de l'ÉFS, explique ce que peut changer la loi votée le 4 juin.

Sophie Guiraud
guiraud@lefigaro.com

Les absences étaient salées. À la direction des entreprises. D'ailleurs, elles s'imposent peut-être un jour. Les salariés devraient bientôt pouvoir donner leur sang sur leur temps de travail, sans perdre de rémunération. C'est en tout cas ce que prévoit la proposition de loi votée, dans la soirée du 4 juin, à l'Assemblée nationale.

Levier des obstacles aux dons de sang : ce que prévoit la loi « C'est un levier important, les besoins des salariés sont toujours en hausse », se félicite Aude Thiery, directrice adjointe de l'ÉFS (Établissement français du sang). « Également important, car ça va rendre possible l'élargissement français de sang dans nos territoires », souligne Aude Thiery, directrice



Chaque jour, en Occitanie, 1 000 dons sont nécessaires.

adjointe de l'ÉFS Occitanie, qui rappelle que l'établissement s'est déjà appuyé du monde professionnel : « 10 % de nos collectes sont effectuées en entreprise, avec des dispositifs adaptés ». Soit, dans la région, « 3 000 collectes par an ».

« Les besoins sont toujours en hausse »
Aude Thiery est convaincue que l'initiative est pertinente : « Non seulement elle permet d'augmenter le nombre de dons dans la journée, qui peut être un peu plus dense, sachant qu'il y a plus de dons en fin de journée et le samedi. Pour nous, c'est le point d'être un levier important. Elle a des bénéfices sociaux en hausse ». La consigne a été rappelée devant les députés. Les médicaments dérivés du plasma sont importés aux dépens des dons. Dans le sud, « il y a un fort besoin

de sous-traitance sanitaire. Les besoins de médicaments dérivés du plasma augmentent de 8 % chaque année. En 2024, on avait besoin de 100 000 dons de plasma en France. En 2028, il en faudra 130 000 », se prévante l'ÉFS Occitanie, d'ailleurs se rendre dans une des 13 agences de la région.

Dans la démarche du projet de loi, Aude Thiery imagine travailler avec les employeurs « en proposant d'organiser des journées de dons nationales, avec différents outils permettant de rendre visible l'importance de nos salariés, que l'inscription dans la démarche ISD par exemple ».

« Le volume d'un litre de sang est de 500 ml, ce qui est un volume important. Mais ce n'est pas tout. Les besoins de sous-traitance sont énormes, c'est la promesse de l'entreprise Q'Energie spécialisée dans les

ÉCONOMIE

« Un dispositif encadré pour éviter les abus »

La proposition de loi prévoit que les entreprises fournissent à leurs salariés « une autorisation d'absence », les salariés devront se rendre sur le lieu de collecte le plus proche de chez eux ou de leur lieu de travail, ils devront informer leur employeur trois jours ouvrés en amont, et dans une limite de huit dons par an. L'employeur pourra s'opposer à la demande s'il estime incompatible avec son organisation, « la capacité du service ou de l'activité économique ».

« Un dispositif encadré pour éviter les abus », s'est félicité Michel Lecoq, député LREM. Répondant aux questions de Pierre Cordier, sans faire faire la critique : « À l'heure où tous les entrepreneurs nous demandent de leur faciliter la vie, nous introduisons une nouvelle contrainte organisationnelle, qui plus est, négative pour l'entreprise, à argumenter, pendant le débat. Nicolas Turpin (LREM), également opposé au texte pour des raisons éthiques, voire philosophiques : « Ce texte va poser moi à l'encontre de la philosophie profonde du don de sang qui est gratuite et dévouée ».

« La proposition de loi n'a pas moins été adoptée à la majorité absolue », sur 545 voix, 328 pour et 12 contre.

La journée mondiale du 14 juin

REPÈRE Chaque jour, en Occitanie, 1 000 dons sont nécessaires, contre l'ÉFS, 900 dons de sang, 130 dons de plasma et 30 000 de plaquettes. Autour de la journée mondiale des donneurs de sang, le 14 juin, plus de 200 collectes sont prévues, dont 11 collectes élargies. Au moins 2 000 donneurs attendus : aux Jardins d'Arcadie, à Carcassonne, le 11 juin, jusqu'à la soirée à Saint-Genès, le 13 juin, au Marché de Léz à Montpellier, le 14 juin, au stade Paul-Lignon de Bédouès, le 13 juin, au palais des sports de Mèze à Perpignan les 13 et 14 juin, pour prendre rendez-vous (donsang.efs.santa.fr).



Journée d'athlétisme pour 220 élèves de CM1



Une journée de sport, d'engagement citoyen et de convivialité.

Le stade Jean Sagnès a accueilli 220 élèves de CM1 venus des écoles de Villeneuve (Montolivet, Lhermie, Santa Maria) et des Angles (Posteu et Ferry), à l'occasion d'une grande journée d'athlétisme organisée par l'ASVA (Association sportive de Villeneuve Athlétisme). Encadrés par les éducateurs du club et soutenus par plusieurs béné-

voles, les enfants ont participé à une série d'ateliers sportifs : sprint, lancer, saut en longueur et saut en hauteur. Les classes avaient été réparties en groupes mixtes et de niveau homogène afin de garantir une participation équitable et dynamique pour tous. Chaque élève a ainsi pu découvrir ou approfondir les fondamentaux de l'athlétisme

dans une ambiance à la fois ludique et éducative. Au-delà du sport, la journée a également permis de sensibiliser les jeunes à des thématiques citoyennes grâce à trois stands éco-responsables : les sapeurs pompiers de Villeneuve-les-Avignon, l'Établissement français du sang (don du sang), et l'entreprise Q'Energie spécialisée dans les

énergies renouvelables. Comme chaque année depuis plus de dix ans, l'ASVA a su allier sport, convivialité et engagement citoyen, pour le plus grand plaisir des enfants. Cette belle journée a été éditoriale par un goûter offert par l'ASVA à l'ensemble des participants, avant leur retour dans leurs écoles respectives.

■ Correspondant M&L (04 43 47 74 86)

SOCIÉTÉ, SANTÉ

UN « ACTE INDIGNE » : UN VÉHICULE CONTENANT 65 POUCHES DE SANG À DESTINATION DES HÔPITAUX VOLÉ

Par Le Parisien

Le 12 juillet 2025 à 08h32

Les faits se sont produits à Saint-Jory (Haute-Garonne), vendredi. L'Établissement français du sang dit « condamner avec une grande fermeté » cet acte.

La journée de don du sang s'est achevée par un vol. L'Établissement français du sang (EFS) explique que les dons collectés vendredi à Saint-Jory, en Haute-Garonne, ont été dérobés avec un de ses véhicules. 65 poches en tout ont disparu. Elles devaient être mises à disposition des hôpitaux.

Dans un communiqué, l'EFS dit « condamner avec une grande fermeté » le délit qu'elle qualifie d'« acte indigne ». Il prive « des malades en situation critique de produits sanguins nécessaires à leur survie et porte une atteinte inacceptable aux donateurs qui ont accompli un geste citoyen et solidaire ».

« Rien ne saurait justifier un tel acte », insiste l'EFS. Une plainte a été déposée. L'EFS appelle « au respect des malades et des moyens d'un service public essentiel à l'intérêt général ».



LE DAUPHINÉ

libéré

MOELLE OSSEUSE : « IL FAUT TROUVER UN MAXIMUM DE DONNEURS »

Mercredi 7 mai 2025 Votre région | Politique & Territoires HAUTES-ALPES

Catherine Faucher était présente ce mardi 6 mai à la Foire expo de Gap.

« On ne perd rien à être donneur de moelle osseuse », insiste Catherine Faucher. Directrice du prélèvement et de la greffe de cellules souches hématopoïétiques à l'Agence de la biomédecine, elle était au parc de la Pépinière à Gap, ce mardi 6 mai. Cette année, l'Établissement français du sang met à l'honneur, en plus du don de sang, le don de moelle osseuse à son stand à la Foire expo de Gap. Une cause que Catherine Faucher connaît bien, car elle est également responsable du registre des donneurs de moelle osseuse à l'Agence de la biomédecine. « Aujourd'hui, je suis venue dans le but de voir avec les bénévoles du don de sang quels sont les freins de ce don de moelle osseuse, les idées proposées par les bénévoles, les types de donneurs rencontrés, les questions qui leur sont posées », explique la spécialiste. Qui a un objectif : développer le don. Pour cela, elle a besoin d'associations comme l'Union départementale des donneurs de sang (UD 05). « L'objectif est que les bénévoles puissent partager l'information. En plus de recruter des donneurs de sang, ils peuvent aussi recruter des donneurs de moelle osseuse », argumente Catherine Faucher. Vous avez entre 18 et 35 ans. Vous êtes en parfaite santé. Vous n'avez pas peur des piqûres. Il est donc possible de s'inscrire pour donner sa moelle osseuse. « Il faut trouver un maximum de donneurs pour donner une chance aux patients de guérir de leur maladie, souligne Catherine Faucher. Quand vous devenez donneur, vous devenez "veilleur de vie", c'est-à-dire que le donneur est inscrit en attente. Il fait partie du registre, mais il peut se faire prélever dans un an, dans plusieurs années ou jamais. » Parce que pour donner sa moelle osseuse, encore faut-il être compatible avec un malade.



Ce mardi 6 mai, la spécialiste Catherine Faucher était présente à la Foire expo de Gap afin de mettre en valeur le don de moelle osseuse.

Pour faire un don, il faut passer par une anesthésie générale. Faux. Le prélèvement par ponction représente seulement 20 % des dons. Désormais, dans 80 % des cas, il est prescrit un médicament à prendre pendant quelques jours avant. Il permet de faire passer les cellules de la moelle osseuse dans le sang. Il ne reste plus qu'à être patient, le prélèvement sanguin dure quatre heures. La moelle osseuse est un organe vital. « C'est une petite usine à fabriquer les globules du sang. Sans elle, on ne vit pas », raconte Catherine Faucher. Cependant, elle rassure les potentiels donneurs sur le non-danger de ce prélèvement. « Quand on a donné sa moelle, dans les huit jours qui suivent, tout est reconstitué et il n'y a aucun effet secondaire. » Pour la spécialiste, « il faut récupérer plus de jeunes ». Pour y remédier, l'Agence de la biomédecine met en place plusieurs actions. « On diversifie nos sources d'information en passant par les réseaux sociaux pour attirer les jeunes. De temps en temps, on a des influenceurs et youtubeurs, qui avec leurs followers, nous aident à accrocher des jeunes », illustre Catherine Faucher.

Pour plus d'informations concernant le don de moelle osseuse : dondemoelleosseuse.fr



© Patrick Bagein

C.O.P ÉTAT/EFS DU 17/07/25 CONTRAT - OBJECTIF - PERFORMANCE

L'État français a récemment pris un engagement fort en faveur du développement de la filière plasma, essentielle pour garantir l'autosuffisance en produits sanguins labiles.

Le 17 juillet 2025, un contrat d'objectifs et de performance (COP) couvrant la période 2025-2028 a été signé entre l'État et l'Établissement français du sang (EFS). Cette signature a réuni le ministre chargé de la Santé et de l'Accès aux soins, Yannick Neuder, la ministre chargée des Comptes publics, Amélie de Montchalin, ainsi que Frédéric Pacoud, Président de l'EFS.

L'un des axes majeurs de ce contrat est la souveraineté sanitaire concernant les médicaments dérivés du plasma, un enjeu crucial dans le contexte géopolitique actuel. En effet, près de 70 % du plasma utilisé en France est importé des États-Unis, ce qui expose le pays à une dépendance préoccupante. Le Dr Neuder a souligné cette vulnérabilité en rappelant que « la France pourrait se trouver dans une certaine dépendance d'apports de produits sanguins de pays étrangers ».

Face à ces tensions, il a insisté sur la nécessité absolue pour la France d'assurer sa souveraineté dans ce

domaine stratégique. Le renforcement du budget de l'EFS s'inscrit donc dans une volonté claire d'autonomie et de sécurité sanitaire.

Quel que soit le contexte budgétaire, le ministre a affirmé que « la France a besoin de sang et ne gagnera pas sans être souveraine ».

Ce plan triennal vise ainsi à développer la collecte et la production de plasma sur le territoire national, réduisant ainsi la dépendance aux importations. En consolidant la filière plasma, la France entend non seulement protéger la santé de ses concitoyens, mais aussi renforcer sa résilience face aux aléas internationaux.

Ce partenariat entre l'État et l'EFS marque une étape importante pour garantir un approvisionnement stable et sécurisé en produits sanguins, indispensables aux soins médicaux. La mise en œuvre de ce contrat devrait également favoriser l'innovation et l'amélioration des pratiques dans le secteur. En somme, cette initiative traduit une volonté politique forte d'assurer la souveraineté sanitaire de la France dans un domaine vital.

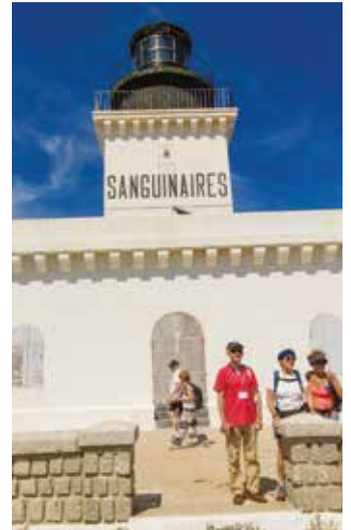
Source EFS

Le COP est téléchargeable sur le lien suivant :

https://www.efs.sante.fr/sites/default/files/2025-07/COP-EFS-2025-2028_1.pdf

BALADE AUX ÎLES SANGUINAIRES





SOUTENIR L'UNION NATIONALE POUR LE DON DU SANG



Le saviez-vous ?

L'Union Nationale fut le premier groupement de donneurs de sang à être constitué en milieu professionnel. Créée en 1951, l'association n'a cessé d'évoluer et est aujourd'hui encore la plus importante du pays. Elle regroupe une centaine d'association à travers toute la France jusque dans les DOM, soit près de 1350 postiers et télécommunicants bénévoles engagés au service du don de soi.

Le don de soi, c'est quoi ?

Certaines maladies nécessitent de recevoir une transfusion sanguine ou une greffe d'organe pour survivre. Or, aucun produit ni objet ne sont aujourd'hui capables de se substituer complètement au sang humain et aux organes vitaux. Ces éléments sont irremplaçables et indispensables à la vie. Chacun d'entre nous peut, un jour, avoir besoin d'en bénéficier. Faire don de soi, c'est faire un acte généreux et responsable, en se constituant donneur, mais également en prenant le temps de sensibiliser ses proches et son entourage sur l'importance du don.

S'engager pour sauver des vies

Si le besoin en produits humains est constant, la nécessité de transmettre cet élan solidaire aux générations futures l'est tout autant. **Si vous souhaitez devenir bénévole et aider l'Union Nationale et les associations qui la composent à poursuivre leur mission de sensibilisation, contactez-nous au 01.48.42.10.09, par mail contact@dondusanglpo.fr ou via notre page Facebook Don du sang La Poste - Orange.** Vous pouvez également participer à la création et la diffusion des outils de communication de l'association en soutenant financièrement l'Union et en renvoyant le bon de soutien ci-dessous.

BON DE SOUTIEN

Dispositions fiscales : à réception de votre don, un reçu fiscal vous permettant d'obtenir une réduction d'impôt de 66% du montant de votre don (dans la limite de 20% de vos revenus nets) vous sera adressé. Si par exemple, vous donnez 10 euros, cela ne vous coûtera réellement que 3.40 euros. Un reçu fiscal sera délivré pour tout don supérieur à 8 euros

Adresse libre réponse (ne pas affranchir)

Don du Sang La Poste – Orange
Libre réponse 24253
75642 Paris Cedex 1

Coordonnées du donateur pour reçu fiscal

Nom, Prénom :
Adresse :
.....
Téléphone :
Email :

Je donne *:

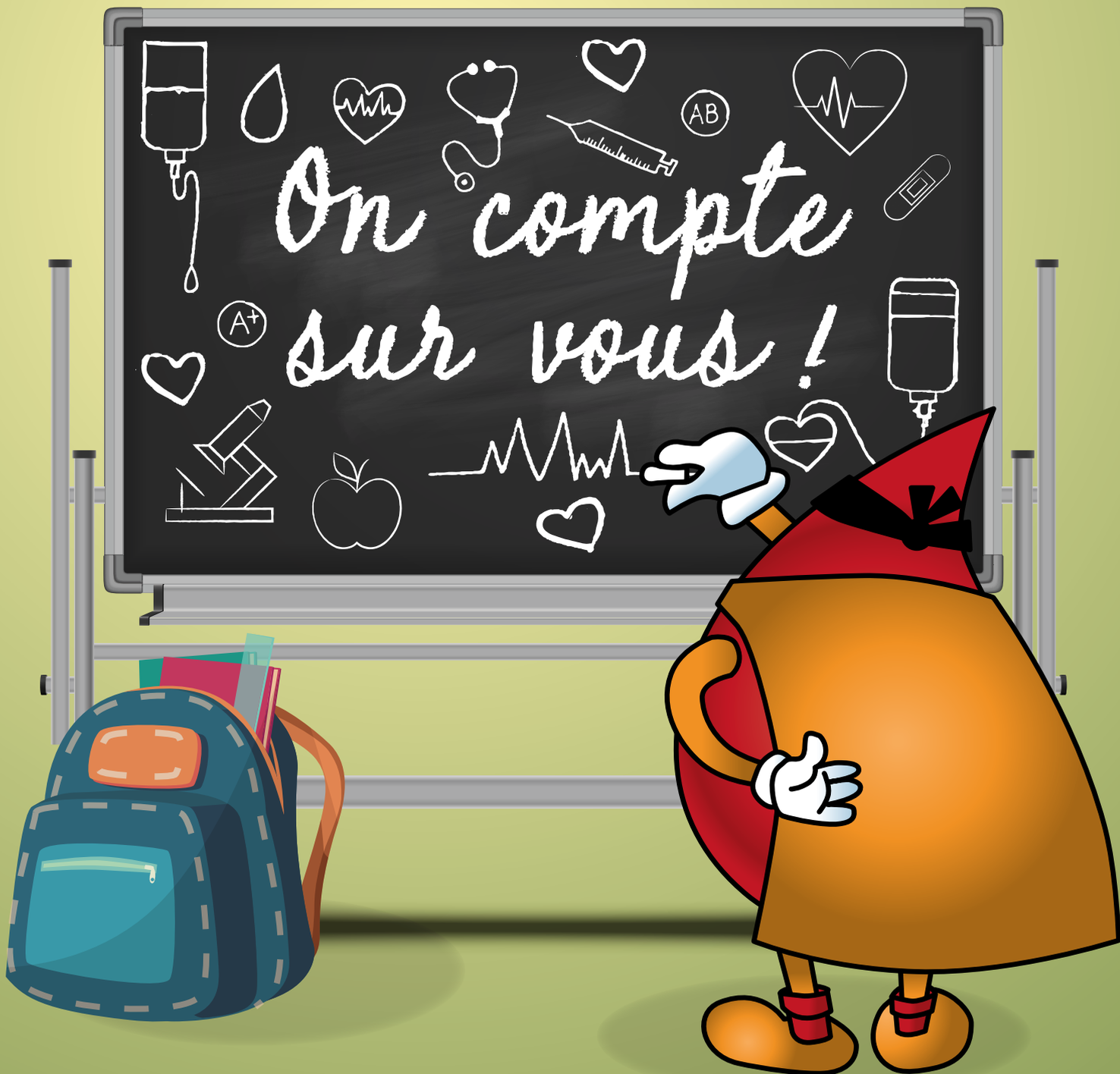
- 10 €
- 20 €
- 50 €
- Autre :



MERCI !

Informatique et Libertés : Conformément à la loi du 6/1/78, vous disposez d'un droit d'accès, de suppression et de rectification des données personnelles vous concernant, en vous adressant au siège de l'Union Nationale

C'est la rentrée !



Donnez votre sang !



www.dondusanglpo.fr



Don du sang La Poste – Orange

Plaquette réalisée en partenariat avec le COGAS* de La Poste, le Groupe Orange et le CCUES d'Orange (*COGAS : instance qui réunit les représentants de La Poste, des organisations syndicales et des associations de personnel de La Poste, définit les orientations de la politique des activités sociales de l'entreprise).