



MARGUERITE INFO

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

*En septembre,
remplissez votre agenda
d'un geste essentiel...*



*... Faites
le plein de
solidarité :
donnez
votre sang !*



ÉDITO DU PRÉSIDENT

Laurent Gaggioli



Chères donneuses, chers donateurs, chers bénévoles,
L'été touche à sa fin, et avec lui reviennent le rythme du quotidien, les retrouvailles au bureau et la rentrée pour petits et grands. C'est aussi le moment de faire le bilan d'une saison estivale toujours exigeante pour la collecte de sang. Car vous le savez : l'été met chaque année la collecte à rude épreuve. Les besoins des patients, eux, n'ont jamais faibli - accidents, opérations, traitements se poursuivent sans relâche, alors que les dons se raréfient entre juillet et août. Je tiens à vous remercier chaleureusement d'avoir répondu présents malgré les vacances, les départs et les emplois du temps bousculés. Grâce à votre mobilisation, nos associations ont pu continuer, tout l'été, à sensibiliser, accueillir et accompagner les donateurs, dans cet esprit de solidarité qui nous unit. La rentrée qui s'annonce est l'occasion de repartir avec une énergie renouvelée. C'est le moment idéal pour reprendre nos habitudes de don, remobiliser nos proches, nos collègues, nos amis, et faire vivre les valeurs qui nous rassemblent depuis toujours. Les réserves de sang, fragilisées par l'été, ont plus que jamais besoin de se reconstituer. Ensemble, montrons que la solidarité ne connaît pas de pause, été comme rentrée. Chaque don compte. Chaque bénévole compte. Chaque donneur compte.

Je vous souhaite à toutes et à tous une belle rentrée, pleine d'énergie et d'une solidarité toujours aussi forte.

Avec toute mon amitié, portez-vous bien !

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 donateurs 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

LE BILLET DE LA COM

Michel Fougerat



Chers amis, chers bénévoles, chers donateurs.

J'en suis à présent à ma 7^{ème} réalisation de votre Magazine préféré Marguerite Info N°205.

À l'heure, au moment où j'écris ces quelques lignes, le pays est en feu, des incendies se déclarent.

Partout en France, suite à cet épisode caniculaire et ensuite aussi à l'irresponsabilité des hommes.

Le pays est en feu, mais pas à sang, grâce à votre mobilisation sans faille tout au long de l'été.

Pour preuves, dans ce numéro M.I 205, vous y retrouverez un échantillon de toutes vos actions et manifestations en faveur de la promotion du don de soi.

Tous ces témoignages montrent bien votre engagement et prouvent que vos motivations et convictions sont inébranlables.

Aussi j'ai dû modifier quelque peu le format de la Marguerite Info pour laisser place aux articles de « la vie des assos » que vous nous partagez. Rubrique beaucoup plus dense et consistante que d'habitude.

De même pour un dossier Drépanocytose, important, avec la création d'un collectif sur le sujet.

Vous constaterez par vous-même que vous pouvez être fier de tout ce que vous avez accompli cet été, depuis le C.N.E de la Londe.

Bravo à tous !

Je vous souhaite, lecteurs et acteurs une belle rentrée, on repart pour 1 an avec le même entrain.

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.**

LE BILLET DE FABRICE

Fabrice Thoraval

Depuis déjà quelques années et le temps passe vite, j'œuvre en tant que Vice-Président à la Logistique avec osmose à la création des gadgets, des agendas, de la relation avec mes fournisseurs, de la réception des livraisons, de l'envoi des commandes aux associations, toujours dans le but de satisfaire l'ensemble de nos acteurs qui contribuent au bien commun.

Ce n'est pas toujours facile, mais quand la passion est là, tout va pour le mieux.

Le challenge tous les ans, pour réussir à avoir le nombre exact pour la production des agendas et calendriers.

Bref, cela fait partie de la mission et aucune mission n'est impossible. Chaque année, notre Union s'attache à renouveler ses supports de communication, qu'il s'agisse de nos agendas, de nos calendriers ou des petits gadgets qui accompagnent nos actions. Ces objets, souvent modestes en apparence, jouent pourtant un rôle essentiel : ils prolongent notre présence auprès des donateurs, renforcent notre visibilité et rappellent, au quotidien, l'importance du don de sang et autres dons.

La création de ces supports est un travail minutieux, réalisé bénévolement avec passion. Concevoir une maquette, imaginer un visuel, choisir une matière ou un format... autant d'étapes qui exigent rigueur, patience et sens du détail. Mais c'est aussi un véritable plaisir : celui de contribuer, à notre échelle, à une cause profondément humaine.

L'évolution de nos gadgets et de nos supports reflète notre volonté d'innover, de moderniser notre image et de rester proches de nos donateurs. Je tiens à remercier chaleureusement toutes celles et ceux qui s'investissent dans cette mission, souvent dans l'ombre, mais toujours avec une énergie admirable. Amicalement vôtre.

Fabrice Thoraval

Vice-Président Logistique de l'Union Nationale des associations de donateurs de sang bénévoles de la Poste et d'Orange.



ÉDITO COLLECTIF DREPANOCYTOSE

Bonjour à tous.

Lors du conseil national de mai 2026 à La-Londe-Les-Maures, il a été évoqué la volonté de monter une boîte à outils concernant la communication sur la drépanocytose. Comme vous le savez nous avons un pilier majeur reconnu avec l'Association du Loiret mais nous sommes certains que d'autres œuvrent déjà sur ce sujet sans le faire savoir.

D'un autre côté la Fondation de la mutuelle générale octroie à l'Union 7000 € pour mener à bien ce projet.

L'union nationale via Michel Fougerat et appuyée par Eliette propose de mettre en place un collectif.

Cette structure va nous permettre de travailler de s'appuyer sur un maximum de compétences internes à notre magnifique groupe.

Nous n'allons pas enfoncer des portes ouvertes mais le sujet est vaste et complexe et il va demander beaucoup de générosité et de travail pour ceux qui voudront bien s'y associer.

Comment voyons-nous a priori ce collectif ?

Tout d'abord s'appuyer sur le travail du Loiret et définir à partir de cet existant les différents outils de cette boîte à outils.

On peut penser à :

- des supports statiques : Flyer, kakemono... (en partie existants),
- des supports vidéos à caractère formations : Vidéo d'animation (comment Nicole pratique, comment traite elle les objections/ l'articulation drépanocytose don du sang voire don de moelle...),
- des témoignages de malades et pourquoi pas de personnalités atteintes de cette la maladie,
- des témoignages de professeurs (Etablissement divers, l'EFS) , impliqués sur ce sujet,
- et bien d'autres idées.

Et vous qu'en pensez-vous ?

Vous avez des idées ?

Vous avez envie de mouiller de maillot d'animer un groupe, de Co- construire, pour fournir un livrable sur un sujet qui sera ensuite testé.

Alors Bruno et Michel vous attendent avec votre motivation et vos idées.

Faites leur remonter votre volonté de vous investir sur ce sujet et d'être un acteur incontournable.

Tentons un groupe très hétérogène où les jeunes sont attendus ; vous nous avez démontré que vous avez pleins d'idées et une âme de samouraï.

L'objectif c'est être en ordre de bataille début septembre afin de poser notre feuille de route qui sera élaborée à partir de vos réflexions de cet été qui seront nous en sommes sûr nombreuses et très riches.

Bien à vous

Bruno Cazo & Michel Villagordo

Trombinoscope du collectif

LES RÉFÉRENTS PORTEURS DU PROJET



Michel Villalorgo
Délégué
secteur IdF



Bruno Cazo
Président
asso 45

LES ACTEURS DU COLLECTIF



Carole Deverines
ADSB Paris



**Eliette Mautref/
Mezergues**
Présidente asso 13



Michel Fougerat
Union délégué
à la com

SOMMAIRE



LES ÉDITOS

2-5

Edito du Président

Le billet de la com

Le billet de Fabrice

Edito collectif drépanocytose

CONSEIL NATIONAL ELARGI

8-10

LA VIE DE L'UNION

11-13

Assemblées de secteur

DOSSIER DRÉPANOCYTOSE

14-20

- Réunion pré-lancement collectif drépanocytose
- Anthropologie et drépanocytose
- Sénégal : un nouveau traitement contre la drépanocytose fait renaître l'espoir des malades
- Drépanocytose : un risque plus élevé de maladies auto-immunes ?

DO-MO 21

PETIT CALCUL 22-23

«JE SUIS DONNEUR OU JE NE SUIS PAS DONNEUR» 24

LA VIE DES ASSOS 25-72

SOCIÉTÉ 73-77

- Le VeliPod : une innovation stratégique pour renforcer les réserves de plasma sec des armées françaises
 - Dépistage génétique préconceptionnel : l'Académie de médecine en faveur de son ouverture en population générale
-

REVUE DE PRESSE 78-82



CONSEIL NATIONAL ELARGI

LA-LONDE-LES-MAURES



CONSEIL NATIONAL ELARGI du Don du sang La Poste Orange avec les présidents départementaux.

Bien que réalisée dans un site de vacances, c'était bel et bien une journée de travail intense qui nous attendait.

Une belle journée d'échanges avec les presque 70 amis et bénévoles de la France entière qui ont fait le déplacement.

- La journée nous a permis de faire le point sur la partie comptable de l'Union et la validation des comptes.



- Les évolutions du contexte législatif et les besoins plasma.
- Le bilan des actions, les difficultés que nous rencontrons sur le terrain, les perspectives de nos missions et un retour sur la promotion de notre marque.
- Mais aussi des projets, voir dossier « drépanocytose de ce magazine MI 205 ».
- Intervention concernant le recrutement des donneurs de moëlle osseuse...avec le collectif Don d'organes, don de moëlle osseuse.





- Travail sur le développement de nos actions sur les réseaux sociaux et retour sur les goodies que nous pouvons offrir aux donateurs et lors des stands d'informations.

- La Sté de communication « Présents » s'était déplacée pour nous parler de leurs produits et la gamme d'objets promotionnels, dont ils nous ont fait un large éventail et nous ont offert à l'occasion un carton de sachets étanches de protection. 1super gadget que nous avons pu utiliser dès le lendemain matin à la plage de l'argentière avant de repartir. La température de l'eau était d'une douceur extrême, soit dit en passant pour joindre l'utile à l'agréable.



- Projets des formations initiales et de communication sur les réseaux sociaux avec « CARO ».

- Le groupe jeune a fait un retour sur son action pour toucher et trouver des nouveaux donateurs.

C'est toujours un immense plaisir de nous retrouver, et d'échanger entre nous, hors séance, de nos activités, mais aussi bien de notre vie que nos actions dans le milieu des associations. Petites discussions privées amicales mais toujours dans cette même bienveillance qui nous anime tous.

Merci à tous pour cet engagement durable.



LA VIE DE L'UNION ASSEMBLÉES DE SECTEURS



FIERS DE NOS BÉNÉVOLES



Aujourd'hui, lundi 8 juin, s'est tenue notre assemblée de secteur au centre de tri de Campo. Un moment fort marqué par la reconnaissance et l'émotion.

Durant cette réunion, trois de nos bénévoles ont été mis à l'honneur en recevant la médaille de chevalier du mérite du sang.

Une distinction méritée qui récompense leur implication sans faille, leur solidarité et leur précieuse présence au sein de notre association.

Preuve qu'ils ne brillent pas que sur les tatamis...

Un immense bravo aux Frères Beovardi ainsi qu'à Paule Pittilloni .







ASSEMBLEE GÉNÉRALE 2026



Le 18 mars dernier notre association organisait son assemblée générale.

Outre ses membres, étaient invités les amicales des donneurs de sang du secteur, le président de l'Union départementale et le représentant d'ADOT 21. L'Union nationale était représentée par un des deux délégués de secteur.

Les directeurs d'entité La Poste et Orange et EFS invités ne se sont pas déplacés.

Notre secrétaire a pu relater nos diverses participations ou représentations aux manifestations

organisées dans notre secteur. En outre, nous avons organisé 3 collectes, pris part à la collecte JMDS organisée par l'EFS et, à cette occasion, fait décorer la vitrine d'une pharmacie.

Entre autres événements, nous envisageons d'organiser, en 2026, une collecte événementielle à l'intérieur de la Cité internationale de la gastronomie. Pour peu que sa directrice et l'EFS donnent leur accord.

Notre trésorier ayant des finances solides, nous avons les moyens de cette ambition.



RÉUNION PRÉ-LANCEMENT COLLECTIF DRÉPANOCYTOSE 09 07 2026

Participants

Carole Asso Paris, Eliette Asso Marseille, Bruno Asso Le Loiret, Michel F Union nat DdS PACA ; Michel V Asso Paris DdS IdF.

Synthèse

La réunion visait à clarifier le fonctionnement et les objectifs du collectif drépanocytose. Le groupe s'est accordé sur une définition du collectif : **5 à 10 personnes maximum**, travaillant de manière constante, assurant aussi une **veille active** sur le sujet. 1 Les objectifs principaux sont la sensibilisation du plus grand nombre à la drépanocytose et la promotion du don de sang, notamment des **sangs rares**.

Décisions déjà prises

- **Nature du collectif** : groupe restreint (max 10 personnes), pérenne, combinant travail de fond et veille informationnelle.
- On rappelle que déjà, au **Congrès**, une plage est réservée pour vendredi 7 mai pour le collectif drépanocytose, 13h30–15h30.

Outils et Actions de Sensibilisation Envisagés

- **Maladie non limitée aux populations africaines**: le brassage génétique la rend progressivement universelle - point clé de communication à valoriser.
- **En entreprise** : ateliers questions/réponses, jeu de cartes vrai/faux, stands pendant la pause déjeuner, journée dédiée autour du 19 juin (Journée mondiale de la Drépano).
- **Supports physiques** : bracelets, rubans, **tatouages éphémères** (durée : 2-3 jours), badges accrocheurs type «Je vais bien, demandez-moi pourquoi».
- **Supports numériques** : QR codes renvoyant vers des ressources institutionnelles, mention de l'appli **Drépa-Care**, bandeau de partenaires/soutiens (EFS, associations).

- **Communication inclusive** : symbolique arc-en-ciel pour refléter l'inclusion des malades en milieu professionnel.



- **Intégration du Professeur Jaffret**, notre conseil scientifique et spécialiste du sujet. Professeur d'anthropologie et de philosophie Université Aix-Marseille - GID - CNRS. Santé (Académie des sciences – Institut de France)
- Sachant que son rôle sera majeur sur la partie veille.

- Un **grand congrès sur la drépanocytose** (octobre probable) pourrait être l'occasion de le rencontrer et lui présenter les travaux du collectif.

Objectif de ce collectif suite à notre débat

- Sensibiliser le plus grand nbre sur la drépa mais pas que... mais surtout sur « il faut donner son sang pour avoir un maximum de sang rare » et cela touche ttes les populations.
- Travailler avec le Professeur Jaffre afin de connaître les avancées les espoirs.
- Ajouter les actions de com sur lesquelles il peut nous aider et notamment la veille.
- les outils de com Entreprises Extérieures...
- la mise en veille sur le sujet.

En projet

Produire un Mag spécial drépanocytose en octobre comme support de lancement.

Prochaine Réunion

Début septembre (date à fixer) — réunion de l'équipe noyau avant lancement du collectif élargi.

ANTHROPOLOGIE ET DRÉPANOCYTOSE

D'un point de vue médical, la drépanocytose est une maladie de l'hémoglobine, causée par une mutation du gène de la bêta globine (HBB). Cette mutation induit de nombreux syndromes, dont de l'anémie et des crises extrêmement douloureuses - notamment dans les os et les articulations - causées par l'occlusion des petits vaisseaux. Cette pathologie entraîne une altération de la fonction de divers organes et de ce fait une atteinte globale à la qualité de vie. Cette maladie congénitale et chronique dont les premiers symptômes apparaissent dès les premiers mois de la vie bénéficie de quelques traitements médicaux dont des transfusions régulières, et actuellement d'un seul traitement curatif qui est l'allogreffe de moelle osseuse. Un traitement complexe et qui n'est accessible qu'à des patients très sélectionnés.

Ces recherches et ces approches médicales sont bien sûr indispensables. Cependant, il est important de souligner qu'une maladie n'est jamais uniquement un processus biologique allié à une réponse thérapeutique. Il s'agit toujours d'une configuration mêlant, a minima, les caractéristiques du phénomène physiopathologique, des pratiques humaines et d'inégales possibilités de prise en charge. Par exemple, pour caractériser très simplement la drépanocytose, il importe de souligner deux dimensions sécantes. Elle est, tout d'abord, la maladie génétique la plus fréquente dans le monde. En 2021, on estimait à 7.73 millions le nombre de personnes vivant avec cette pathologie, et à 515 000 le nombre annuel de naissances d'enfants drépanocytaires. En France, en 2016, le nombre de malades se situe entre 19 800 et 32 000. Complémentairement, une perspective historique souligne que, pour des raisons biologiques et d'adaptation environnementale, les personnes affectées par cette maladie vivaient et vivent encore principalement en Afrique et en Inde. Cependant, la dispersion du gène pathogène a suivi les différents mouvements de populations liés aux parcours de l'esclavage ainsi qu'aux diverses migrations anciennes et contemporaines. De ce fait, la maladie, est actuellement présente dans les régions où vivent les populations afrodescendantes : Maghreb, arc Caraïbe, Brésil, Etats-Unis ou Europe.

Cette configuration, articulant d'un point de vue épidémiologique des mouvements populationnels importants et sociologiquement des porteurs appartenant à des groupes souvent « invisibilisés » ou socialement

« dominés », explique, tout au moins en partie, le paradoxe de cette pathologie d'être perçue comme une « maladie rare » alors qu'elle est du grand nombre. Sans doute aussi cette « contradiction » socio-démographique influe-t-elle sur l'insuffisante formation des soignants à propos de cette pathologie et sur la difficulté de mettre en œuvre de larges politiques de santé relayées par des prises de parole « légitimes » et publiques d'associations de patients comme cela fut le cas pour le Sida, ou d'autres maladies « rares » comme la mucoviscidose.

Si l'on s'accorde sur ces trop vastes remarques, il apparaît que la drépanocytose est donc à la fois une affection génétique, mais aussi une « maladie sans parole » : une affection où l'expérience des patients n'est que peu interrogée et insuffisamment décrite et, de ce fait, inégalement prise en compte dans les échanges médicaux et dans les politiques socio-sanitaires. Dès lors, il est essentiel de donner la parole à des personnes souffrant de cette pathologie pour qu'elles puissent rendre compte de leur expérience. Il faut aller concrètement à la rencontre des personnes vivant avec la drépanocytose afin qu'elles puissent se dire, plutôt qu'être ignorés ou dites en d'autres mots que les leurs.



Hélène KANE

En liaison étroite avec des cliniciens notamment du service Service d'Hémaphérèse Thérapeutique de l'Hôpital de la Conception (APHM – Marseille), des Associations comme DrePaf ou d'autres équipes d'anthropologie de la santé comme celle animée par le Dr Hélène Kane à Rouen, le travail anthropologique

consiste donc à : (1) recueillir des histoires de vie des patients et de leurs familles afin d'améliorer la qualité des soins et leur qualité de vie ; (2) effectuer un travail méthodique et publier des articles scientifiques décrivant et analysant les « expériences de vie » des personnes malades ; (3) faire des enseignements, des conférences et des interventions dans les services pour les personnels de santé afin d'améliorer leurs connaissances socio-affectives sur cette pathologie (4) produire et diffuser des textes et des films « grand public » afin de faire connaître cette pathologie et ce faisant améliorer l'insertion sociale des personnes vivant avec la drépanocytose.



Yannick JAFFRÉ

Sans être exhaustif, plusieurs travaux jalonnent ce parcours de recherche impliquée.

Sont réalisés :

- Un film sur la prise en charge exemplaire des enfants drépanocytaire dans un service de pédiatrie à Dakar (Sénégal) [Pr Indou Deme Ly, Thomas Grand, Pr Yannick Jaffré] : « L'enfant au cœur des soins » <https://www.g-i-d.org/2025/04/30/reportage-deprano/>

- Un livre sur les enfants et leurs soins en Afrique : « Enfants et soins en pédiatrie en Afrique » [Jaffré Y. sous la direction, Paris, Karthala]

- Un travail de recherche sur les enfants drépanocytaire à Rouen et Marseille, rapport et des articles à paraître sur : « Construire son avenir avec la drépanocytose » [Kane H., sous la direction]

- Un travail de recherche sur les adultes drépanocytaire à Marseille. Article à paraître : « Vivre drépanocytaire entre soins, rareté et méconnaissance . Les dimensions sociales de la prise en charge médicale de la drépanocytose à Marseille [Jaffré Y. & Meunier B.]

D'autres travaux sont en cours, notamment :

- « Les enfants disent leur maladie et les soins dans trois pays d'Afrique » avec Association DrePaf. Travail pour un livre et articles scientifiques sur les récits d'enfants malades (Bénin, Sénégal, Congo).
- Un autre film sur la présentation de la maladie drépanocytaire pour les enfants en Afrique [Pr Indou Deme Ly, Thomas Grand, Pr Yannick Jaffré] (en recherche de financement).



Benoît MEUNIER

Le Monde

SÉNÉGAL : UN NOUVEAU TRAITEMENT CONTRE LA DRÉPANOCYTOSE FAIT RENÂÎTRE L'ESPOIR DES MALADES

Par Laureline Savoye, Gabriel Lecointre et Adrien Sahli

Publié le 19 juin 2026 à 06h30, modifié le 19 juin 2026 à 09h59

Chaque année, près de 400 000 enfants naissent avec la drépanocytose en Afrique.

Un traitement produit au Sénégal, le Drepaf, est en passe de changer leur quotidien.



Plus de 7 millions de personnes sont atteintes de drépanocytose. C'est la maladie génétique la plus fréquente au monde, et près de 80 % d'entre elles vivent en Afrique subsaharienne. En Afrique, où près de 400 000 enfants naissent chaque année avec la drépanocytose, la moitié d'entre eux meurent avant l'âge de 10 ans faute de diagnostic précoce et d'un accès adapté aux soins.

Drépanocytose : à la découverte d'une maladie génétique pas si rare, mais encore négligée.

A l'origine de cette pathologie héréditaire, une anomalie de l'hémoglobine, la protéine chargée de transporter l'oxygène dans le sang.

Les conséquences sont parfois dramatiques : anémie chronique, crises de douleurs osseuses d'une violence extrême, infections pulmonaires, accidents vasculaires cérébraux ou atteintes irréversibles de plusieurs organes.

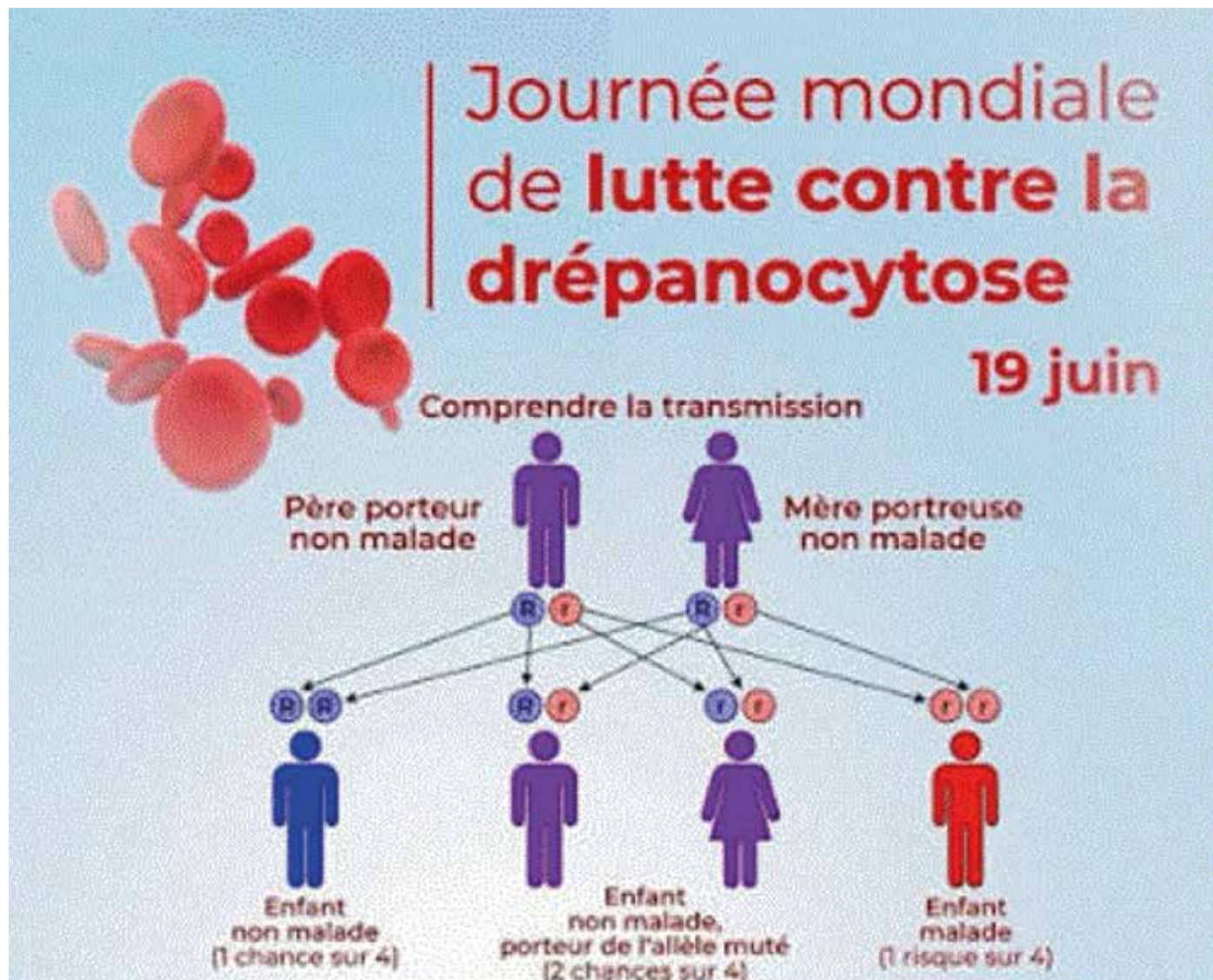
La drépanocytose, une anémie d'origine génétique, enfin dépistée chez tous les nouveau-nés

Au Sénégal, où Le Monde a rencontré plusieurs familles confrontées à la maladie, l'arrivée d'un générique de l'hydroxyurée suscite un immense espoir. Reconnue depuis plus de vingt ans comme le traitement de référence contre la drépanocytose et inscrite sur la liste des médicaments essentiels de l'Organisation mondiale de la santé depuis 2013, cette molécule permet de réduire les crises douloureuses, les hospitalisations et les complications les plus graves.

Droits de reproduction acquis – Tous droits réservés.

La reproduction totale ou partielle d'un article, sans l'autorisation écrite et préalable du Monde, est strictement interdite.

Il semble quand même que la prévention et l'information soit les plus efficaces des remèdes.
Ci-dessous, schémas du mode de transmission.



QUELQUES DÉFINITIONS

QU'EST-CE QUE L'HYDROXYURÉE ?

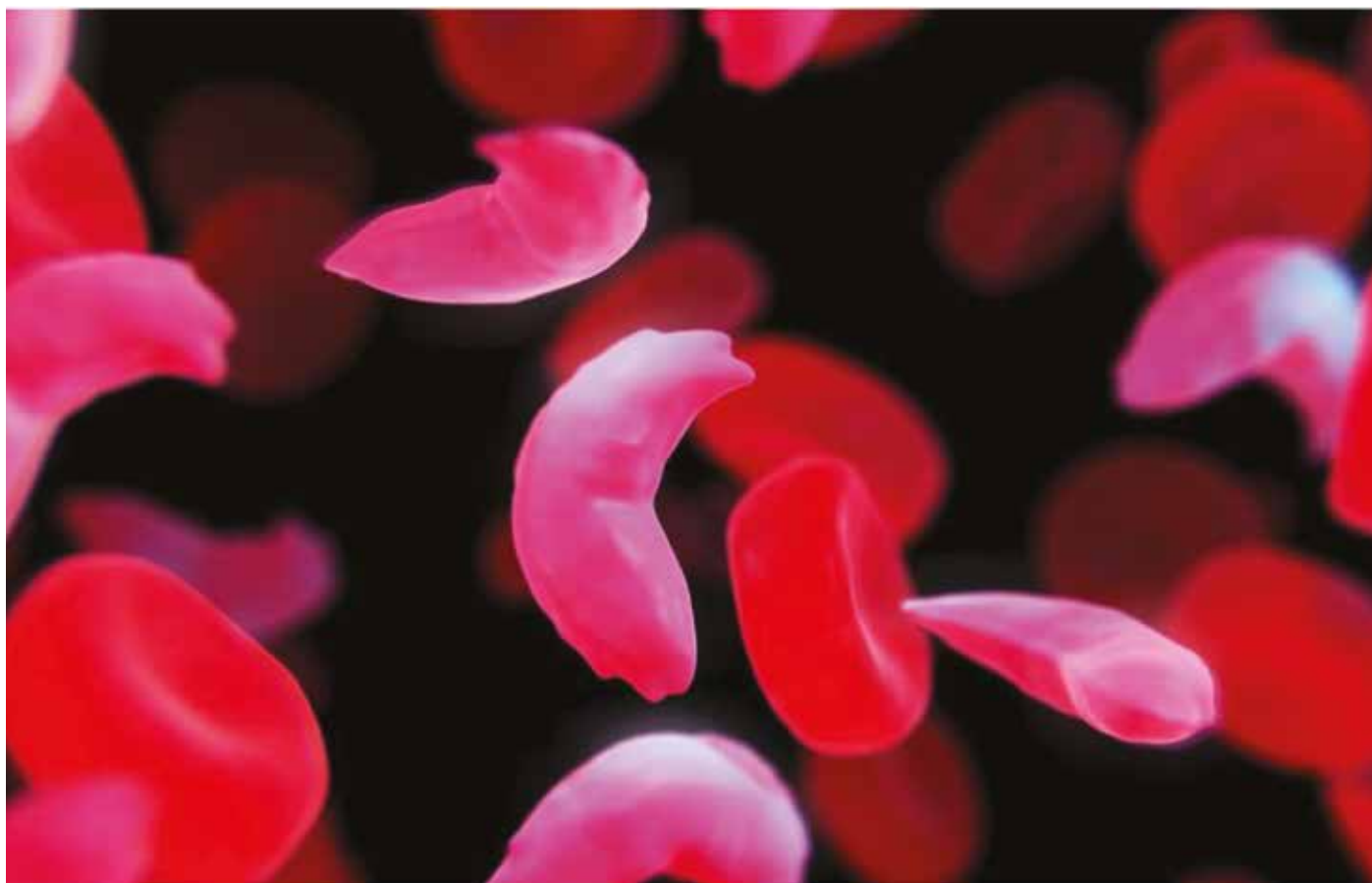
L'**hydroxyurée** est utilisée pour traiter la leucémie myéloïde chronique, le cancer de l'ovaire et certains types de cancer de la peau (cancer épidermoïde de la tête et du cou).

L'hydroxyurée est également utilisée pour réduire les épisodes de douleur et le besoin de transfusions sanguines chez les personnes atteintes d'anémie falciforme. « L'hydroxyurée ne guérira pas l'anémie falciforme ».

L'**anémie à hématies falciformes** est aussi appelée **drépanocytose**, anémie falciforme, anémie drépanocytaire, **hémoglobinose S**.

L'anémie falciforme est causée par une mutation du gène de l'**hémoglobine S**. Cette mutation fait que les globules rouges deviennent anormaux, en forme de croissant, causant des douleurs et des dommages aux organes.

Falciforme est un adjectif qui qualifie ce qui a la forme d'une lame de faux ou de faucille.



DRÉPANOCYTOSE : UN RISQUE PLUS ÉLEVÉ DE MALADIES AUTO-IMMUNES ?

La drépanocytose est la maladie génétique la plus fréquente dans le monde. Elle est due à une anomalie de l'hémoglobine, la protéine qui transporte l'oxygène dans le sang. Cette anomalie déforme les globules rouges, qui prennent une forme de faucille.

Plus fragiles, ils se détruisent rapidement et peuvent obstruer les petits vaisseaux sanguins, provoquant une anémie chronique, des crises douloureuses et des atteintes de nombreux organes.

Au-delà de ces complications bien connues, les chercheurs s'intéressent aujourd'hui à une autre conséquence possible de la maladie : un risque accru de maladies auto-immunes. Ces maladies apparaissent lorsque le système immunitaire, chargé de défendre l'organisme contre les microbes, se dérègle et attaque ses propres tissus.

Pourquoi la drépanocytose pourrait-elle favoriser ce phénomène ? La maladie entretient un état

d'inflammation chronique. En effet, la destruction permanente des globules rouges, les lésions des vaisseaux sanguins et les épisodes répétés de manque d'oxygène stimulent continuellement le système immunitaire. De plus, les personnes atteintes de drépanocytose sont plus exposées aux infections, qui peuvent également perturber les défenses immunitaires et favoriser l'apparition d'une auto-immunité.

Pour mieux comprendre ce lien, une équipe néerlandaise a analysé les dossiers de 338 adultes atteints de drépanocytose, suivis entre 2004 et 2021. Les résultats montrent que 36 patients, soit 10,7 %, présentaient au moins une maladie auto-immune.

Cette proportion est plus de deux fois supérieure à celle observée dans la population générale, où elle est estimée entre 4 et 5 %.

Les maladies auto-immunes les plus fréquentes étaient les troubles de la thyroïde, la surdité brutale et la sarcoïdose. Deux patients souffraient même de deux maladies auto-immunes distinctes.

Fait intéressant, les chercheurs n'ont pas retrouvé de différence concernant l'âge, le sexe, la gravité de la drépanocytose ou les marqueurs biologiques classiques de l'inflammation entre les patients avec ou sans maladie auto-immune. En revanche, les personnes présentant une maladie auto-immune développaient plus souvent une rétinopathie, une atteinte des vaisseaux de la rétine pouvant entraîner une baisse de la vision. Ce résultat suggère que certains mécanismes inflammatoires pourraient être communs à ces deux complications.

Les traitements immunosuppresseurs utilisés chez certains patients ont été globalement bien tolérés, ce qui est un élément rassurant pour leur prise en charge.

Cette étude renforce l'idée que la drépanocytose ne touche pas uniquement les globules rouges, mais s'accompagne aussi de perturbations du système immunitaire. Même si les mécanismes exacts restent à préciser, l'inflammation chronique et les infections répétées semblent jouer un rôle important.

Des études portant sur un plus grand nombre de patients seront toutefois nécessaires pour confirmer ces résultats. Une meilleure compréhension de ces mécanismes pourrait permettre d'améliorer le dépistage des maladies auto-immunes chez les personnes drépanocytaires et, à terme, de développer des stratégies de prévention plus efficaces.



En 2025, parmi les 3 188 donneurs potentiels en état de mort encéphalique recensés (+0,6 %), 1 590 ont pu faire l'objet d'un prélèvement (+3 %), contribuant majoritairement à la réalisation des 6 148 greffes réalisées cette année.

→ L'activité de prélèvement sur donneurs de catégorie Maastricht 3 enregistre une progression continue en 2025 dans les 65 centres autorisés : 854 patients ont été recensés en 2025 (soit 8 % de plus qu'en 2024) et 321 ont été prélevés (soit 4,3 % de plus qu'en 2024). → L'âge moyen des donneurs est stable : 58,2 ans

→ Le nombre de prélèvements de tissus continue de progresser avec 7 524 dons post mortem en 2025 et plus de 6 000 greffes : - prélèvements de cornées : 7 209 - prélèvements de veines : 572 - prélèvements de valves cardiaques : 367 - prélèvements d'os : 110



→ Hétérogénéité régionale du taux d'opposition
Cette progression de l'activité intervient dans un contexte où le taux d'opposition poursuit sa hausse, atteignant 37,1 % en 2025 (contre 36,4 % en 2024). Le taux d'opposition correspond à l'opposition du défunt rapportée par les proches, ou à un contexte n'ayant pas abouti à un prélèvement.

Pour les patients en attente de greffe, le double enjeu d'augmenter le recensement et de faire reculer l'opposition demeure crucial : au 1er janvier 2026, 23 294 malades étaient en attente d'une greffe, dont 11 642 en liste active, et 966 sont décédés en 2025 alors qu'ils figuraient sur la liste d'attente.

TAUX D'OPPOSITION CONSTATÉ PAR RÉGION



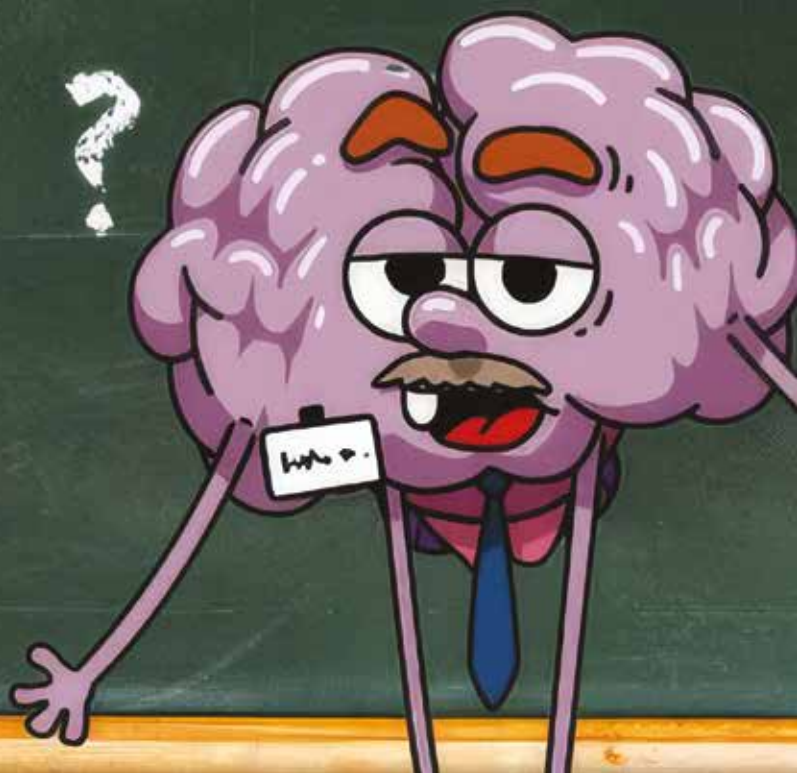
PETIT
CALCUL :

24 HEURES

÷

17 GREFFES

= ?



RÉSULTAT :

UNE GREFFE
A LIEU EN
MOYENNE TOUTES
LES 1 HEURE
ET 25 MINUTES
EN FRANCE.

«Je suis donneur ou je ne suis pas donneur» : face au refus des familles, nous vous invitons à clarifier votre choix sur le don d'organes

La journée nationale de réflexion sur le don d'organes et la greffe a eu lieu ce lundi 22 juin. L'enjeu de cet évènement est d'informer le public sur le prélèvement et la greffe, mais aussi de briser les tabous.

La Journée nationale de réflexion sur le don d'organes et la greffe, organisée le 22 juin, vise à informer le public et à lever les idées reçues sur le don d'organes.

En France, le don d'organes est régi par le principe du consentement présumé : toute personne est considérée comme donneuse, sauf si elle a exprimé son refus en s'inscrivant sur le registre national des refus ou en l'ayant clairement indiqué à ses proches.

Lorsqu'un décès est constaté à l'hôpital, des médecins indépendants de l'équipe de greffe vérifient si le défunt est inscrit sur le registre des refus. Les proches sont ensuite rencontrés afin de connaître la volonté du défunt concernant le don de ses organes. Ils ne prennent pas la décision à sa place, mais transmettent sa position.

Les professionnels de santé insistent sur l'importance de faire connaître sa volonté à sa famille. Cette démarche évite aux proches de devoir prendre une décision difficile dans un moment de deuil et permet de respecter le choix du défunt.

Contrairement à une idée répandue, il n'est pas nécessaire d'être jeune ou en parfaite santé pour être



donneur. Seuls les médecins évaluent, au moment du décès, si les organes peuvent être prélevés selon des critères médicaux précis.

Avant tout prélèvement, des examens sont réalisés afin d'écarter toute contre-indication, comme certaines maladies transmissibles ou un mauvais état des organes.

Le prélèvement est effectué avec le même respect qu'une intervention chirurgicale classique. Le corps est ensuite restauré avant d'être rendu à la famille. Les organes et tissus prélevés peuvent être destinés à des greffes thérapeutiques ou à la recherche scientifique.

En France, entre 23 000 et 27 000 personnes sont actuellement en attente d'une greffe. En 2024, près de 22 600 patients étaient inscrits sur liste d'attente, dont plus de 8 300 nouveaux patients.

Les cornées constituent les tissus les plus fréquemment prélevés, car elles peuvent être prélevées après la plupart des décès survenus à l'hôpital et chaque personne possède deux cornées.

Si le nombre de dons et de greffes est aujourd'hui relativement stable et retrouve progressivement son niveau d'avant la crise sanitaire, le principal défi reste la hausse du taux de refus. Celui-ci est passé d'environ 20 % dans la région avant la pandémie à près de 32 %, soit un niveau proche de la moyenne nationale.

Les professionnels de santé rappellent donc qu'informer ses proches de sa décision est essentiel pour favoriser le don d'organes et permettre de sauver davantage de vies.





LA VIE DES ASSOCIATIONS

LES ASSOCIATIONS LOCALES
en action sur le terrain

2A / Corse-du-Sud
04 / Alpes-de-Haute-Provence
05 / Hautes-Alpes
10 / Aube
13 / Bouches-du-Rhône
16 / Charente
17 / Charente-Maritime
21 / Côte-d'Or
24 / Dordogne
26 / Drôme
29 / Finistère
39 / Jura

45 / Loiret
47 / Lot-et-Garonne
51 / Marne
57 / Moselle
68 / Haut-Rhin
70 / Haute-Saône
72 / Sarthe
75 / Paris
79 / Deux-Sèvres
82 / Tarn-et-Garonne
84 / Vaucluse
974 / La Réunion

2A / CORSE-DU-SUD

Nous avons participé à la randonnée des donneurs les 2 derniers jours organisé par l'UD 2a qui a duré du 08 juin au 14 juin pour la journée mondiale des donneurs de sang. Ils ont sillonné les sentiers de Corse du sud de Bonifacio à Ajaccio pour récupérer une lettre du mot merci à chaque étape.

A Bastelicaccia notre Présidente est au côté de Globulon









Début mai l'asso d'Ajaccio a fait une collecte des champions avec une séance dédicace au pied du camion

Le Mardi 12 & Mercredi 13 mai, Place Campinchi.

Nos invités d'exception :

• **Section Arts Martiaux :**

- Les frères Beovardi (Double Champions du Monde de Ju-Jitsu)

- Pauline, Laura et Sarah Beovardi (Championnes de Corse et de France Ju-Jitsu, Judo et de danse Latine).

• **Section Vitesse :**

- Bruno Langlois (Double vainqueur Pikes Peak & Bol d'Or 2023)

- Adrien Santoni (Vice-champion de France Trophée TwinCup 2023)





DEVENEZ BÉNÉVOLE !



Je donne
de mon temps...



04 / ALPES-DE-HAUTE-PROVENCE

BILAN À MI-ANNÉE 2026 PLUTÔT SATISFAISANT.

**Surtout ce mois de Juin, avec la canicule persistante que vous avez tous connue.
A l'actif du 04 !**



1. Forum de la santé, à Manosque le 13 juin.

Forum de la santé à Manosque en participation avec l'ADSB locale. Belle journée. De belles rencontres très enrichissantes. Un public de professionnels surtout, avec qui nous avons pu échanger sur de nombreuses pathologies et leurs traitements. De nouveaux contacts avec des futurs donneurs. C'est toujours enrichissant de travailler avec des gens altruistes et désintéressés.



2. stand lors de la brocante de l'ADSB de DIGNE pour la JMDS du 14/06 avec Gil.

De nombreux contacts encore, avec qui nous pourrions envisager de créer, comme à Manosque, un forum de la santé. Les encouragements et accords du Maire nous sont déjà acquis. Une piste en vue avec la ligue contre le cancer et la CPTS du secteur Bléone/Durance.

3- Trois intervention en milieu scolaire, avec des classes mixtes cm1/cm2

Comme à l'école De Gaubert le 10/04 et à Gréoux-les-Bains le 19/06 avec l'aide et participation de la présidente de l'ADSB de Valensole.



Ou uniquement CM2 comme à l'école des Sieyes, nommée école Georges COMBES, du nom de son très ancien directeur et qui à été mon dernier instituteur, il y a de cela une soixantaine d'années.

J'avais mis un point d'honneur à faire, dans mon ancienne école, cette intervention, et je peux vous assurer que les enfants ont été gâtés.

Mais à chaque fois , ce fut un réel plaisir d'expliquer

le don du sang à ces petits bouts de choux, qui seront j'en suis sûr, d'excellents promoteurs de la cause de la transfusion auprès de leurs familles.

Et je dois remercier les directeurs (trices) de ces écoles primaires.

Mais encore plus saluer et remercier les 3 professeurs qui m'ont invité , et qui ont co-animé ces ateliers de sensibilisation au don du sang.



4. 2^{ème} Anniversaire de la navette PLASMA .
Lancée il a 2 ans , le 18 juin 2023 dans l'idée de rester sur les traces de l'appel éponyme d'un certain général.

Un projet devenu un concept pérenne, félicité par l'EFS et les supers donneurs du Don du sang La Poste - Orange.

Concept repris par d'autres assos en France et à Digne les Bains même, pour le bien collectif des malades.

Les donneurs, eux-mêmes à présent, me sollicitent pour être du voyage et souhaitent que l'aventure continue, dont acte !!



UNE NAVETTE PLASMA EXCEPTIONNELLE CE JEUDI 16/07 À DESTINATION DE LA MAISON DU DON EFS À AIX

Un succès qui n'était pas garanti ni évident, mais réalisé haut la main grâce à la participation croisée de l'ADSB de Manosque avec une forte réponse des manosquins, pour qui c'était la 1^{ère} fois, et de La Poste/Orange du 04. Bassin Manosquin disposant d'un fort potentiel de donneurs et donneuses La 1^{ère} navette du genre Digne-Manosque et la convergence de donneurs de plasma de La Poste Orange de GAP.

Sans oublier de remercier l'association Cœur Lavande pour la mise à disposition de son véhicule minibus, et sans laquelle ces 8 donneurs n'auraient pu réaliser ce geste altruiste.

Les malades en attente de soins de plasma ou de médicaments issus du plasma remercient tous les acteurs et protagonistes de cette aventure qui s'est déroulée dans la bonne humeur et le plaisir de donner.

Et nous, organisateurs, fiers de ces résultats, encouragés par ces marques de solidarités, saluons tous les donneurs, (ses) ainsi que ceux qui voulaient venir, qui n'ont pu au dernier moment, ou faute de places disponibles et dans le minibus et de créneaux dispo à la maison du don.

A méditer.

Michel Fougerat.



05 / HAUTES-ALPES

**FASU GAP 11 -07-2026 – 23^{ÈME} ÉDITION
FESTIVAL ARTS SPORT URBAIN**



Globulon, Marie-Paule, Anne-Marie, Eric, Michel et Jean-Francois étaient sur le stand du don du sang derrière l'Alp'Aréna le 11 juillet sur la FaSu à Gap.

Un public nombreux et international était présent, car il y avait des compétiteurs « riders » professionnels venus d'Espagne, du Canada, et de toute la France.

Nous avons donné beaucoup d'explications sur le don de soi à un public qu'il a fallu aller démarcher dans l'enceinte du festival, car captivé par les démonstrations d'acrobaties en Rollers.

Quelques promesses de don récoltées, quelques renvois sur les maisons du don de France.

Mais surtout, recrutement de 2 donneuses de plasma de Gap qui viendront en covoiturage sur la prochaine navette plasma du 16 juillet.

Ce fut donc un bilan très positif, qui fut le résultat de la collaboration parfaite de l'UD 05, La Poste-Orange du 05 et du 04.

Preuve, une fois de plus, qu'ensemble on peut faire de grandes choses et que nous avons besoin les uns des autres. C'est de toute façons, dans l'ADN de

l'être humain, mais encore plus peut-être chez les bénévoles des donneurs de sang.

Merci au Don du sang La Poste Orange l'ADSB Amicale donneurs de sang bénévoles Buëch-Dévoluy et à La Team don du sang UD05 Donneurs de Sang, Amicale des Bénévoles du Laragnais- Serrois



JOURNÉE NATIONALE DE REFLEXION SUR LE DON D'ORGANES ET LA GREFFE ET DE RECONNAISSANCE AUX DONNEURS LE 22 JUIN



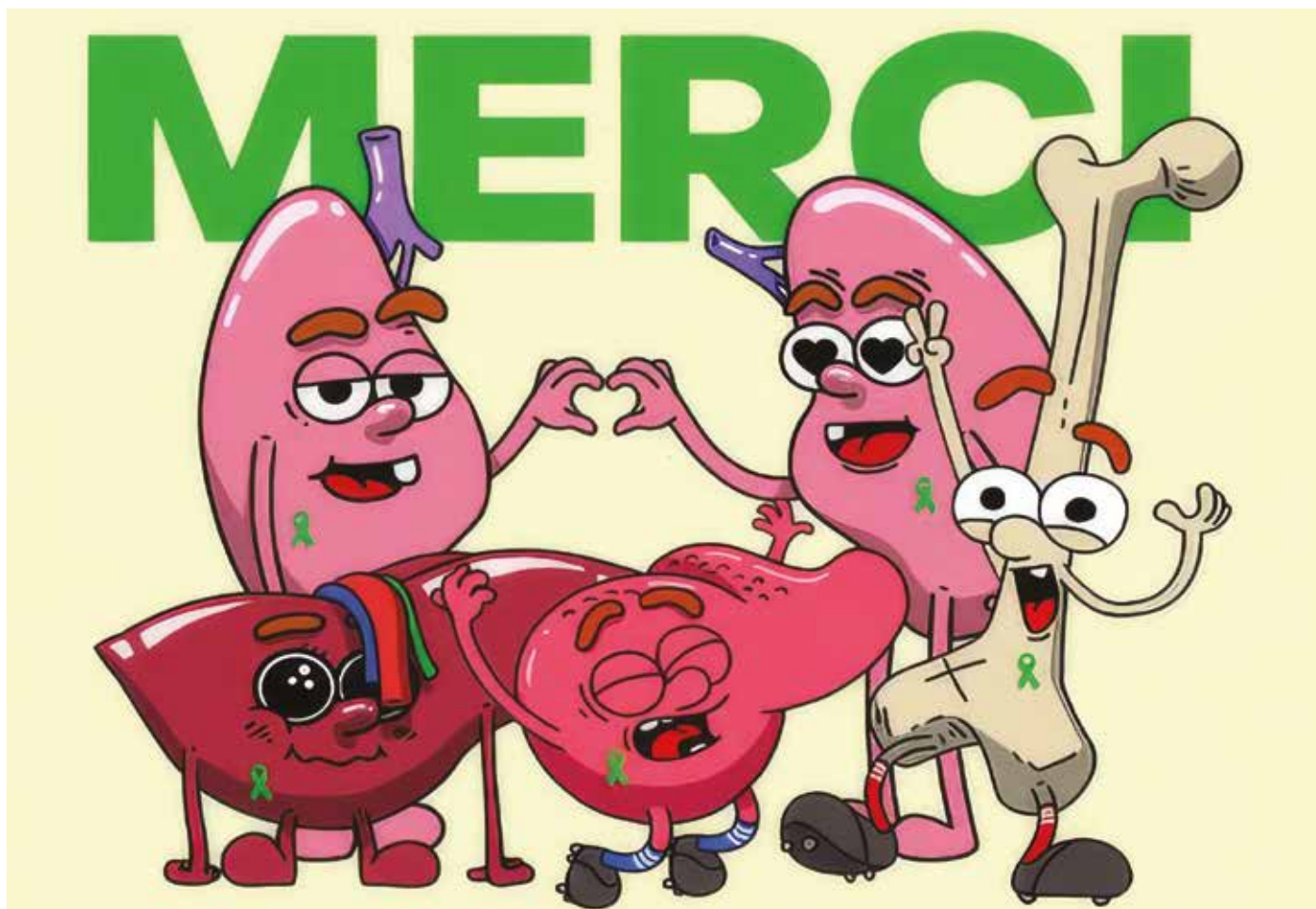
A l'occasion de cet évènement, j'ai pu rencontrer l'équipe de coordination des prélèvements d'organes et de tissus du CHICAS (Centre Hospitalier Intercommunal des Alpes du Sud) à Gap.

Ce fut un superbe moment d'échanges, où les infirmières m'ont expliqué leur rôle et leur fonctionnement.

Au delà du prélèvement, elles sont engagées dans la promotion du don, notamment auprès des enfants dans les collèges et lycées lorsque le planning le leur permet. L'occasion également de prendre contact avec le président de l'ADOT 05, M Vallarino pour d'autres actions à mener ensemble.

Renseignements :

dondorganes.fr #dondorganes #agencedelabiomedecine #chicas #gapmaville #hautesalpes
hautesalpesledépartement lateamdondusangu05- dondusanglp05@gmail.com



10 / AUBE

L'association de l'Aube a signé une convention avec l'ASPTT cyclisme et chaque année a lieu une course pour l'occasion.

Elle s'est déroulée à Sainte Savine le 14 juin, c'était la 11^{ème}.



13 / BOUCHES-DU-RHÔNE

JOURNÉE DE SENSIBILISATION au sein de la galerie marchande Barnéoud à Aubagne

Le samedi 04 Avril 2026 les membres de l'asso LPO des Bouches du Rhône ont organisé une grande opération de sensibilisation au sein de la galerie marchande Barnéoud à Aubagne.



Un des buts était d'informer le grand public sur l'implantation d'une maison du Don dans la zone commerciale Barneoud.

Plus de 200 personnes ou familles ont accueilli cette nouvelle avec intérêt. Les échanges ont aussi porté sur toutes les formes de dons et particulièrement le plasma et la moelle osseuse.



Avec la présidente de l'ADSB d'Aubagne qui était invitée, ce sont sept bénévoles et la salariée ADSB LPO des BdR qui se sont relayé-e-s pour animer cette formidable journée.

Un grand merci à tou-te-s, ainsi qu'à la société gestionnaire de la galerie qui a permis cette opération.



PPDC AUBAGNE le 16/06

Merci aux Postier-e-s de la PPDC d'Aubagne et de leurs encadrants. Nous avons bénéficié d'un bel accueil et encore une fois, l'esprit de solidarité est bien vivace au sein des services LPO. Deux inscriptions dont une plasma, trois volontaires qui souhaitent être rappelé-e-s par l'EFS pour fixer un RdV et 4 promesses de dons.

Des moments de convivialité très appréciables !



RENCONTRE ENTRE YANNICK ET BERNADETTE NOTRE AMIE AUBAGNAISE



Nous avons longuement échangé sur la drépanocytose

Yannick nous a confié son projet de film pour sensibiliser les enfants.

Discussion très instructive qui s'inscrit durablement dans notre démarche.

Une grande dynamique est en train de se créer avec plusieurs acteurs.

Un grand espace temps communication sera dédié à cette maladie lors de notre prochain congrès à Guidel, dans le Morbihan.



COLLECTE À LA BANQUE POSTALE DU 02/06

Nous nous réjouissons du résultat excellent pour cette collecte.

En effet, ce sont 44 personnes qui ont été prélevées, 5 qui ont été enregistrées en intentions de don et 5 à 6 autres qui se sont présentées et n'ont pu être reçues, c'est dommage, l'équipe EFS était dépassée par l'affluence matinale et n'a donc pu accueillir tous les volontaires.

C'est une belle réussite qui a dépassé nos espoirs, c'est le fruit de la mobilisation extraordinaire au sein de l'établissement et nous les en remercions.

Sur cette collecte nous sommes à environ 10% de participation.

Au-dessus de la participation moyenne nationale LPO qui est à environ 4%, et bien supérieure à la moyenne citoyenne.

Nous y avons retrouvé notre ami Habib Bessis qui a renoué avec le don et a intégré l'asso, il a contribué à cette belle journée.



**Voici le dessin du petit Ilyes,
7 ans, en hommage
à notre association.**



COOP AGRICOLE

Lors de l'opération de sensibilisation au don de plasma, dans la galerie marchande du centre commercial d'Aubagne, Le président de la coopérative agricole : Agrifallen qui est donneur de sang nous a proposé d'aller faire une opération de sensibilisation dans l'entreprise et auprès des clients. Nous lui avons proposé une date proche du 14 Juin, journée mondiale du donneur de sang. Mission remplie la veille le 13 juin.

La vocation et l'unique but de nos associations sont de soutenir l'Établissement Français du Sang dans la réalisation de ses objectifs au service des malades, blessé-e-s, ... qui comptent sur nous. Le bassin d'Aubagne a un indice de générosité élevé (observation de l'EFS).

Nous remercions chaleureusement la directrice des relations partenariats

ALL'EVENTS & CO qui nous a permis de réaliser cet évènement
Eliette Mautref. Candice Michalczyk

Présidente ADSB LPO BdR 13. Présidente ADSB Aubagne



STAND ET COLLECTE À L'HOPITAL EUROPEEN À MARSEILLE

Un grand Merci à Inès qui nous a sollicités pour cette belle collaboration et sans qui rien n'aurait été possible. Nous nous ferons un devoir d'honorer les projets qu'elle nous proposera.

Cerise sur le gâteau, c'était une première pour nos deux nouveaux membres, Manuela et Florian.



16 / CHARENTE



Pour la JMDS nous étions, que bénévoles pour aider l'EFS et UD16.

Ce fut une journée que nous espérions super, mais le bilan est donc plutôt mitigé...

40 rdv enregistrés et 63 poches prélevées, malgré une distributions de flyers et installation de banderoles sur rond point 10 jours avant la JMDS.

17 / CHARENTE MARITIME

JOURNÉE DÉDIÉE AUX ENFANTS MALADES



Distribution de peluches avec Delphine, la cadre du service pédiatrique de l'hôpital de La Rochelle .
A cette occasion nous sensibilisons les parents pour le Don du Sang.
Nous renouvelons cette opération pour Noël.



Le 4 juin nous avons organisé une collecte à la PPDC de Perigny (La Rochelle) 17.

63 donneurs se sont présentés et nous avons invité un magicien pour détendre les donneurs avant la «piqûre» et créer une bonne ambiance pour tout le monde y compris l'EFS.







Pour la journée du 14 juin notre équipe s'est mobilisée avec toujours autant de plaisir dans la grande salle de l'hôtel de ville de La Rochelle.

105 personnes accueillies
97 personnes prélevées
19 nouveaux donneurs
17 personnes se sont présentées spontanément
1921 dons en Nouvelle Aquitaine pour cette journée.





21 / CÔTE-D'OR

LA JMDS EN VITRINE.



Pour la 3^{ème} année consécutive, nos pharmaciens complices ont accepté que leur vitrine parle de la JMDS. Lisa, notre artiste attitrée, a fait parler son talent.

Le hasard a voulu que les pharmaciens aient été sollicités, par leur groupement, pour mettre le don d'organes en avant à cette époque. Belle cohabitation !

A chaque fois, les regards sont attirés dans cette voie fréquentée et les commentaires élogieux entendus dans la pharmacie.

Les reflets des maisons d'en face passent inaperçus depuis la rue.

24 / DORDOGNE

UNE DYNAMIQUE ET UNE VITALITÉ HORS NORMES ! !

Depuis plus de huit ans nous n'avions pas vu d'articles ou de photos consacrées au département de la Dordogne dans la rubrique "vie des associations" du Marguerite info alors que les résultats sont éloquentes.

Félicitations à l'équipe du 24 sous l'égide de notre amis Francis FAURE.

En Dordogne, 32 bénévoles interviennent sur trois sites : au Théâtre de Périgueux avec l'association des municipaux, à la salle Jean Barthe à Bergerac et à l'usine du timbre poste (Philaposte) à Boulazac.

Treize collectes sont organisées par an avec 925 donateurs présentés en 2025 (léger moins qu'en 2024, mais nous l'espérons moins qu'en 2026).

Mais l'activité ne se limite pas aux collectes.

En effet, le 2 avril une intervention au lycée CFA Jean Capelle à Bergerac a permis d'échanger avec de nombreux élèves ainsi qu'avec des professeurs. La réussite de cette manifestation n'a été possible que grâce à la motivation de l'équipe dirigeante de l'établissement, notamment de l'infirmière, Marielle Robert (photo 3 avec Francis et Marie-Line), dont l'énergie et l'investissement ont été remarquables. La manifestation a fait l'objet d'un article dans le Démocrate (cf revue de presse).



Jean capelle avec les élèves



Jean capelle avec les profs



Jean capelle avec l'infirmière Marielle Robert

Ayant pris connaissance de la page Facebook du lycée Jean Capelle, l'infirmière du lycée CFA de la Brie à Monbazillac a souhaité organiser une intervention identique dans son établissement.



Lycée de la brie avec les élèves



Lycée de la brie Francis

Le 18 mai, élèves et personnel ont ainsi pu s'informer devant le stand et l'infirmière Gladys Azema 'est pliée en quatre pour que ce moment soit le plus agréable possible.



Lycée de la Brie avec l'infirmière Gladys Azema

Manifestement emballées par ces deux journées particulièrement conviviales et instructives, les deux infirmières souhaitent qu'elles soient reconduites régulièrement afin de toucher les futures générations d'élèves.

Parmi les donateurs présents lors de la collecte organisée par l'association le 26 mai suivant se trouvaient notamment le proviseur du lycée Jean Capelle accompagné de l'infirmière Marielle Robert. Ce jour là, plusieurs donateurs à plus de 200 dons ont été récompensés et le proviseur Gilles Brunot a reçu la médaille de reconnaissance de la FFDSB des mains du Président de l'association de donneurs de sang La Poste Orange Dordogne, Francis Faure.



Remise de récompense salle Jean Barthe

Encore un grand merci à Marielle et à Gladys sans qui ces manifestations dans les deux lycées n'auraient pas pu avoir lieu dans d'aussi excellentes conditions.

Le 2 juin, l'EFS organisait une formation sur le plasma à Périgueux pour les associations de la Dordogne. Parmi les 13 participants, Eugène représentait l'association et fera profiter ses collègues des informations recueillies lors de cette journée.

Au fil des ans, le personnel de La Poste et d'Orange se fait de plus en plus rare sur les collectes organisées par l'association. La principale cause est l'incompatibilité avec leurs horaires de travail, mais certains donnent cependant sur d'autres collectes plus accessibles. Il y a un déficit évident d'information et de sensibilisation, aussi, dans les mois à venir, des interventions sont programmées dans des établissements de La Poste et d'Orange sur Périgueux afin d'y prêcher la bonne parole.

Autre moment important dans l'agenda, le 6 septembre aura lieu la journée des associations à Bergerac où notre mobilisation sur un stand particulièrement bien décoré permet de recruter chaque année de nouveaux donneurs. Alors, peut-être des nouvelles dans le prochain Marguerite.



JE DONNE MON SANG, JE DONNE LA VIE.



Les réserves de produits sanguins sont régulièrement préoccupantes au niveau national, malgré l'investissement des nombreuses associations de bénévoles qui soutiennent l'EFS dans l'organisation des collectes. En Dordogne, plus de 200 collectes mobiles ont lieu chaque année avec le soutien de plus de 30 associations.

Bergerac a la chance d'avoir deux associations, l'association pour le don du sang bénévole du Bergeracois et l'association du don du sang La Poste Orange. Cette dernière dispose de plus de 1300 bénévoles au niveau national et d'une trentaine en Dordogne.

Les collectes à Bergerac ont lieu salle Jean Barthe dans le quartier de la Madeleine. Dans cette salle de taille modeste procurant une ambiance chaleureuse, chacun se plie en quatre pour que les donneurs se sentent bien et aient envie de revenir partager un moment de convivialité, notamment lors de la collation de qualité, après avoir accompli un geste généreux et désintéressé.

Vous hésitez à faire le premier pas : Nous vous invitons à passer nous voir le jour de la collecte. Vous verrez ainsi comment se déroule un don de sang. Nous essaierons de répondre à vos questions, et si le cœur vous en dit, vous pourrez vous inscrire et ainsi faire partie de la grande famille des donneurs de sang.

Nos rendez-vous pour 2025 :

5 collectes sont prévues aux dates suivantes :

Les mardi 18 mars, 20 mai, 15 juillet, 9 septembre et 4 novembre de 9h à 14h.



Vous souhaitez donner votre plasma

Le plasma est vital pour de nombreux patients. Utilisé pour des transfusions ou transformé en médicaments pour soigner des pathologies très différentes, ses usages n'ont cessé d'augmenter ces dernières années. Le don se fait uniquement en Maison du don et sur rendez-vous.

INFOS PRATIQUES

Pour prendre rendez-vous, consultez le site de l'EFS : dondusang.efs.sante.fr ou l'application « Don de sang ».



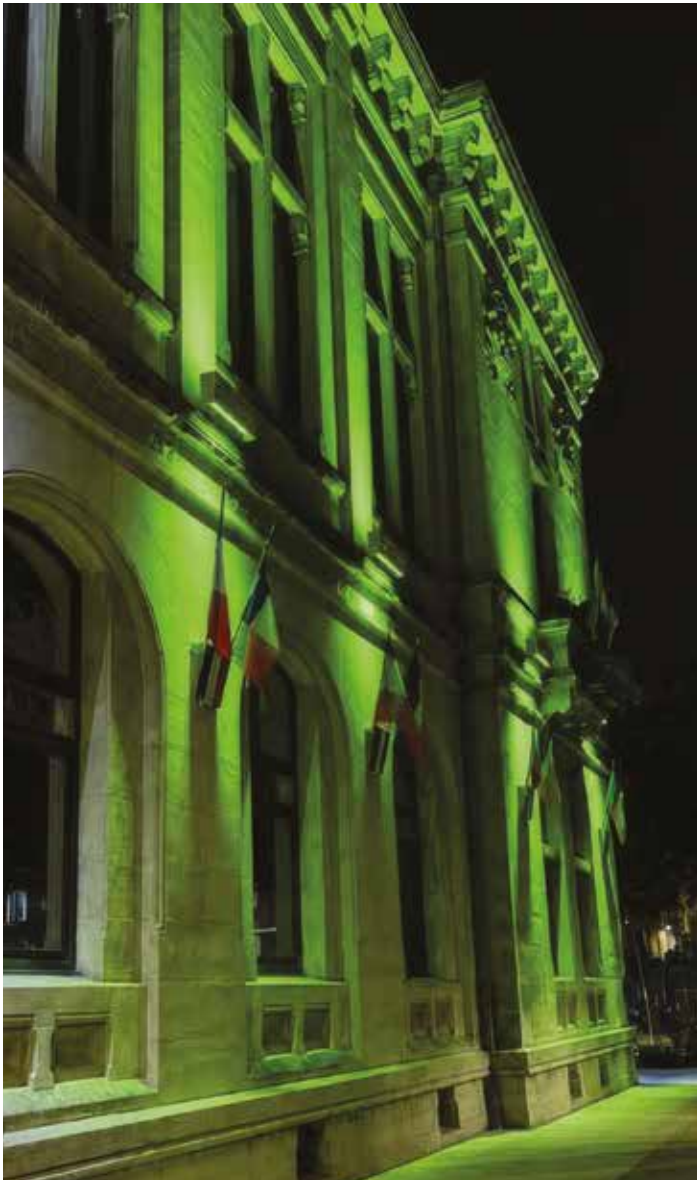
26 / DRÔME

VALENCE S'ILLUMINE EN VERT POUR LA JOURNÉE NATIONALE DU DON D'ORGANES

Ce lundi 22 juin, notre ville réaffirme son engagement en faveur du don d'organes, de la greffe et de la reconnaissance aux donateurs. À cette occasion, plusieurs bâtiments emblématiques de Valence se parent de vert, symbole d'espoir pour les milliers de patients en attente d'une greffe.

Le don d'organes est un acte de solidarité qui peut sauver jusqu'à 7 vies par donneur !

Ensemble, sensibilisons et faisons vivre cette cause essentielle.



29 / FINISTÈRE

TOUR DU FINISTÈRE CYCLISTE



Pour notre troisième participation au Tour du Finistère cycliste et plus particulièrement la 40^{ème} édition de l'épreuve, il convenait de changer certaines choses.

Et, c'est tout naturellement que l'idée m'est venue de faire participer notre ami Super Donneur à la course cycliste ; un grand merci au passage à Laetitia et Laurine d'avoir contribué à ce que ce projet aboutisse.

Tout au long de la journée, les bénévoles présents sur le stand ont informé et sensibilisé le public sur le don du sang, le don de moelle osseuse et le don d'organes.

Le bilan de notre animation est très satisfaisant avec de nombreuses discussions et témoignages tout au long de la journée.

Il arrive parfois que l'on fasse de belles rencontres lors de ces journées. Et celle du 16 mai dernier sur la butte de Penvillers à Quimper en fait partie. Une rencontre avec Clarisse Lavanant, marraine du Tour du Finistère cycliste, qui plus est, sensibilisée sur le don d'organes, ça ne se refuse pas.

La photo 1 est pour moi très importante, connaissant très bien Clarisse, la marraine de l'épreuve depuis 10 ans cette année.

Pour la présenter, je la connais depuis août 2013. Elle demande régulièrement des nouvelles de la vie de l'asso.

De plus, elle a composé en 2017 une chanson sur le don d'organes qu'elle a appelé : " Passeurs de vies " une chanson qu'elle a composé en partie grâce au travail que je réalise depuis septembre 2007.

Voilà, tout est dit.

Dominique Le Faou



JOURNÉE NATIONALE DE RÉFLEXION SUR LE DON D'ORGANES ET LA GREFFE ET DE LA RECONNAISSANCE AUX DONNEURS



Quimper ville ambassadrice du don d'organes

Diverses animations étaient menées dans le cadre de cette journée.

Le 22 juin, le personnel soignant intervenait auprès du public dans le hall du Centre Hospitalier de Concarneau.

Autre animation avec l'exposition «Portraits » dans le hall de la Maison des associations de Quimper. Elle présente, à travers d'affiches, divers témoignages de personnes ayant bénéficié d'une greffe, de donneurs ainsi que du personnel Hospitalier ; l'exposition restera ouverte au public jusqu'au 29 juillet.

Enfin, la façade de l'hôtel de ville de Quimper est illuminée depuis le vendredi soir; elle le restera jusqu'au 22 juin au soir.

Quant au Ginko Biloba, arbre en hommage aux donneurs et à leurs familles, il est visible dans un espace vert proche du centre ville.



RENCONTRE ECOLE DE VINCELLES LE 7 MAI 2026



Le président et le trésorier de l'association des donneurs de sang du Jura sommes allés avec l'union départementale de Lons le Saunier distribuer 34 maillots aux élèves de l'école de Vincelles dans le Jura.

Patrick Marriot de l'union de Lons le Saunier a présenté, pendant 1 heure, un document démonstratif aux élèves de CM1 et CM2 et expliqué pourquoi il faut donner son sang.

Ils ont bien participé et répondu aux questions qui étaient posées.

Puis nous avons immortalisé l'évènement avec des prises de vue des élèves arborant les maillots floqués du logo de notre association et que nous avons financés.

Les élèves ont pris une collation pour finir cette belle après midi de promotion du don du sang.

Le président des donneurs de sang
Poste Orange du Jura
Monsieur Gerland Patrick

45 / LOIRET

Les dernières activités de l'ADSB LPO45 placées sous le signe du partage, de la reconnaissance et de la solidarité.

Monique SEDILLOT honorée pour son engagement bénévole.

À l'occasion de notre 65^e assemblée générale, organisée le 7 mars dernier, Monique SEDILLOT, bénévole engagée au sein de l'association depuis 1980, a reçu la Croix de Chevalier du Mérite du Sang. Cette distinction vient saluer son engagement exemplaire et son dévouement constant en faveur de la promotion du don du sang.

Félicitations à Monique pour ce parcours remarquable !



Deux animations de sensibilisation à la drépanocytose.

Les samedis 24 janvier et 7 mars, l'ADSB LPO45, en partenariat avec l'APIPD (Association pour l'Information et la Prévention de la Drépanocytose), présidée par Nicole Desmesures, a animé deux actions de sensibilisation sur la drépanocytose, avec le soutien précieux du centre commercial Place d'Arc à Orléans.





Ces rencontres ont donné lieu à de nombreux échanges et contacts, permettant d'informer le public sur cette maladie génétique chronique de l'hémoglobine.

Une collecte de sang sur le site d'Orange Rives d'Orléans.

Le 27 février, avec l'appui essentiel de l'EFS, notre association a organisé sa première collecte de sang à Orléans La Source, sur le site de l'Espace Olympe de Gouges.

Menée dans une ambiance conviviale et chaleureuse, cette collecte a permis à cinq nouveaux donateurs de réaliser leur premier don. Un premier pas qu'il nous appartient désormais de transformer en engagement durable.

Un grand merci à l'ensemble des bénévoles – qui se reconnaîtront – pour leur implication solidaire et leur mobilisation lors de ces différentes actions.

Bruno Cazo, Président asso Don du Sang LP/O du 45 et collectif drépanocytose



47 / LOT-ET-GARONNE

47 AMS À L'ÉCOLE D'ESPIENS



Je souhaite partager avec vous une opération de communication que nous avons mis en place avec l'UD47 auprès de 2 écoles (classe de CM1 et CM2) concernant ce geste citoyen qui est le don du sang et du plasma.

Nous avons travaillé sur un support que nous avons diffusé en salle de classe. L'objectif étant

de sensibiliser sur le sujet cette jeune génération et ainsi qu'ils communiquent auprès des parents, frères, sœurs, famille, l'importance de donner son sang.

Le retour des maîtresses suite à cette présentation est très positif.

Nous étions 3 sur cette opération de communication : Corinne SANSAN, Marra GHIRARDO et moi-même. Ci-joint quelques photos.

Je vous partage ce support si vous souhaitez réaliser des opérations sur votre secteur. A votre disposition pour échanger si besoin.

C'était la fin de l'année dernière, fin 2025.

Une suite s'est imposée à nous, comme une évidence en faisant le constat positif de ces résultats de la vulgarisation du don du sang auprès des enfants qui s'imaginent parfois de drôles de choses !!



Après cette dé-vampirisation de l'acte altruiste du donneur de sang, il fallait mesurer l'impact de ces apprentissages auprès de nos futurs donneurs et cantonnés jusqu'à leurs 18 ans dans la mission de promoteurs de la cause transfusionnelle.

Dont acte, avec une participation au concours de dessin des écoles.

Et dans la foulée, une animation réalisée par notre association du Lot et Garonne vers les écoles primaires (CM1 et CM2).

-Le jeudi 02 Juillet, en collaboration avec UD47, nous avons fait un retour sur le concours de dessin Don du sang destiné aux classes de CM1 et CM2. Concours auquel l'école d'Espiens (dpt 47) a participé.

Pour féliciter leur engagement, Marra Ghirardo (présidente de l'UD47), Corinne Sansan (Secrétaire La Poste Orange 47) et 2 personnes de l'amicale de Nérac (dpt 47) ont distribué des crayons de couleur et des friandises à la grande joie des enfants !

L'objectif étant de sensibiliser la jeune génération porteuse de messages auprès de leur famille.

Nous envisageons pour l'année prochaine de reconduire cette opération avec les nouvelles classes, et ceci en associant les parents d'élèves lors cette présentation.

Joachim RENAUD
Délégué de secteur Région Grand Aquitaine
Président de l'association
La Poste/Orange du 47 (Lot et Garonne)



LA POSTE-ORANGE DE LA MARNE AU RENDEZ-VOUS DU DON LE 4 JUIN



Les donateurs se sont déplacés en nombre au centre financier.

Le 4 juin dernier, le centre financier de Châlons-en-Champagne accueillait une nouvelle collecte de sang, organisée avec l'Établissement français du sang (EFS) et les bénévoles de l'association La Poste-Orange de la Marne. Et quelle réussite !

73 donateurs se sont présentés, dont 67 ont pu être prélevés. Un résultat en forte progression par rapport à la collecte de février.

Autre motif de satisfaction : 34 premiers dons ont été enregistrés ce jour-là. La preuve qu'un vivier de généreux donateurs continue de se renouveler, et que le travail de sensibilisation porte ses fruits.

La journée s'est déroulée dans une ambiance chaleureuse et conviviale. Cinq bénévoles se sont mobilisés pour les préparatifs et pour tenir l'espace collation, où chacun pouvait reprendre des forces après son don. À cette occasion, une petite surprise glacée très appréciée attendait nos généreux donateurs.

Un grand merci à toutes celles et ceux qui ont retroussé leurs manches, aux donateurs fidèles

comme aux nouveaux venus, à l'équipe de l'EFS et aux bénévoles de l'association. Chaque don compte : un seul peut sauver jusqu'à trois vies.

Rendez-vous est déjà pris pour la prochaine collecte : le mardi 8 septembre. On compte sur eux !



Le président qui montre l'exemple.

57 / MOSELLE

ANIMATION CREC DE NANCY 10 MARS 2026

Sur invitation du Centre de Relation et d'Expérience Client de la Banque Postale de Nancy, la mardi 10 mars, l'association des donneurs de sang La Poste – Orange a organisé un point d'information sur le don de soi.

Durant la pause méridienne, les collègues ont été conviés à échanger en toute convivialité (boissons chaudes, froides et biscuits) sur les différents dons du fait de la proximité de la maison du don de l'Etablissement Français du Sang.



« Les échanges ont été denses et continus, à tel point que je n'ai pas vu le temps passer » reconnaît Bernard Blanchard. « Entre le Village La Poste et le Centre de Relation Client, je ne me doutais pas du nombre de services présents sur ce site, surtout que cette semaine, le CSE Courrier Grand-Est était aussi en réunion. Pourquoi ne pas revenir en juin pour fêter ensemble la Journée Mondiale des Donneurs de Sang ? » propose Bernard.



68 / HAUT-RHIN

LA 18EME JMDS LE 15 JUIN 2026

Comme tous les ans, nous organisons un stand de promotion du don du sang, Plasma, DMO/DO à la PPDC PMF de Mulhouse afin de sensibiliser les agents sur la nécessité de donner leur sang et plasma afin de sauver des vies.

En Poste de 7h30 à 15h30, Danielle, Isabelle et Fabrice captions un maximum d'agents.

Ce partage et l'échange avec le personnel est toujours bénéfique pour convaincre quelques craintifs des piqures et des malaises.

Bref, après la discussion autour de petits pains et de boissons, l'explication du parcours, la distribution des flyers et des gadgets, les nombreux présents partent confiants.

En espérant qu'ils passent à l'acte.

Nous avons de nouveau donné rdv l'année prochaine.



70 / HAUTE-SAÔNE

LE DON DU SANG DE HAUTE SAÔNE AVEC L'ASPTT DE VESOUL

Le 26 mars dernier, nos amis de l'ASPTT de Vesoul fêtaient les 60 ans de leur association et nous avaient invités à tenir un stand pour promouvoir le don de sang, le don d'organes et le don de moelle.

C'est avec grand plaisir que Daniel notre trésorier et Catherine notre secrétaire ont participé à cette manifestation.

Malgré le temps maussade et pas très chaud, il y avait de l'ambiance, entre démonstration d'activités sportives, défilé de voitures et de motos anciennes, buffet convivial avec la présence d'une chorale. Au milieu de tout cela, notre stand a rempli son office et pu répondre à de nombreuses questions sur les 3 dons, en profitant de l'occasion pour faire l'information sur le don de plasma.



LE DON DU SANG DE HAUTE SAÔNE AVEC FRANCE CARDIOLOGIE À ECHENOZ LA MÉLINE

C'est la 3^{ème} année que France Cardiologie, et Yves son président local, nous invitent à tenir un stand d'information à l'occasion de l'opération « Parcours du cœur » le 10 mai à Echenoz.

Pierre, président de l'ADSB, et Catherine, trésorière, ont joint leurs efforts pour tenir un stand consacré au don du sang essentiellement.

Entouré par l'école d'infirmière, La Croix Rouge pour les gestes de premiers secours, la CPAM, nos bénévoles ont répondu aux questions des participants.

La matinée fut bien fréquentée, et après le repas de midi partagé sur place, l'arrivée de la pluie a malheureusement écourté cette journée.

Une belle réussite cependant.



72 / SARTHE

L'ASSOCIATION DES DONNEURS DE SANG LA POSTE ORANGE DE LA SARTHE A PARTICIPÉ À 2 JOURNÉES QVT ORGANISÉES PAR LA POSTE.



- La première a eu lieu le 19 mai sur le site de Le Mans PPDC.

4 membres du bureau y ont assisté en tenant un stand.

Environ 80 contacts ont été pris avec les postiers.

4 à 5 Rendez-vous ont été pris pour la collecte de Sang du 9 juin, organisée en collaboration avec la CPAM (voisine du centre), confirmés pour 4.

Et 1 premier don a été enregistré à cette même collecte.

- La deuxième journée était organisée le 2 juin à Beaumont sur Sarthe pour le secteur Nord Sarthe.

3 membres du bureau y ont tenu un stand.

Les contacts ont été plus difficiles.

Ils y ont rencontré des collègues déjà donneurs dans des collectes rurales, mais qui souhaitaient des renseignements sur les collectes de plasma.



75 / PARIS

COMMUNICATION DON DE SANG DON D'ORGANES À LA MUTUELLE GÉNÉRALE PARIS

Nous avons été invités par la MGle Direction « risques et durabilité » sur le site « Horizons » hébergeant notamment la CNP, la Mutuelle Générale et Viamédi. En ce 22 juin 2026, nous avons donc annexé l'espace café où convergent tous les salariés des différentes entreprises du bâtiment Horizons pour assurer une communication sur les dons en général.

Carole notre animatrice de choix, accompagnée d'un jeune stagiaire, a réalisé de par la situation des animations par petits groupes pour présenter nos besoins en sang total et plasma, aborder aussi la drépanocytose et le don d'organes et sa nécessité de faire savoir à ses proches ses volontés. Ce choix de débat par petits groupes a permis plus facilement le dialogue et donc le questionnement.

Le 1^{er} axe a été d'informer les salariés des besoins nationaux et de donner du sens à cet effort collectif répondant à nos valeurs de bénévolat de gratuité, d'anonymat et j'ajouterais de solidarité.

Le 2^e axe aussi pertinent sinon plus a été de lever les objections et de rassurer Ce sujet est toujours très intéressant à traiter et à observer où l'on s'aperçoit



que certains donneurs sont au fait de l'actualité et de la connaissance de ce secteur. Du coup beaucoup sont nos propres alliés et nous aident merveilleusement à rassurer des donneurs potentiels voire certains qui sont toujours en délicatesse à venir donner (1 fois je viens puis la fois d'après je ne viens pas). Ainsi sont nos comportements, comprendre l'autre avant toute démarche.



79 / DEUX-SÈVRES

L'Association des Donneurs de Sang Bénévoles LPO des Deux-Sèvres a participé avec l'UD des Donneurs de Sang 79 à la Journée Mondiale du Sang le samedi 13 juin 2026 de 09h00 à 18h00 dans la galerie marchande du Magasin Leclerc de Niort.

Une trentaine de contacts positifs a été réalisée avec des futurs donneurs de 18 à 25 ans. Cinq promesses de 1^{er} dons ont été délivrées. Beaucoup d'informations sur le don du plasma ont été diffusées à des donneurs réguliers.

Sur la photo : la responsable communication de Leclerc entourée à gauche de Dominique DUFFAU Président de l'ASDBLPO79 et à droite de Philippe BLAIS Président de l'UD Sang du 79.



82 / TARN-ET-GARONNE

CAFÉ, SOURIRES ET ÉCHANGES À MONTAUBAN

Lundi 4 mai, au bureau de poste de Montauban, la journée a commencé autrement. Huit bénévoles ont débarqué avec café, viennoiseries... et surtout une bonne dose de bonne humeur.

Objectif : faire découvrir notre association d'entreprise. Mission réussie. Entre deux gorgées de café, les discussions se sont lancées naturellement, les idées ont circulé et les liens se sont créés.

Un moment simple, mais vivant. Authentique. Riche en échanges... exactement ce qu'on aime.

Parfois, il suffit d'un petit déjeuner pour faire passer de grands messages.



84 / VAUCLUSE

ANIMATION JUIN AVIGNON



Dans le cadre de la semaine sportive de la ville d'Avignon, le 13 juin.

Nous avons tenu un stand sur le Don du sang, Don de moelle, Don de plasma à la plaine des sports d'Avignon de 16 heures à 20h. Avec l'aide de Jacqueline Lebegue, Brigitte Pauc, Eric Marchandiau, nous avons accueilli parents et enfants.

Tout autour de nous il y avait des stands des différents clubs de sport et notre ville, qui sont venus faire découvrir leurs activités auprès d'un grand public.

Tout au long de l'activité nous Nous sommes déplacés auprès des différents groupes présents autour de nous afin de leur faire découvrir cette noble cause et leur offrir des petits cadeaux comme des tours de cou, crayons et post-it, sans oublier les éventails.

Merci à la mairie d'Avignon pour son invitation en cette veille de 14 juin Ce fut l'occasion, pour nous de mettre l'accent sur cet acte simple qui sauve des vies.



Journée d'athlétisme à Villeneuve les Avignon avec les enfants des CM1 et CM2 des écoles de Villeneuve les Avignon et les angles.

Stand du don du sang avec Jacqueline Lebègue plus de 200 enfants sont invités à se dépasser sportivement et à découvrir le don du sang, les énergies renouvelables et l'écologie.



974 / LA RÉUNION

JOURNÉE MONDIALE DES DONNEURS DE SANG : UNE MOBILISATION REMARQUABLE À SAINT-DENIS DE LA RÉUNION



À l'occasion de la Journée mondiale des donneurs de sang, l'Établissement Français du Sang (EFS) Réunion a organisé deux grandes journées de collecte les samedi 13 et dimanche 14 juin au Parc des Expositions NORDEV de Saint-Denis.

Cet événement, réalisé en partenariat avec l'ADDSB LPO Réunion, a permis d'accueillir plusieurs centaines de participants dans une ambiance conviviale et solidaire. À cette occasion, un éventail a été offert à chaque donneur grâce au soutien de l'association partenaire.

Tout au long du week-end, cinq bénévoles de l'ADDSB LPO Réunion – Adèle, Claude, Lorenzo, Clément et Serge – se sont relayés pour accompagner les 707 personnes venues se présenter au don. Leur implication a contribué au bon déroulement de cette importante opération de collecte.



Parmi les donneurs présents figuraient également plusieurs salariés de grandes entreprises locales. Quatre d'entre eux ont accepté de poser pour une photo souvenir pour Marguerite info : Yannick et Jérôme, représentants des services postaux, ainsi que Jean-François et Philippe, issus d'Orange.

Le stand d'information et de distribution de cadeaux de l'association a rencontré un vif succès auprès des donneurs et des bénévoles.





Les échanges ont été nombreux, notamment autour du don de moelle osseuse, un sujet qui a suscité un intérêt particulier tout au long de l'événement.

Les bénévoles ont également occupé des fonctions essentielles dans l'organisation de la collecte. Lorenzo a assuré la gestion de la file d'attente pour les consultations médicales, Claude a coordonné l'accès aux postes de prélèvement auprès des équipes infirmières, Adèle a pris en charge les plus jeunes visiteurs tandis que Clément s'est consacré

à la distribution des cadeaux. Tous ont également participé à l'animation du stand d'information.

Le directeur de l'EFS Réunion s'est régulièrement rendu sur le stand afin d'échanger avec l'équipe associative et de saluer l'engagement des bénévoles.

Le bilan de ces deux journées est particulièrement encourageant : 707 donneurs se sont présentés, permettant la collecte de 614 poches de sang, dont environ 68 dons réalisés par de nouveaux donneurs.

La mobilisation se poursuivra dans les prochaines semaines avec deux nouvelles étapes des Journées mondiales des donneurs de sang : le samedi 20 juin à Saint-Paul et le samedi 27 juin à Saint-Joseph.

Serge GUILLAUME

Président de l'association des donneurs de sang bénévole de la Poste et Orange de la Réunion.

Vice président à la promotion de la marque de l'union nationale des associations des donneurs de sang bénévole de la Poste et Orange



Le VeliPod : une innovation stratégique pour renforcer les réserves de plasma sec des armées françaises



Face à l'évolution des menaces et au risque de conflits de haute intensité, la France adapte progressivement son système de soutien médical militaire. L'expérience acquise depuis le déclenchement de la guerre en Ukraine a profondément modifié la manière dont les armées envisagent la prise en charge des blessés sur le champ de bataille. L'un des défis majeurs consiste à garantir un approvisionnement rapide en produits sanguins indispensables à la survie des victimes d'hémorragies massives.

C'est dans ce contexte que le Centre de transfusion sanguine des armées (CTSA), installé à Clamart, a développé une solution innovante : le VeliPod, une

unité mobile de production de plasma sec capable de fonctionner de manière autonome.

À première vue, le VeliPod ressemble à un simple conteneur maritime rouge installé sur le parking du centre. Pourtant, derrière cette apparence discrète se cache une véritable usine miniature de haute technologie dédiée à la fabrication de plasma lyophilisé.

Cette installation représente une avancée importante pour le Service de santé des armées. Son objectif est clair : augmenter rapidement les capacités françaises de production de plasma sec afin de répondre aux besoins d'un conflit de grande ampleur.

Le plasma sec est obtenu grâce à un procédé de lyophilisation qui consiste à retirer l'eau du plasma congelé sous vide. Il se présente alors sous forme de poudre stérile, facilement transportable et pouvant être reconstituée rapidement avec de l'eau stérile avant son administration au patient.

Ce procédé présente plusieurs avantages majeurs. Contrairement au plasma frais congelé, le plasma sec ne nécessite pas une chaîne du froid permanente. Il peut être stocké pendant plusieurs années à température ambiante, ce qui simplifie considérablement son transport et son utilisation dans des conditions difficiles.

Sur un théâtre d'opérations militaires, où les infrastructures sont souvent limitées et où chaque minute compte, cette caractéristique constitue un atout déterminant.

Le plasma est utilisé pour traiter les hémorragies graves. Il contient les facteurs de coagulation indispensables pour limiter les pertes sanguines et améliorer les chances de survie des blessés.

Les conflits récents ont montré que les hémorragies restent l'une des principales causes de décès évitables sur le champ de bataille.

L'expérience acquise en Ukraine a rappelé l'importance de disposer de stocks importants de produits sanguins rapidement mobilisables.

Le VeliPod répond précisément à cette problématique.

Sa capacité de production est remarquable.

L'installation peut fabriquer jusqu'à **64 unités de plasma sec en seulement quarante-huit heures**.

En fonctionnement continu, elle pourrait produire plus de **11 000 unités par an**, sous réserve de disposer d'un nombre suffisant de donneurs de sang.

Cette montée en puissance représente une rupture par rapport aux capacités françaises précédentes. Le projet vise également à renforcer l'autonomie stratégique du pays.

En cas de crise majeure ou de rupture des chaînes logistiques internationales, la France disposerait ainsi d'une capacité nationale de production.

Le caractère modulaire du VeliPod constitue un autre avantage.

Installé dans un conteneur transportable, il pourrait être déplacé si nécessaire vers un autre site.

Cette mobilité facilite également son déploiement dans des situations exceptionnelles.

Le système répond aux exigences de la médecine militaire moderne, qui privilégie des moyens flexibles, rapides et robustes.

Le développement de cette unité s'inscrit dans la transformation plus large du Service de santé des armées.

Les autorités militaires anticipent désormais des conflits plus longs, plus intenses et susceptibles de provoquer un nombre élevé de blessés.

La préparation logistique devient donc aussi importante que les capacités opérationnelles.

La réussite du VeliPod repose néanmoins sur un facteur essentiel : le don de sang.

Sans donneurs volontaires, aucune production de plasma ne peut être assurée.

Le Centre de transfusion sanguine des armées poursuit ainsi ses campagnes de recrutement auprès des militaires et des personnels autorisés à donner leur sang.

Chaque don permet de constituer des réserves qui pourront sauver des vies lors d'opérations extérieures ou sur le territoire national.

Au-delà du domaine militaire, cette technologie pourrait également présenter un intérêt pour la médecine civile.

En cas de catastrophe naturelle, d'attentat ou d'accident collectif, le plasma sec offrirait une solution précieuse lorsque les infrastructures hospitalières sont fragilisées.

Plusieurs pays s'intéressent déjà à cette technologie pour améliorer leur préparation aux situations d'urgence.

Le VeliPod illustre ainsi la convergence entre innovation technologique, souveraineté sanitaire et préparation opérationnelle.

Cette réalisation témoigne également du savoir-faire français dans le domaine de la transfusion sanguine militaire.

Face aux nouvelles réalités géopolitiques, les armées investissent désormais autant dans les capacités médicales que dans les équipements de combat.

Le développement du plasma sec constitue un élément essentiel de cette stratégie.

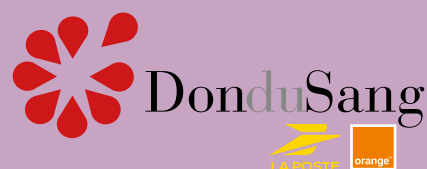
En améliorant la rapidité de prise en charge des blessés graves, il contribue directement à augmenter leurs chances de survie.

Le VeliPod représente ainsi bien plus qu'un simple conteneur industriel.

Il symbolise l'adaptation de la médecine militaire française aux défis des conflits du XXI^e siècle, où la capacité à sauver rapidement des vies est devenue un facteur stratégique à part entière.

DEVENEZ BÉNÉVOLE !

J'anime les séances



Dépistage génétique préconceptionnel : l'Académie de médecine en faveur de son ouverture en population générale



Dans la perspective de la révision des lois de bioéthique, l'Académie nationale de médecine prend officiellement position en faveur d'une autorisation du dépistage génétique préconceptionnel en population générale, en insistant sur l'importance d'une information claire aux futurs parents.

Qu'est-ce que le dépistage génétique préconceptionnel ?

Le dépistage génétique préconceptionnel est proposé **avant une grossesse**, ou en début de projet parental. Il consiste à rechercher si les futurs parents sont porteurs sains de mutations responsables de maladies génétiques récessives ou liées au chromosome X. Les porteurs sont généralement en bonne santé, mais si les deux membres du couple sont porteurs d'une mutation du même gène (pour une maladie

récessive), ils ont **25 % de risque à chaque grossesse** d'avoir un enfant atteint.

Parmi les maladies concernées figurent notamment :

- **la drépanocytose** ;
- la mucoviscidose ;
- l'amyotrophie spinale ;
- certaines thalassémies ;
- d'autres maladies génétiques rares et sévères.

Pourquoi la drépanocytose est-elle particulièrement concernée ?

La drépanocytose est aujourd'hui la maladie génétique la plus fréquente en France. Depuis le 1er novembre 2024, tous les nouveau-nés sont dépistés à la naissance, après que la HAS a recommandé la généralisation du dépistage néonatal.

L'idée du dépistage préconceptionnel est différente :

- identifier les couples à risque avant une grossesse ;
- permettre une information et un conseil génétique ;
- laisser aux futurs parents plusieurs options reproductives en fonction de leurs choix.

La position de l'Académie nationale de médecine

Dans un avis rendu public en juillet 2026, l'Académie estime que :

- le dépistage génétique préconceptionnel constitue **un progrès pour l'information et l'autonomie des couples** ;
- il devrait être **accessible à toute la population**, et non réservé aux familles déjà concernées par une maladie génétique ;
- cette ouverture devrait s'accompagner d'une **information claire**, d'un consentement éclairé et d'un accompagnement génétique adapté.

Quelle est la situation actuelle en France ?

Aujourd'hui, la France autorise principalement :

- les tests lorsqu'il existe des antécédents familiaux ou un contexte médical particulier ;
- le diagnostic prénatal ou préimplantatoire dans certaines situations encadrées.

En revanche, **un dépistage préconceptionnel systématique proposé à tous les couples n'est pas**

autorisé. Cette situation est souvent présentée comme plus restrictive que dans plusieurs autres pays (Belgique, Israël, Canada, Australie, etc.).

Quels seraient les bénéfices pour la drépanocytose ?

Pour la drépanocytose, un dépistage préconceptionnel en population générale permettrait notamment de :

- identifier les porteurs du gène avant une grossesse ;
- informer les couples de leur risque de transmission ;
- proposer un conseil génétique spécialisé ;
- permettre aux couples de prendre des décisions reproductives en connaissance de cause.

Il s'agit d'une démarche **d'information** et non d'une obligation de modifier son projet parental. Cette distinction est régulièrement mise en avant par les spécialistes.

Les questions éthiques

Le sujet reste débattu. Les principales interrogations portent sur :

- le risque de banalisation des tests génétiques ;
- la protection des données génétiques ;
- les modalités d'information des futurs parents ;
- l'accès équitable à ces tests ;
- le risque de pression sociale sur les choix reproductifs.

L'Académie considère que ces enjeux justifient un **encadrement strict**, mais ne constituent pas un obstacle à l'ouverture du dispositif.

En résumé, la nouveauté est que l'Académie nationale de médecine se prononce officiellement en faveur d'une **autorisation du dépistage génétique préconceptionnel pour l'ensemble des couples qui le souhaitent**, notamment pour prévenir la transmission de maladies graves comme **la drépanocytose**, dans le cadre de la prochaine révision des lois de bioéthique.



REVUE DE PRESSE

Alpes-de-Haute-Provence

Sisteron

L'hôpital devient "ambassadeur du don d'organes"



Une plaque "Hôpital, ambassadeur du don d'organes" a été posée ce lundi 22 juin à l'entrée du Chicas Sisteron. Photo P.D.

À l'occasion de la journée nationale du don d'organes, ce lundi 22 juin, une cérémonie était organisée à l'entrée des urgences sisteronaises, en présence du directeur adjoint Pierre-Yves Ducreux, de Sophie Bonniot, infirmière coordinatrice du don d'organes, et de plusieurs représentants du corps médical. La pose d'une plaque "Hôpital ambassadeur du don d'organes" doit mettre en avant, comme le soulignait le maire Jean-Pierre Templier, « cet acte de générosité et solidarité extraordinaire ».

En 2025, 1590 personnes ont fait don de leurs organes, permettant 6148 greffes. Pourtant, au 1^{er} janvier, 23 000 personnes étaient en attente de greffes. Chaque jour, 17 vies sont sauvées grâce à cet acte de solidarité : un seul donneur peut sauver jusqu'à sept vies et améliorer celle de nombreuses autres personnes grâce au don de tissus.

En France, chacun est considéré comme donneur sauf s'il en a exprimé le refus.

Finistère

QUIMPER

Des actions pour la Journée du don d'organes et de tissus

Le 22 juin sera la Journée nationale de réflexion sur le don d'organes et la greffe. La Ville, ambadrice du don d'organes depuis un an, propose plusieurs actions symboliques et pédagogiques pour sensibiliser la population à cet enjeu de santé publique. Le don d'organes et de tissus permet chaque année à des milliers de patients de retrouver une qualité de vie, voire de survivre grâce à une greffe. Selon les données publiées par l'Agence de la biomédecine, 6 148 greffes ont été réalisées en France en 2025. Chiffres qui, bien qu'en progression, restent insuffisants par rapport aux besoins.

L'importance d'aborder le sujet de son vivant

« Parce qu'un don peut sauver sept vies », comme le souligne le Dr Hutin, responsable de l'unité prélèvement d'organes et de tissus à l'hôpital. « Il est essentiel que chacun d'entre nous puisse faire part

de sa volonté à son entourage sur ce sujet si intime et sensible », dit-il. Lorsqu'au moment du décès, la volonté du défunt n'est pas connue, le doute conduit parfois les familles à exprimer une opposition par précaution.

La ville poursuit son action de sensibilisation afin de rendre plus visible la cause du don d'organes en illuminant la façade de l'hôtel de Ville en vert, couleur symbole du don d'organes et de tissus, dès la tombée de la nuit de vendredi à samedi.

Parallèlement, une exposition photographique organisée par le Centre hospitalier de Cornouaille sera présentée jusqu'au 29 juillet prochain au public à la Maison Pierre Waldeck-Rousseau. À travers des portraits et des témoignages de personnes greffées, de donneurs et de professionnels de santé, cette exposition rappelle l'impact concret du don d'organes sur la vie de milliers de personnes.



Don d'organes. La Ville, les associations et le Centre hospitalier de Cornouaille, tous mobilisés le 22 juin pour la Journée nationale de réflexion sur le don d'organes et la greffe.

Le CHU de Lille franchit une nouvelle étape en transplantation rénale



L'équipe d'Urologie du Dr Fantoni vient de réaliser avec succès 2 transplantations rénales cœlioscopies robot-assistées, dont une greffe à partir d'un donneur vivant !

Une première qui illustre l'engagement du CHU de Lille en faveur des techniques chirurgicales les plus innovantes.

La chirurgie robotique permet une approche mini-invasive qui favorise une meilleure récupération post-opératoire, tout en maintenant le plus haut niveau d'exigence chirurgicale. Ces premières s'inscrivent dans une dynamique plus large : le développement du programme de transplantation rénale à donneur vivant, enjeu crucial pour améliorer l'accès à la greffe et réduire les délais d'attente pour les patients en insuffisance rénale.

Bravo aux Dr Bouyé, Dr Hénon et Dr Marcq, ainsi qu'à l'ensemble des équipes médico-chirurgicales et soignantes impliquées .

Publié le 29/06/26 sur Facebook.

Drôme

Montélimar

Une collecte de sang qui dépasse les 200 participants

Mardi 7 avril, la collecte de sang qui s'est déroulée à l'espace Saint-Martin, organisée par l'amicale des Donneurs de sang montiliens, La Poste orange, et son référent, Gérard Izard, ainsi que le personnel de l'EFS de Valence, a rassuré l'ensemble des accueillants, infirmières, médecins et bénévoles qui ont officié toute la journée.

Cette collecte a reçu le matin sur le site 123 donneurs et l'après-midi 96. Certains venaient pour la première fois, comme Antoine Hospital 43 ans. Il a franchi le pas : « Mon épouse donne son sang donc j'ai en envie de l'accompagner, c'est très important pour aider les malades. »

Les donneurs doivent pren-



Antoine Hospital a fait son premier don de sang, mardi 7 avril. Photo Hubert Romo

dre rendez-vous en amont, sur le site EFS et ce, pour une plus grande fluidité des collectes mensuelles.

Paru dans : **ENSEMBLE** avril 2026 Le Magazine de l'EFS qui met La Poste Orange de P.A.C.A à l'honneur

EN RÉGION

Provence-Alpes-Côte d'Azur-Corse

Quand la solidarité prend la route pour le don de plasma

Dans les Alpes-de-Haute-Provence, l'absence de maison du don n'a pas freiné la mobilisation des donneurs... ni celle des bénévoles. En 2025, cinq navettes ont été organisées à l'initiative du président de l'association pour le don de sang de La Poste Orange du département 04. Objectif : emmener des donneurs jusqu'à la maison du don d'Aix-en-Provence. À chaque déplacement, 5 à 6 donneurs parcourent près d'une heure de route à l'aller, autant au retour, en plus du temps de don de plasma. Un engagement fort, qui illustre pleinement la mobilisation des associations en faveur du don de plasma, y compris dans les territoires dépourvus de maison du don. D'autres navettes sont d'ores et déjà prévues en 2026, preuve concrète que l'engagement collectif permet de répondre aux besoins croissants en plasma.



Dordogne

Don du sang : votre geste est précieux

Merci à toutes celles et ceux qui ont participé à la collecte de sang du 31 mars à Boulazac. Votre mobilisation permet de sauver des vies, concrètement.

En 2025, 220 personnes sont venues donner leur sang au sein de Philaposters ce qui représente, selon l'Etablissement Français du Sang, 660 vies sauvées. Une belle progression par rapport à 2024, dont nous pouvons collectivement être fiers.

Les quatre principales utilisations

Restons mobilisés et participons nombreux aux deux prochaines collectes organisées par l'association du don de sang La Poste & Orange de la Dordogne : le 2 juin et le 13 octobre.



du sang collecté sont les transfusions après un accident de la route, les hémorragies liées à un accouchement, les suites d'une opération, les traitements pour les cancers. Sans ces collectes, de nombreuses personnes ne survivraient pas. Chaque don compte, chaque donneur fait la différence.

« Pas sang vous, pas sang toi ! »



DonduSang

PHILAPOSTERS le mag

15

Pour sensibiliser les lycéens au don de sang



SOLIDARITÉ

Le 2 avril, le lycée Jean-Capelle a accueilli une animation consacrée au don de sang, de plasma, de moelle osseuse et d'organes. Cette initiative s'est tenue en présence du proviseur de l'établissement, Gilles Brunot, lui-même donneur de sang, et aux côtés de plusieurs acteurs engagés, dont l'infirmière Marielle Robert.

INFORMER ET ENCOURAGER L'ENGAGEMENT

Cette intervention avait pour objectif de sensibiliser les jeunes à l'importance du don et à ses enjeux. Les échanges

Une animation de sensibilisation s'est tenue auprès des élèves de Jean-Capelle.

ont permis d'aborder les différentes formes de dons et de répondre aux questions des élèves. La Poste et Orange Dordogne ont également participé à cette action, contribuant à transmettre des valeurs de solidarité et d'engagement.

Cette mobilisation a suscité un réel intérêt, notamment chez les élèves les plus âgés, appelés à rejoindre prochainement les donneurs. Une collecte est d'ailleurs prévue le 26 mai 2026, salle Jean-Barthe à Bergerac, avec le soutien des bénévoles de l'association des donneurs de sang.

Dordogne

Le Piéton

a apprécié une nouvelle fois le panneau apposé par l'association des donneurs de sang de La Poste et Orange dans la rue Berggren pour faire augmenter les dons de sang lors de la collecte prévue mardi 10 mars de 9 à 14 heures, dans la salle Jean-Barthe. En plus, le Bipède a ri et ça, c'est déjà un cadeau !



FRANCIS FAURE



Le Piéton

Relaie cette amusante photo prise rue Berggren, à Bergerac, par un amateur de la rubrique du bipède. Alors qu'Halloween vient d'être fêté et que les besoins en sang sont toujours importants, ce drôle de panneau a le mérite d'interpeller la population. Le Piéton attend désormais de savoir si un donneur se déguisera en vampire mardi 12 novembre, juste pour rire !



FRANCIS FAURE



CYRANO

A vu sa curiosité piquée par un panneau annonçant la prochaine collecte de sang, mardi 29 octobre, salle Jean-Barthe. La pancarte interdit formellement aux moustiques-tigres de se présenter. Il faut dire que ces insectes, qui ont envahi la cité au grand dam des Bergeracois, auraient du sang à revendre. Une façon amusante pour les bénévoles de l'association La Poste et Orange d'attirer l'attention des habitants et de les inviter à faire une bonne action. Cyrano encourage cette initiative humoristique alors qu'il n'y a que neuf jours de stocks d'avance en Dordogne.



PHOTO K.P.

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



MERCI !

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 :

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

L'Association Espoir Hope Elikia présente

LA CAMPAGNE DE DON DU SANG POUR
LUTTER CONTRE LA DREPANOCYTOSE

SOUTENONS

La lutte contre la drépanocytose
AVEC LA CAMPAGNE DE DON DU SANG

EFS - Prenez votre rdv



En collaboration avec L'Etablissement Français du 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).