

2013 et IRIS : quelques changements

édito

M^{me} Rembert et M. Nicolas partent vers de nouveaux horizons après un engagement sans faille auprès d'IRIS.

Martine Rembert, fondatrice d'IRIS, déléguée générale depuis plusieurs années, a décidé de prendre sa retraite en juillet prochain.

Guillaume Nicolas, président depuis trois ans et membre de l'association depuis plus de dix ans, arrivant en fin de mandat, a souhaité laisser sa place...

Aussi, l'association les remercie infiniment pour tout le travail effectué, les actions accomplies et les orientations choisies.

Alors du changement oui, mais....

IRIS est une association de patients pour les patients ! Dynamique essentielle que le conseil d'administration souhaite garder. C'est ainsi que ce dernier a décidé de confier à M^{me} Virginie Grosjean la reprise

du poste de déléguée générale pour assurer la pérennisation des activités et des engagements d'IRIS au quotidien.

Le conseil d'administration a aussi renouvelé son bureau, et j'ai donc le plaisir de présider IRIS aux côtés d'une belle équipe. Maman concernée, j'ai connu l'association il y a quelques années, et j'ai pu découvrir toute l'importance qu'elle revêtait pour les patients, et les familles de patients lors des journées en région, des permanences téléphoniques à Necker (que j'assurerai avec Virginie Grosjean à la rentrée prochaine).

Mais, j'ai aussi pu mesurer toute l'importance qu'IRIS peut avoir auprès des différents acteurs gravitant autour des DIP (corps médical, pouvoirs publics, prestataires, etc.).

Avec l'ensemble des administrateurs, je souhaite qu'IRIS continue d'avancer sur

le chemin entrepris, en ayant toujours comme dessein de choisir les orientations qui nous semblent les plus bénéfiques pour les patients.

Je vous souhaite un bel été.

Estelle POINTAUX
Présidente d'IRIS



Départ de Martine Rembert, arrivée de Virginie Grosjean



Nous saluons le départ en retraite de **M^{me} Martine Rembert**, membre fondateur de l'association IRIS en 1998, bénévole durant de nombreuses années, puis en 2003 salariée de l'association sur le poste de psychothérapeute pour l'écoute et le soutien des familles. C'est en 2009 lors du changement de présidence et l'amorce d'un nouveau fonctionnement d'IRIS que Martine est nommée

déléguée générale d'IRIS. Elle a accompli ses missions avec la volonté sans faille de servir les patients, d'aider les familles et de faire avancer la cause des DIP avec au cœur la 1^{re} mission d'IRIS : le soutien des familles au centre de ses préoccupations. Nous la remercions et lui souhaitons une bonne retraite.

M^{me} Virginie Grosjean, 32 ans prend la relève au poste de déléguée générale,



Virginie est entrée depuis quatre ans à IRIS d'abord comme adhérente parce qu'elle est concernée par un déficit immunitaire au sein de sa famille. Très vite, elle s'investit et entre au conseil d'administration, elle occupe la place de secrétaire et va créer un groupe neutropénie avec le soutien du Dr Donadieu. Depuis plus d'un an, elle assure sa formation au sein d'IRIS. Elle a les qualités et la volonté nécessaires pour occuper à présent le poste de déléguée générale, nous lui souhaitons la bienvenue et plein de succès dans ses nouvelles fonctions.

| | |
|--------------------|---------|
| édito..... | 1 |
| pleins feux..... | 2 |
| soutien..... | 3,4,5 |
| la vie d'iris..... | 5,6,7,8 |
| information..... | 8 |

Journée des familles du Grand Est



Le 20 avril dernier, à L'Abbaye des Prémontrés de Pont-à-Mousson, s'est tenue la première journée des familles du Grand Est.

Cette première édition en Lorraine s'est déroulée en partenariat avec les centres de compétence de l'inter-région de l'Est (Strasbourg, Reims, Besançon, Dijon et Nancy) dans le cadre de la semaine mondiale des DIP organisée par IPOPI. Le Dr Fanny Fouyssac, du service immuno-hématologie de l'hôpital d'enfants de Brabois Nancy en était, avec IRIS, l'organisatrice principale.

Cette première édition lorraine a rencontré un vif succès. Près d'une cinquantaine d'adultes et une quinzaine d'enfants y ont participé.

Ainsi, pendant que les adultes assistaient aux différentes présentations en plénière, les enfants étaient pris en charge dans des ateliers ludiques, encadrés par les blouses roses du comité de Nancy : souffle, éveil corporel, atelier créatif, éveil à la musique baroque et spectacle de magie. Leurs mines réjouies faisaient plaisir à voir. Ils ont passé une bonne journée à n'en pas douter. Elle s'est terminée par un lâcher de ballons, porteurs de notre message à travers le ciel lorrain : « Plus vite reconnus, mieux soignés ».

Nous tenons à remercier chaleureusement M^{me} Fouyssac et tous les professeurs et médecins présents pour leur engagement auprès des patients, ainsi que tous les intervenants sans oublier les bénévoles. Merci !



Témoignage du Dr Fouyssac



« Cette 1^{ère} Journée des Familles du Grand Est s'est déroulée dans une ambiance conviviale et chaleureuse, grâce à l'excellent travail d'organisation des responsables de l'association : accueil, déjeuner, animations pour les enfants présents, tout était parfait ! Chacun pourrait en témoigner !

Les échanges ont permis de bien comprendre les objectifs de l'association, de présenter le travail du CEREDIH, d'apporter des explications sur les traitements, d'insister sur la nécessité d'un suivi pluridisciplinaire et d'aborder les difficultés psychologiques rencontrées par l'ensemble de la famille touchée par un DIP.

Cette rencontre avec les enfants, les parents et les patients adultes, hors du cadre de l'hôpital, a renforcé ma volonté d'améliorer la prise en charge et de répondre au mieux aux besoins de chacun au quotidien. En travaillant tous ensemble, nous parviendrons à atteindre ces objectifs ! »

Fanny Fouyssac



CHU de Rouen : comprendre son déficit immunitaire

Le samedi 16 mars 2013, de 9 heures à 12 heures, s'est tenue au CHU de Rouen, la deuxième demi-journée d'échanges sur le système immunitaire et sur le déficit immunitaire primitif de l'enfant et de l'adulte. Cette demi-journée a été organisée par le Dr Aude Marie-Cardine qui a présenté

le CEREDIH, son fonctionnement, son utilité ainsi que son réseau.

Ensuite, elle a expliqué le déficit immunitaire de l'enfant, du diagnostic à la prise en charge, ainsi que les traitements.

Le Dr S. Jacquot a éclairé les patients adultes sur le fonctionnement du système immuni-

taire, suivi d'un exposé de Stéphanie Boulanger (Interne) sur le déficit humoral et cellulaire. Des échanges bien nourris avec les participants ont suivi ces différentes interventions. Nous remercions les médecins présents ainsi que les participants.

Le témoignage des familles

Famille Leignel

Nous sommes Audrey et Franck et habitons dans le Pas-de-Calais. Notre petit garçon de quatre ans a subi une greffe de moelle osseuse en novembre 2012. Le premier mois, je logeais à la maison des parents et les mois suivants dans l'appartement mis à la disposition des familles par l'association IRIS. À la maison des parents, je ne sortais pas du contexte de l'hôpital et partageais ma chambre avec une autre maman, j'écoutais le malheur des uns et des autres... Nous mesurons la chance d'avoir l'appartement car nous avons un semblant de vie « normale » grâce à lui ! Je sortais de l'hôpital pour me rendre « chez moi » et nous nous retrouvions en famille avec nos filles les week-end et vacances scolaires ! Nous remercions de tout notre cœur l'association IRIS qui a nettement amélioré notre quotidien lors de cette période difficile.



Famille de Samuel

Dès notre arrivée à Paris tout s'est compliqué, l'état de santé de notre fils, la séparation de la famille, le problème d'hébergement, les problèmes d'argent... Le moral était au plus bas.

La rencontre avec les membres de l'association fut une réelle bouffée d'oxygène. Il y avait des personnes à l'écoute qui savaient ce que nous vivions, ce que nous traversions au quotidien. IRIS nous a apporté une aide financière et par la suite un logement, un lieu où nous pouvions nous poser, nous ressourcer et nous retrouver. Cela nous a permis de sortir la tête de l'eau, de repartir sur de bonnes bases pour être présents et aidants pour notre fils.

L'association IRIS fut le coup de pouce dont la famille avait besoin pour soutenir Samuel dans son combat. Merci à vous.



Nouvelle formule pour la permanence d'IRIS à l'hôpital Necker-Enfants malades

Depuis de nombreuses années la permanence pour l'écoute et le soutien des familles touchées par un DIP s'effectuait à l'espace famille dans le bâtiment Robert Debré.

Les travaux et la restructuration des services ont entraîné une moindre fréquentation du lieu. IRIS a donc souhaité pouvoir se rapprocher au plus près des familles qui séjournent avec leur enfant

dans le service d'immuno-hématologie. M^{me} Rembert et M^{me} Grosjean ont demandé et obtenu l'autorisation du Professeur Stéphane Blanche, chef de service, pour intervenir directement dans la salle des parents du service. Ainsi autour d'un café et de gourmandises offerts par IRIS, les parents et soignants peuvent échanger en entretien collectif ou plus confidentiel s'ils le souhaitent. Notre présence sur

place était prévue de 13 h 30 à 14 h 30 mais sa durée s'est allongée et il n'est pas rare que nous soyons encore là à 16 heures ! Dès la rentrée de septembre, cette permanence sera assurée par Virginie Grosjean, nouvelle déléguée générale, et Estelle Pointaux, notre nouvelle présidente, les mardis après-midi.



Le soutien de la CPAM de la Haute-Garonne



C'est à l'occasion de la première journée des familles de Toulouse en septembre 2011, que nous avons rencontré M. Giusti, président de la CPAM de la Haute-Garonne. Il avait accepté l'invitation d'Astrid Delaloy, représentante régionale IRIS à venir débattre, avec les familles présentes, sur les prises en charge sociales des DIP.

M. Guisti s'est montré très attentif et sensible au désarroi des familles tout au long des débats. Et pour ne pas en rester là, il nous a conviées à un premier rendez-vous durant lequel Astrid Delaloy lui a apporté le témoignage de son parcours difficile, parfois inhumain, tout au long de la prise en charge de son enfant.

Nous nous sommes rencontrés plusieurs fois ce qui a permis d'aboutir à des propositions de solutions sur les aides et les réponses que pourrait apporter la CPAM :

- Nommer un interlocuteur référent pour les DIP afin de permettre de solutionner rapidement les difficultés administratives et sociales rencontrées par les parents du département.
- Faciliter la prise en charge à 100 %, le remboursement des frais de transport et de ceux liés aux traitements et restant à charge.

Idéalement, il faut une prise en charge directe dès le début du diagnostic, par la CPAM, la CAF, les assistantes sociales pour soutenir les familles : avant, pendant et après la greffe, quelle que soit l'issue du protocole, à ce jour la CPAM a passé une convention avec l'association pour une subvention de 10 000 € afin de permettre le financement

de l'aide aux familles et la mise à disposition des appartements durant la greffe.

Nous remercions chaleureusement M. Guisti pour son aide efficace, son écoute et le respect de la parole donnée. D'autres présidents de CPAM, dans d'autres régions pourraient être inspirés par ce modèle Haute-Garonne ; c'est notre souhait !



Nos appartements à Paris



Pierre part à l'étranger pour six mois dans le cadre de ses études

Pierre Aubisse 23 ans, originaire de Limoges, étudiant à Sup de CO Amiens en Master est atteint d'un DIP, traité en sous-cutanée tous les 10 jours par Hizentra. "Affilié à la LMDE, j'envoie un premier courrier courant novembre 2012 pour connaître les démarches à effectuer afin de partir en toute sérénité. Malgré mes relances, tant téléphoniques que par mails au bureau de la LMDE d'Amiens, je n'ai aucune réponse."

La loi :

AUTORISATION ASSURANCE MALADIE – DÉLIVRANCE MÉDICAMENT POUR UNE DURÉE SUPÉRIEURE AUX DISPOSITIONS RÉGLEMENTAIRES,

- Vous devez présenter une ordonnance stipulant les termes suivants :

le nom du produit, le dosage administré, par voie SC, le traitement pour six mois, à délivrer en une seule fois de façon exceptionnelle pour cause de séjour à l'étranger,

- Une attestation sur l'honneur précisant le but, la durée de votre séjour et une adresse dans le pays.

Quelques heures avant le départ, nous ne possédons pas le document.

Nous nous déplaçons à Amiens, nous faisons le siège à la LMDE pour entendre le médecin nous dire : "qu'il avait autre chose à faire."

Stupéfaction, il n'a pas signé le document pour six mois, mais pour trois mois, **pourquoi une telle ineptie ?** Pierre partira le 11 février avec trois mois de traitement.

La bataille repart, je contacte Martine Rembert, lui signifie mon amertume, ma colère, mon impuissance devant une situation ubuesque et à peine imaginable. Je précise que le seul recours pour avoir le traitement de Pierre est de m'acquitter de la facture de 2 720 € coût du traitement, et de lui porter. Devant toutes les difficultés pour obtenir le document, Pierre décide de stopper son traitement.

La réaction des représentants d'IRIS, des médecins de Pierre ne se fait pas attendre :

Docteur Hélène Coignard : « *Bon courage, que Pierre n'abandonne pas, l'enjeu est important* ».

Professeur Olivier Lortholary : « *Je confirme, tenez-nous informés* »



Martine Rembert : « *ne plus se soigner, le mettra en grave danger !* »

Martine Rembert sollicite l'aide de M^{me} Drouvot du ministère de la Santé. Le dossier va évoluer de façon spectaculaire, le lendemain, 10 avril 2013, quelques détails sont encore à rectifier mais enfin le document tant attendu arrive ! Je peux aller chercher les médicaments et lui porter en Allemagne. Six mois de bataille pour obtenir les médicaments !

Pierre se joint à moi pour remercier M^{me} Drouvot du Ministère de La Santé et son équipe, sans oublier Martine Rembert, et l'association IRIS.

Chantal Aubisse

la vie d'iris

Action solidaire



Le 15 juin a eu lieu la 8^e édition des « 12 heures pongistes-Trophée Bastien ». M. Gonnot, un courageux papa, organise tous les ans, du côté de Lyon, un tournoi en mémoire de son fils emporté par le syndrome de Shwachman-Diamond à l'âge de neuf ans. Cette action est plus que symbolique elle est même essentielle ! L'argent ainsi récolté permet de financer de façon non négligeable le registre des neutropénies congénitales du Dr Donadieu. Qu'est-ce que le registre des neutropénies ? Il s'agit en fait d'une entité du CEREDIH qui étudie une cohorte de patients atteints par

un déficit en neutrophiles telles que les maladies de WHIM, Glycogénose, Hax1 etc. Depuis deux ans, IRIS est aux côtés de M. Gonnot afin de former une belle et grande équipe. Ensemble, nous sommes plus forts ! C'est donc tout naturellement que nous avons baptisé notre équipe « l'équipe de l'espoir » : espoir en la recherche, en l'avenir et en nos enfants ! La particularité de notre équipe est de regrouper tous les protagonistes : jeunes patients, parents et médecins. Nous remercions également l'OSQ tennis de table de Saint-Quentin.

Trois courses des héros, un beau résultat



LILLE - Le 2 juin : parc du Héron à Villeneuve-d'Ascq, près de 65 associations étaient présentes pour la deuxième édition nordiste de la course des héros ! Au total 200 participants. Parmi eux, Marie-Dominique Gremlin et Virginie Grosjean ont relevé le défi ! Réunir au minimum 200 € pour prendre le départ de cette marche de 6 km. Défi gagné. Elles ont réussi, à elles deux, à réunir 975 €. Elles se sont pourtant senties bien seules pour représenter IRIS et les déficits immunitaires primitifs, alors qu'une communauté d'adhérents existe dans cette belle région. Et vous, allez-vous relever le défi pour IRIS cette année ou l'année prochaine ?

LYON - Le 09 juin : parc de Gerland à Lyon l'équipe IRIS composée de quatre collecteurs, leurs conjoints et ami(e)s se sont retrouvés autour de Blanche Chareyron pour le départ de la première course des héros de Lyon, après avoir collecté à eux quatre, 2 340 euros. « Ce fut une journée conviviale, sympathique et joyeuse. Notre groupe a été ravi de l'accueil, de l'ambiance bon enfant et des échanges qui ont eu lieu entre participants donateurs et amis respectifs. Nous avons bien mangé et bien ri. »



PARIS - Le 16 juin : parc de Saint-Cloud une belle équipe IRIS, 30 personnes dont 14 collecteurs se sont retrouvés au stand IRIS en compagnie de 170 associations venues courir pour l'espoir, le rire, le partage en un mot la solidarité. 4 000 au départ pour un parcours facile pour petits et grands, pique-nique convivial, la course des héros c'est un peu l'auberge espagnole : on y trouve ce qu'on y apporte ! Notre collecte : 6 750 €.

Nous souhaitons remercier ici tous les donateurs, collecteurs, amis, familles, pour leur engagement, leur participation. Nous adressons nos chaleureuses félicitations à Myriam Larquet Super Héros du jour pour sa magnifique collecte de 1 900 €. Un prix d'excellence à la famille de Caroline Kimball venue d'Orléans en minibus, ils étaient dix-sept, joyeux lurons grimés à souhait, pour accompagner Mathis à sa première course et plus de 2 000 € de collecte familiale.



Un très grand bravo à vous tous pour cette belle édition 2013 avec un beau résultat de 10 065 €, nous vous donnons rendez-vous en 2014 plus nombreux encore !

Les héros seront à Marseille en octobre 2013 : nous lançons un appel aux volontaires pour faire une équipe IRIS à Marseille, ne laissons pas cette course sans participant, que le sud se lève comme le soleil et nous éblouisse !

Marathon de Paris

Tant qu'à finir le marathon de Paris comme un tas de boue, autant que ce soit pour la bonne cause !

Martin Carcanague



En digne fils de Guy et de Dominique, adhérents et grands collecteurs sur la course des héros depuis deux ans, Martin a participé au Marathon de Paris 2013 au bénéfice d'IRIS. Il a ouvert pour l'occasion une page de collecte sur le site Alvarum afin d'apporter une motivation supplémentaire à sa course. La course a été dure mais pleine d'émotion et une belle récompense pour lui : 1 900 € récoltés.

Il ne lui aura fallu que 4 h 06 pour faire la course et arriver à la 19492^e place !

« Très content d'être arrivé au bout, boosté sur la fin par tous les gens qui avaient donné à IRIS. Quelques jours difficiles ensuite à cause des ampoules et des courbatures (les escaliers du métro étaient assez difficiles) mais très content d'avoir terminé. » IRIS est fière de son héros, nous lui adressons nos félicitations et nos remerciements ainsi que nos encouragements pour un prochain Marathon accompagné de Dominique, sa maman.



Lions club

M. Gustave Dumoulin et son épouse Pascale, adhérents d'IRIS, font partie du Lions club de La Bassée Les Weppes. Ce dernier organise tout au long de l'année des actions (loto, salon du chocolat, soirée dégustation de vins...) afin de récolter de l'argent pour aider différentes associations. Le loto d'avril est leur action phare et rassemble environ 300 personnes. C'est une soirée conviviale avec beaucoup de lots à gagner, dont un voyage à Venise. On y offre sandwiches et gâteaux, les participants paient leurs cartons et la boisson. Chaque année le Lions fait un don à plusieurs associations, cette année c'est à IRIS que fut remis un chèque de 1 000 €. Merci au Lions club pour son soutien.



le président du Lions club M. Christophe Irzykiewicz à droite et Mme Pascale Dumoulin à gauche.

IRIS et la régionalisation

Afin de développer ses actions et échanges, indispensables au bon fonctionnement d'IRIS et à l'amélioration des conditions de vie des patients atteints d'un DIP, le conseil d'administration de l'association a travaillé et proposé une formation / information à cinq adhérents volontaires.

Cette journée s'est tenue à Paris et a permis de fixer le statut et le rôle des représentants régionaux, l'orientation, l'organisation et la concrétisation des missions. Cinq personnes sont nommées représentantes d'IRIS en région. Voici leurs noms et coordonnées : Vous pouvez d'ores et déjà les contacter si vous souhaitez des renseignements, des informations, des rencontres entre adhérents de même région. Vous pou-

vez également proposer et participer à des actions. L'association voit avec plaisir se développer des actions en région grâce à l'investissement d'un certain nombre de ses membres adhérents ou amis : levées de fonds, informations sur les DIP, sensibilisation au don de Sang et de plasma, spectacles, concerts, tournois sportifs, lotos au profit de l'association... Indispensables à Iris pour poursuivre ses missions.



| Nom prénom | région | email | tél |
|-------------------------------|----------|----------------------------|----------------|
| Morfoise Bernadette | ANGERS | bernadetteise@live.fr | 02 41 69 88 90 |
| Monnet Lebaillif Virginie | TOURS | virginie.monnet@wanadoo.fr | 06 81 97 52 85 |
| Chareyron Blanche | LYON | blanche.chareyron@club.fr | 04 78 38 23 20 |
| Delaloy - Reinheimer Caroline | TOULOUSE | caroline.d@dbmail.com | 06 80 70 78 03 |
| Delaloy Astrid | TOULOUSE | a.d2006@yahoo.fr | 06 14 22 78 88 |
| Didier Grémillier | NORD | marideau59@orange.fr | 06 88 72 29 75 |

Le 11 Février, rue Stanislas à NANCY, IRIS était invitée par le Lions Club Nancy Alliance à présenter l'association, ses actions lors d'un diner convivial. Quelques mois plus tôt, le Lions club avait organisé une action en faveur de notre cause. Lors du Grand Gala International des Arts Martiaux : « les Maîtres de Shaolin », des places ont été vendues à notre profit. Virginie Grosjean, administrateur IRIS, s'est vue remettre par M. Laurent, président du Lions, un chèque de 500 €.

Le don du sang

Toujours fidèles au poste, comme chaque année Maryvonne et Martine apportent l'information sur le don du sang, au sein des établissements scolaires de Verdun, et encouragent lycéens et étudiants à donner. Les lycées Marguerite et Vauban à Verdun ont donc proposé aux élèves des classes de terminale et de BTS plusieurs séances d'informations sur le don de sang, plasma et don de moelle osseuse. Environ 300 élèves ont reçu l'information et une préparation au don qui devait se concrétiser quelques jours plus tard lors du passage du bus de l'EFS. Chaque année les jeunes participent à cette journée du don et s'engagent en donnant leur sang le jour de la collecte. Merci à eux !

Le 14 juin 2013, IRIS a participé à la Journée Mondiale des Donneurs de Sang, représentée par Francis Rembert, membre d'honneur et administrateur. Lors d'une interview de France 2, diffusée au journal de 13 h, Guillaume Nicolas, représentant d'IRIS et des patients DIP receveurs, a apporté son témoignage. Nous vous invitons à donner votre sang, votre plasma... pensez à vous inscrire comme donneur de moelle osseuse. Nous remercions l'ensemble des donateurs qui permettent à nos patients de vivre ! MERCI.

<http://www.france2.fr/jt/13h/14-06-2013>

les rendez-vous d'IRIS

LES PROCHAINS RENDEZ-VOUS ARTISTIQUES ET SOLIDAIRES D'IRIS

► TOURNÉE DES SPECTACLES À L'HÔPITAL

- CHU de Caen le 16 septembre
- CHU de Brest le 17 septembre
- CHU de Nantes le 18 septembre
- CHU d'Angers le 19 septembre
- CHU de Rennes le 20 septembre

JOURNÉES DES FAMILLES

- Rennes le 21 septembre au Domaine de Cicé Blossac - 35170 Bruz, pour le Grand Ouest (Pays de Loire, Bretagne, Basse Normandie, Poitou Charente)
- Paris Île-de-France, le 30 novembre à l'Hôpital Necker



LES JARDINS CRÉATIFS

Le dimanche 8 septembre dans les Jardins du Grand Rond à Toulouse

LES CONCERTS

► **DU 1^{ER} AU 30 JUIN** aura lieu comme chaque année le tournoi de tennis de Flixecourt. À l'initiative de Vincent Froidure, la moitié des fonds récoltés sera reversée à IRIS. Merci à Vincent de son engagement pour notre cause.

► **METZ : LE VENDREDI 6 DÉCEMBRE,**



concert de Philippe Jaroussky à l'Arsenal : soirée dédiée à IRIS

► **TOULOUSE : LE MARDI 10 DÉCEMBRE,** concert de Philippe Jaroussky à la Halle aux grains : soirée dédiée à IRIS

► **TOULOUSE : LE MERCREDI 11 DÉCEMBRE,** Masterclass de Philippe Jaroussky suivie d'un concert des élèves et de l'orchestre du conservatoire (CRR) avec Philippe Jaroussky au profit d'IRIS

► **LYON : LES 12 ET 13 DÉCEMBRE,** même concept, en préparation.



au bout du fil

Le fil d'IRIS est édité par l'association I.R.I.S. • Directeur de publication : Estelle Pointaux • Rédacteur en chef : Maryvonne Collignon • Comité de rédaction : le conseil d'administration d'IRIS • Photos : Rédaction • Conception et réalisation : adncom (Tél. 04 38 12 44 11) • Impression : 1 000 exemplaires • ISSN : 1779-954

Association IRIS, BP 40072, 55102 VERDUN • Tél : 03 29 83 48 34 • info@associationiris.org • www.associationiris.org