



Les prochaines réunions d'information et d'échanges patients sur la leucémie lymphoïde chronique (LLC) et la maladie de Waldenström, organisées par l'association de patients SILLC (association de Soutien et d'Information à la Leucémie Lymphoïde Chronique et la Maladie de Waldenström) et animées par les experts régionaux en partenariat avec les services d'hématologie auront lieu à :

- Lille le 11/04 avec le Dr Bruno Cazin (tables rondes et enregistrements). De 12h30 à 16h30 à l'Atelier Humanité-1, rue Martin Luther King 59160 Capinghem) ;
- Rouen le 21/05 – Dr Stéphane Leprêtre, à l'espace Becquerel ;
- Avignon le 30/05 – Dr Borhane Slama ;
- Caen le 08/10 – Pr Xavier Troussard.

Inscription : bulletin de participation sur le site www.sillc-asso.org

Règlement du concours « Prix SILLC de la recherche sur la LLC et la MW »

Article 1 : L'organisateur

L'association de Soutien et d'Information à la Leucémie Lymphoïde Chronique et la Maladie de Waldenström (SILLC) organise un concours intitulé « Prix SILLC de la recherche sur la LLC et la MW ». Les candidatures sont ouvertes du 1^{er} janvier au 31 octobre 2015.

Article 2 : Les participants

Le concours est ouvert à tous les chercheurs effectuant dans le cadre d'une Unité de Recherche ou d'un Service Hospitalo-Universitaire un projet de recherche lié à la leucémie lymphoïde chronique ou la maladie de Waldenström. La participation au concours est gratuite. Le fait de poser sa candidature implique, pour tous les concurrents l'acceptation du présent règlement.

Article 3 : Modalités du concours

Le concours consiste à présenter un dossier sur une recherche liée à la leucémie lymphoïde chronique ou la maladie de Waldenström. Ce projet doit être suivi par un hématologue responsable d'une unité de recherche ou d'un service hospitalo-universitaire et, à ce titre, responsable de la bonne fin du projet. Pour participer au concours, il suffit de renseigner la fiche-projet et de l'envoyer à SILLC à l'email suivant : asso.sillc@aol.fr. Les rapports finaux (sous forme d'un document Word accompagné si possible d'une présentation Powerpoint ou équivalent) seront adressés au plus tard le 30 octobre 2015 au Conseil scientifique de l'intergroupe (GCFLC-MW et GOELAMS) qui, associé au Comité scientifique SILLC, choisira en leur sein un jury d'hématologues qui analyseront les objectifs, la réalisation et les conclusions des divers projets. Le jury peut être amené à auditionner les candidats finalistes. Les délibérations des jurys sont confidentielles. Leurs décisions sont souveraines et sans appel. Le jury se réunira en fin d'année 2015. Le classement final doit permettre de dégager les meilleurs projets ayant été menés à bien dans les domaines respectifs de la clinique, de la biologie et de la recherche fondamentale.

Article 4 : Les prix

SILLC attribue une somme globale de 9 000 € qui lui permet de décerner six prix :

- deux prix correspondant à un travail orienté vers la clinique ;
 - deux prix correspondant à un travail orienté vers la biologie ;
 - deux prix correspondant à un travail orienté vers les sciences fondamentales.
- La remise des prix devrait avoir lieu à l'occasion d'une manifestation d'hématologues ou d'une réunion organisée par SILLC.

Chacun des lauréats fournira à SILLC un RIB-IBAN de son compte bancaire.

Article 5 : Les rapports finaux

Chaque lauréat rédigera une version simplifiée de son travail et de ses conclusions. SILLC peut le mettre en ligne sur son site et si nécessaire en faire une version vulgarisée qu'elle soumettra à l'intéressé. Toutefois le lauréat peut demander qu'un embargo soit mis avant toute publication ou communication quelconque en se réservant la primeur d'une diffusion dans des supports professionnels. Cet embargo se terminera au plus tard le 1^{er} septembre 2016.



Laurette Fugain

Depuis 2004, l'association Laurette Fugain récompense les jeunes chercheurs en hématologie en leur remettant le Prix Laurette Fugain à hauteur de 7 500 euros pour chaque catégorie de recherche (clinique et fondamentale). Ainsi que, la Bourse Jeunes Chercheurs Espoir (5 000 euros par lauréat) qui permet à quatre jeunes médecins prometteurs d'assister à des Congrès d'hématologie Internationaux. À l'occasion du 35^e Congrès de la SFH qui aura lieu au CNIT PARIS LA DEFENSE, Stéphanie Fugain, présidente de l'association Laurette Fugain remettra aux lauréats leur prix le jeudi 2 avril 2015 à 14h45.

Pour plus de renseignements : www.laurettefugain.org



APIPD

L'A.P.I.P.D (Association Pour l'Information et la Prévention de la Drépanocytose) a organisé son premier gala de charité le vendredi 27 mars 2015 à Saint-Mandé (94). Cette soirée de prestige, moment de convivialité, de partage et d'échanges s'est inscrite dans la mission de l'A.P.I.P.D d'INFORMER ET SENSIBILISER sur la drépanocytose, première maladie génétique au monde, et de SOUTENIR les femmes concernées : projection d'un film retraçant le parcours des 26 ans de lutte contre la maladie, témoignages de patients, participation du collectif Les voix des Femmes qui interprétera en exclusivité leur dernier single intitulé *No woman no cry*, grand bal...

Informations : www.apipd.fr



Actualités France Lymphome Espoir

- 1^{er} au 3 avril : stand au congrès de la SFH au CNIT (La Défense, Paris).
- 19 mai : Journée soins de supports et conférence lymphomes au CHU d'Amiens.
- 30 mai : Conférence sur les hémopathies malignes à Avignon de 9 h à 17 h (Hôtel Novotel Avignon centre).
- 30 mai : Journée « Pat'à'Mat » à La Sauvagère (Orne).

L'Institut national du cancer (INCa) et l'association FLE actualisent le guide *Comprendre le lymphome hodgkinien*, destiné aux patients et à leurs proches (aspects médicaux, psychologiques et sociaux, ressources utiles et glossaire).

Informations : www.francelymphomeespoir.fr

Leucémie Espoir
Paris Ile de France
Mieux vivre avec la leucémie et vaincre la maladie

Pour la cinquième année consécutive notre association participera à l'édition 2015 de **La Course des Héros**, grand événement solidaire !

Informations :
contact@leucemie-espoir-idf.org

“Aidez-nous en devenant un héros !”

le dimanche 21 juin 2015
au Parc de Saint-Cloud

Action Leucémies a besoin de vous pour faire progresser la recherche et soutenir les patients et leurs proches. Pour faire un don et encourager un coureur de l'association, connectez-vous sur

<http://www.alvaram.com/group/les-supersheros2>