

Ensemble CONTRE LE CANCER

Septembre 2023 – N° 180 – Edition spéciale – P404003 – Bureau de dépôt Bruxelles X

DOSSIER

**Le cancer chez les enfants
et les jeunes adultes**

– MANDATS POSTDOCTORAUX –

**Un coup de pouce de 6,9 millions d'euros
pour la recherche en oncologie,
grâce à vous !**



Fondation contre le Cancer

Ensemble contre le cancer n° 180

06

LE CANCER CHEZ LES ENFANTS ET LES JEUNES ADULTES

Des recherches supplémentaires sont indispensables ! p.6

Un regard inédit sur... les sarcomes p.10

Soutien psychosocial aux adolescents et jeunes adultes p.12

18

RELAIS POUR LA VIE

Une année 2023 riche en promesses



- 03 Édito
- 04 6,9 millions d'euros pour 20 mandats postdoctoraux
- 14 Camp Tournesol : des vacances pour les enfants atteints de cancer
- 15 Devenez Ami de la Fondation contre le Cancer
- 16 Des écoles toujours plus futées au soleil
- 17 Revalidation oncologique, pleins feux sur trois projets
- 20 La lutte contre le cancer, inclus dans votre testament
- 22 2022 en chiffres
- 23 Nos ambassadeurs / Mots fléchés

FONDATION CONTRE LE CANCER

Fondation d'utilité publique - ISSN 2295-7707 - Chaussée de Louvain 479, 1030 Bruxelles

Tél. 02 736 99 99 - Fax : 02 734 92 50

www.cancer.be - info@cancer.be

Ont collaboré à ce numéro : Frédérique Bernard, Monica Bloemen, Amélie Canalaz, Els Decoster, Catherine De Ryck, Lies Goovaerts, Nik Grymonprez, Brecht Gunst, Sandra Gyles, Pascale Heesterbeek, Patricia Lanssiers, dr. Veronique Le Ray, Christine Libbrechts, Nicolas Macau, Patricia Servais, Antonine Seynaeve, Mieke Van Croonenburg, Philippe Van der Avoort, Bart Van Gool (Fondation Registre du Cancer), Charlotte Van Strydonck

Rédactrice en chef : Isabelle André

Traductions : Sandra Gyles, Philippe Van der Avoort

Éditeur responsable : Patricia Lanssiers - Chaussée de Louvain 479, 1030 Bruxelles

Réalisation : CDN Communication

Tous droits de traduction, d'adaptation et de reproduction, par quelque procédé que ce soit, sont réservés pour tous pays.

Ensemble contre le cancer verschijnt eveneens in het Nederlands onder de naam

Samen tegen kanker (beschikbaar op aanvraag).



La Fondation contre le Cancer est membre de l'Association pour une Éthique dans les Récoltes de Fonds et de donorinfo.be

Vous avez un droit à l'information. Ceci implique que les donateurs, collaborateurs et employés sont informés automatiquement de l'utilisation des fonds récoltés et que les documents sont accessibles sur simple demande.



ÉDITO

4 nouveaux administrateurs

Entretien avec Patricia Lanssiers, directrice générale de la Fondation contre le Cancer

Le conseil d'administration de la Fondation contre le Cancer a accueilli cette année quatre nouveaux administrateurs : Inge Neven (CEO VITO), Sébastien Deletaille (entrepreneur numérique et cofondateur de ROSA), Jan De Moor (CEO Clear Channel) et Karel Vinck (CEO Publicis Groupe). Ils apportent un éventail de compétences et d'expertise. Leur nomination a été approuvée à l'unanimité.

Madame Lanssiers, que pouvez-vous nous dire sur les nouveaux administrateurs ?

« Nos nouveaux administrateurs sont des experts dans des domaines cruciaux pour l'avenir et pour acquérir des connaissances nouvelles et précieuses. Ainsi, Inge Neven a non seulement occupé divers postes de direction au niveau national et international, mais en tant que 'Madame Covid' elle a également dirigé la politique corona et la prévention de la santé dans la Région de Bruxelles-Capitale. Sébastien Deletaille, quant à lui, est un entrepreneur en santé numérique pur et dur. En Afrique, il a utilisé le big data pour lutter contre la faim et les maladies, tandis qu'aujourd'hui il se concentre sur les logiciels hospitaliers. Karel Vinck est un stratège publicitaire passionné par la communication créative et percutante depuis plus de trois décennies. Enfin, Jan De Moor est

un professionnel chevronné doté d'une solide expérience financière et numérique. »

Pourquoi leur nomination est-elle si importante ?

« Chaque jour, nous progressons dans la lutte contre le cancer, grâce à la recherche, grâce à l'amélioration des diagnostics et à l'augmentation de la prévention, grâce aux initiatives de soutien aux personnes atteintes de cancer et à leurs proches... Autant de domaines importants auxquels la Fondation contre le Cancer contribue grâce à l'incroyable générosité de ses donateurs, et à l'engagement de nombreux bénévoles et partenaires. Mais malgré cela (ndlr : principalement en raison de la croissance démographique et du vieillissement de la population), nous assisterons à une augmentation de l'incidence dans les années à venir. Afin de poursuivre nos efforts pour stimuler la recherche scientifique sur le cancer, mieux développer les stratégies de prévention et informer au mieux les patients et leurs proches, nous avons grandement besoin de ces diverses expertises. Grâce à leurs connaissances et à leur expérience, nous pouvons lutter contre le cancer avec encore plus d'ardeur, optimiser notre fonctionnement stratégique et le renouveler si nécessaire. »

PATRICIA LANSSIERS,
DIRECTRICE GÉNÉRALE DE LA FONDATION
CONTRE LE CANCER



6,9 MILLIONS D'EUROS POUR 20 MANDATS POSTDOCTORAUX

« CELA DONNE UN NOUVEL ÉLAN À LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE SUR LE CANCER ! »

Il y a un peu moins de dix ans, la Fondation contre le Cancer lançait pour la première fois la nouvelle formule des mandats postdoctoraux, parallèlement aux Grants scientifiques existants. Cette année, le conseil scientifique a sélectionné pas moins de 20 lauréats, ce qui représente un coup de pouce de 6,9 millions d'euros pour la recherche en oncologie.

La recherche scientifique est le moyen le plus efficace pour comprendre et combattre le cancer. C'est pourquoi la Fondation contre le Cancer soutient la recherche fondamentale et clinique dans les différents hôpitaux et universités de Belgique. À cet égard, les mandats postdoctoraux sont de véritables 'life changers', tant pour les lauréats qui peuvent se consacrer à leurs travaux de recherche, que pour les personnes atteintes d'un cancer qui peuvent bénéficier de meilleurs diagnostics et traitements grâce aux progrès réalisés.

Deux types de mandats postdoctoraux

La Fondation contre le Cancer attribue deux types de mandats postdoctoraux.

D'une part, il y a **les mandats postdoctoraux en recherche fondamentale** pour les chercheurs de moins de 40 ans et actifs en recherche fondamentale. Pour ce type de mandat, la Fondation contre le Cancer a reçu 62 candidatures et le conseil scientifique indépendant en a retenu 12. Les bénéficiaires peuvent se consacrer à plein temps à la recherche sur le cancer pendant une durée de quatre ans. Le mandat couvre les coûts salariaux des chercheurs et sert de tremplin à leur carrière académique de chercheur.

D'autre part, la Fondation contre le Cancer attribue **des mandats postdoctoraux cliniques** à des médecins titulaires d'un doctorat (PhD). Cela leur permet de consacrer pendant quatre ans 50 % de leur temps aux soins cliniques des patients et 50 % à la recherche scientifique. 13 candidats ont soumis leur candidature, parmi lesquels cinq médecins-chercheurs ont été sélectionnés par le conseil indépendant. De plus, trois mandats cliniques ont été renouvelés pour une durée de cinq ans.



“

Le cancer de la prostate est le cancer le plus fréquent chez les hommes en Belgique. Pourtant, il reste encore beaucoup de choses que nous ignorons sur cette maladie. Je suis convaincue que ce mandat m'offrira une opportunité remarquable de mieux comprendre les mécanismes d'origine et de progression des tumeurs de la prostate. Ce soutien de quatre ans me permettra également d'acquérir une vaste expérience de la recherche et des réalisations potentielles, ce qui sera essentiel pour atteindre mon objectif de carrière à long terme, à savoir diriger mon propre laboratoire afin d'aborder des questions intéressantes sur les cellules souches et le cancer.

CHEN JIANG, ULB
(BÉNÉFICIAIRE D'UN MANDAT POSTDOCTORAL EN RECHERCHE FONDAMENTALE)



“

Mes recherches visent à comprendre comment les cellules tumorales influencent le système immunitaire, permettant ainsi la formation des métastases. Grâce à mon expérience acquise au Cancer Research UK Cambridge Institute, je concentre mes recherches sur l'immunologie des tumeurs au sein de l'UGent, avec un focus spécifique sur la formation de métastases dans le poumon. Grâce au mandat octroyé par la Fondation contre le Cancer, j'ai l'opportunité de poursuivre des pistes de recherche prometteuses, qui pourraient permettre d'élucider des interactions importantes et d'intervenir plus rapidement dans le traitement de la maladie métastatique.

MARTIJN SCHUIJS, UGENT
(BÉNÉFICIAIRE D'UN MANDAT POSTDOCTORAL EN RECHERCHE FONDAMENTALE)



“

Ce mandat me donne l'occasion unique de combiner la recherche scientifique sur l'optimisation du traitement des enfants atteints de leucémie lymphoblastique aiguë (LLA) et les soins cliniques en tant que médecin. En effet, malgré des taux de survie élevés chez les enfants bénéficiant de la thérapie intensive actuelle, la récurrence de la maladie et les nombreux effets secondaires - résultant du traitement par chimiothérapie intensive - restent un défi majeur. Avec mes recherches, j'espère contribuer, entre autres, à une meilleure compréhension et à de nouvelles stratégies de traitement potentielles avec moins d'effets secondaires à court et à long terme.

HEIDI SEGERS, UZ LEUVEN
(BÉNÉFICIAIRE D'UN MANDAT POSTDOCTORAL EN RECHERCHE CLINIQUE)



“

Au cours de mon premier mandat de chercheur clinicien, j'ai pu développer un programme de recherche caractérisant le cancer colorectal et son interaction étroite avec le microenvironnement immunitaire et bactérien. Notre projet de recherche étudie la dissémination bactérienne vers les métastases, l'influence du microbiote tumoral ou sanguin sur le risque de métastases, leur immunogénicité et leur progression. La prolongation de mon mandat va me permettre de poursuivre ces recherches et d'ouvrir la voie à de nouvelles découvertes et de potentielles applications thérapeutiques.

MARC VAN DEN EYNDE, UCLouvain
(BÉNÉFICIAIRE D'UN RENOUVELLEMENT DE MANDAT POSTDOCTORAL EN RECHERCHE CLINIQUE)

Le cancer chez les enfants

DES RECHERCHES SUPPLÉMENTAIRES SONT INDISPENSABLES !

Environ un enfant de moins de 15 ans par jour, un adolescent de 15 à 19 ans tous les deux jours et environ 30 jeunes âgés de 16 à 35 ans chaque semaine apprennent qu'ils ont un cancer. Quel que soit le diagnostic, l'impact pour ces jeunes patients et leur entourage est bien sûr énorme... Car ils ont encore toute la vie devant eux.

Autrefois, le cancer était surtout considéré comme une maladie de la vieillesse. Selon les statistiques ce n'est pas faux : en moyenne, 74 % des patients diagnostiqués d'un cancer ont plus de 60 ans. Mais le cancer touche aussi des personnes plus jeunes ; le nombre de nouveaux diagnostics est en constante augmentation. « Le cancer chez l'enfant est heureusement assez rare ; il représente moins de 1 % de tous les diagnostics de cancer par an », précise Els Decoster, responsable du département Grants à la Fondation contre le Cancer. « Concrètement, en Belgique, cela signifie que chaque année, 335 jeunes enfants âgés de 0 à 14 ans et 173 adolescents âgés de 15 à 19 ans sont confrontés à la maladie, selon les chiffres de la Fondation Registre du Cancer. »

Diagnostic complexe

Le groupe de (jeunes) enfants et de jeunes adultes touchés par le cancer est très diversifié. De même, nous constatons que le type de tumeur varie en fonction du groupe d'âge. Les tumeurs typiques de l'enfance sont les leucémies aiguës, les lymphomes et les blastomes (tumeurs malignes dérivées du tissu embryonnaire). En revanche, chez les jeunes adultes, on observe plus souvent des maladies telles que le cancer du testicule, le lymphome de Hodgkin, le mélanome et le cancer de la thyroïde, ainsi que des tumeurs qui n'apparaissent généralement que plus tard dans la vie, comme le cancer du sein et le cancer du côlon.

« Les symptômes liés au développement d'un cancer ne sont pas toujours spécifiques, notamment chez les très jeunes enfants. Sans compter qu'ils éprouvent des difficultés à verbaliser la douleur ou leurs émotions et qu'ils peuvent traverser des moments difficiles. Le cancer chez l'enfant est également rare, de sorte qu'une série de visites chez le médecin et d'examens précèdent généralement un tel diagnostic. Il est également difficile de savoir ce qui se passe chez les enfants plus âgés. Si un garçon souffre de fortes douleurs abdominales, on sait que ce n'est pas normal. Mais chez une jeune fille, c'est beaucoup plus difficile à déterminer. »

Une meilleure réponse aux traitements

La bonne nouvelle est que les enfants et les jeunes adultes répondent généralement mieux aux traitements. Par conséquent, les taux de survie pour la plupart des types de cancer sont élevés : la grande majorité des enfants et jeunes adultes guérissent ! Els Decoster : « Cela s'explique également par le fait que les enfants tolèrent des doses de chimiothérapie nettement plus élevées que les adultes et que leur organisme se rétablit beaucoup plus rapidement, même après des traitements lourds. Cela paraît étrange, mais si l'on administrait proportionnellement la même dose de chimiothérapie à un adulte, il ne survivrait pas au traitement. »

et les jeunes adultes

A young woman with a light green headscarf and a grey t-shirt is shown in profile, looking out a window. She is holding a crocheted stuffed animal. The background is a bright, out-of-focus window.

La maladie peut avoir de nombreuses conséquences à long terme pour les enfants et les jeunes adultes.

Les enfants et les jeunes adultes sont également de bons candidats à la protonthérapie. (NDLR : la Fondation contre le Cancer a joué un rôle clé dans les travaux préparatoires qui ont permis la création du premier centre de protonthérapie en Belgique au cours des dernières décennies). Cette technique d'irradiation innovante utilise des faisceaux de protons qui délivrent leur dose maximale d'irradiation à un endroit précis de la tumeur. Cela permet de mieux préserver les tissus sains environnants et de réduire les effets secondaires à long terme.

Le revers de la médaille

Les effets secondaires à long terme constituent un revers important de la médaille des bonnes nouvelles. Els Decoster : « À long terme, la maladie et le traitement peuvent avoir de nombreuses conséquences. Il peut y avoir des difficultés d'apprentissage, des troubles de la vision, de l'audition ou de la croissance, mais aussi une perte de fonction, des problèmes de fatigue, un risque accru d'insuffisance cardiaque et des problèmes de fertilité. Ce sont des questions qui, malheureusement, ne sont pas toujours prises en compte en Belgique. »

Il est essentiel que nous ne perdions pas de vue les nombreux aspects psychosociaux auxquels peuvent notamment être confrontés les adolescents et les jeunes adultes (cf. article

'Soutien psychosocial aux adolescents et jeunes adultes', p. 12-13). « Ils se trouvent à un stade de leur vie où il est essentiel de franchir certaines étapes : le premier petit ami ou la première petite amie, l'obtention d'un diplôme, l'entrée sur le marché du travail, les changements de carrière, le désir de fonder une famille... Ils portent souvent en eux une part de vécu, une part d'incertitude et presque toujours un ou plusieurs effets secondaires à long terme. »

Des recherches supplémentaires sont nécessaires

En outre, malgré les progrès réalisés, nous ne savons toujours pas comment le cancer se développe chez les enfants et les adolescents. Les facteurs liés au mode de vie n'ont quasi aucune incidence à un jeune âge et les facteurs génétiques ne jouent qu'un rôle limité. Par ailleurs, les jeunes adultes sont souvent traités de la même manière que les patients plus âgés, alors que nous savons que les tumeurs présentent des différences biologiques et qu'une approche thérapeutique différente peut s'avérer nécessaire. « C'est pourquoi il est nécessaire de poursuivre les recherches et de progresser davantage. C'est exactement l'objectif poursuivi par les projets prometteurs ayant bénéficié d'un Grant de la Fondation contre le Cancer », conclut Els Decoster.

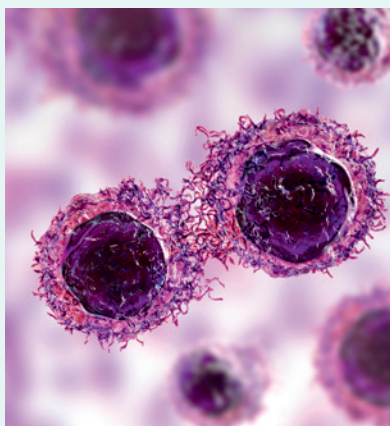


Focus sur quelques projets de recherche



Fertilité restaurée chez les garçons

L'équipe du Prof. Christine Wyns (UCLouvain) étudie comment restaurer la fertilité des garçons ayant eu un cancer à un jeune âge. Christine Wyns : « Pour les garçons prépubères, dont les testicules ne produisent pas encore de spermatozoïdes, nous proposons de congeler un fragment de tissu testiculaire prélevé avant le début de la chimiothérapie et/ou de la radiothérapie. Grâce à un testicule artificiel qui peut être greffé au patient après sa guérison, nous espérons que ces garçons pourront encore devenir parents plus tard. À cette fin, nous ne sélectionnons que les cellules essentielles à la production de spermatozoïdes et nous les remplaçons dans un environnement où les spermatozoïdes peuvent se développer. Notre stratégie vise à reproduire cet environnement à l'aide d'un gel dérivé de tissus porcins traités en vue d'une utilisation clinique. »



Nouvelles stratégies de traitement du neuroblastome

Le Prof. Tom Vanden Berghe (UAntwerpen) et son équipe espèrent mettre au point de nouvelles stratégies de traitement du neuroblastome, la tumeur maligne extra-cérébrale la plus fréquente chez les nourrissons et les jeunes enfants. Tom Vanden Berghe : « Récemment, dans notre laboratoire, nous avons découvert une nouvelle approche pour tuer les neuroblastomes agressifs et résistants aux thérapies chez les souris en induisant littéralement un processus de rouille (c'est-à-dire d'oxydation du fer) dans les cellules cancéreuses. Ces dernières sont dépendantes du fer pour se développer rapidement, mais tout comme dans la nature, cela augmente le risque de développement de rouille. Il est bien connu que les facteurs environnementaux, mais aussi le traitement lui-même, peuvent modifier chimiquement le code génétique, entraînant l'apparition d'une résistance, y compris éventuellement contre le développement de la rouille. Notre projet a pour but de comprendre comment ces petites modifications chimiques du code génétique peuvent affecter le fonctionnement de ce processus de rouille dans le neuroblastome et comment nous pouvons l'inverser. »



Mieux comprendre la leucémie juvénile

L'équipe du Prof. Barbara De Moerloose (UGent) recherche une meilleure approche de traitement de la leucémie myélomonocytaire juvénile (LMMJ), une forme rare et agressive de leucémie qui survient pendant l'enfance. Barbara De Moerloose : « Malgré les recherches révolutionnaires, le mécanisme de développement de la LMMJ n'a pas encore été entièrement élucidé. Dans ce projet, nous visons à étudier l'interaction des facteurs génomiques (ADN), transcriptomiques (ARN) et épigénétiques dans les cellules de patients atteints de la LMMJ. Cette approche intégrée permettra de mieux comprendre le mécanisme de la genèse et de la progression de la maladie, et d'identifier de nouvelles cibles thérapeutiques. Il s'agit d'un besoin urgent car la greffe de moelle osseuse reste le traitement standard de la LMMJ avec, entre autres, des effets secondaires importants, un risque de rechute et des taux de survie médiocres. En particulier, nous voulons poursuivre l'identification d'un type spécifique d'ARN, à savoir l'ARN circulaire, qui pourrait être une cible potentielle pour de nouveaux traitements. »

UN REGARD INÉDIT SUR... LES SARCOMES

Chaque année en Belgique, quelque 1175 personnes apprennent qu'elles sont atteintes d'un sarcome. Le diagnostic est donc plutôt rare. De plus, il s'agit d'un groupe très diversifié et complexe, présentant initialement peu de symptômes ou des symptômes atypiques. « Des connaissances spécialisées - et davantage de recherche - sont indispensables pour améliorer le diagnostic, le pronostic et le traitement », déclare Veronique Le Ray, directrice médicale et porte-parole de la Fondation contre le Cancer.

Bart Van Gool, datamanager de la Fondation Registre du Cancer, confirme également les défis liés à ce groupe de tumeurs. Avec le soutien de la Fondation contre le Cancer, leur dernière publication a vu le jour : 'Bone & soft tissue tumour epidemiology in Belgium, 2004-2019' (épidémiologie des tumeurs osseuses et des tissus mous en Belgique, 2004-2019). Ce rapport fournit pour la première fois un aperçu de l'incidence des sarcomes en Belgique, des taux de survie et des perspectives d'incidence d'ici à 2030.

Les sarcomes peuvent apparaître n'importe où dans le corps

« Même si les sarcomes des os et des tissus mous sont rares (moins de 2 % de tous les diagnostics de cancer), il s'agit d'une maladie qui ne doit certainement pas être oubliée. Ni par la Fondation contre le Cancer, ni par des organisations comme la nôtre », affirme Bart Van Gool. « Ce qui frappe d'emblée, c'est l'énorme diversité des tumeurs. Un sarcome sur dix se développe dans les os, les autres dans les tissus mous, tels que les tissus conjonctifs et de soutien, le tissu adipeux, les vaisseaux sanguins, les muscles et les nerfs. Cela signifie qu'ils peuvent apparaître n'importe où dans le corps. »

« Cela ne facilite pas le processus de diagnostic et de soins », précise Veronique Le Ray. « De nombreuses disciplines sont impliquées et, en outre, des connaissances spécialisées sont nécessaires. Le pronostic varie également en fonction du sous-type de la tumeur. Il va d'un excellent résultat, où pratiquement aucun patient ne meurt de la maladie (p. ex. le cancer du tissu conjonctif de la peau), à un pronostic sombre avec une survie spécifique à la maladie de seulement 34 % (p. ex. dans l'angiosarcome, une tumeur des vaisseaux sanguins) ».

Relativement plus d'enfants et de jeunes adultes touchés

Certains sarcomes sont également très spécifiques à l'âge. Bart Van Gool : « Un certain nombre de sous-types sont présents dans toutes les tranches d'âge. D'autres, comme les tumeurs stromales gastro-intestinales (GIST), sont plus fréquentes chez les personnes plus âgées. Les tumeurs rhabdoïdes (un sarcome agressif des tissus mous), les sarcomes d'Ewing (une forme de cancer des os) et les rhabdomyosarcomes (un type de tumeur musculaire) se rencontrent principalement et parfois exclusivement chez les enfants, les adolescents et les jeunes adultes. »

« Malheureusement, la plupart de ces tumeurs sont fort agressives et difficiles à traiter », poursuit Veronique Le Ray. « Ainsi, le pourcentage de sarcomes agressifs des os et des tissus mous est nettement plus élevé chez les enfants et les jeunes adultes que chez les personnes plus âgées. De plus, les sarcomes sont relativement plus fréquents dans cette jeune population. Chez les enfants et adolescents (0-19 ans), ils représentent plus de 10 % de tous les cancers alors que chez les jeunes adultes (20-39 ans) ils ne représentent que 5 % et chez les plus de 70 ans à peine 1 % ! »

Des progrès significatifs chez les patients de plus de 40 ans

L'agressivité de ces sarcomes explique en partie pourquoi la survie à cinq ans chez les patients plus jeunes n'a pas augmenté de manière significative au cours des vingt dernières années. Bart Van Gool : « C'est vrai. Mais il faut savoir que le cancer est déjà très rare chez les enfants et les jeunes adultes et que les sarcomes le sont encore plus. Sur les 1175 diagnostics annuels, on compte en moyenne 35 enfants (0-14 ans), 22 adolescents (15-19 ans) et 113 jeunes adultes (20-39 ans). »

« Il y a tout de même une note positive », souligne Veronique Le Ray. « Car malgré l'augmentation de l'incidence, surtout chez les hommes de 60 ans et plus, la survie relative à cinq ans chez les patients de 40 ans et plus a augmenté de manière significative. Pour certains sarcomes, comme les GIST et les DFS (dermatofibrosarcome ou une forme de cancer du tissu conjonctif de la peau), elle est aujourd'hui de 90 % à près de 100 % ! »

La Fondation contre le Cancer a également débloqué des fonds pour une étude de suivi menée par la Fondation Registre du Cancer sur les indicateurs de qualité, afin d'améliorer la qualité des soins. Par ailleurs, nous espérons également encourager la coopération internationale. »

Belgian Cancer Registry



LA FONDATION CONTRE LE CANCER SOUTIENT LA RECHERCHE SUR LES SARCOMES

Au cours des dernières décennies, la Fondation contre le Cancer a soutenu plusieurs projets de recherche sur les sarcomes. Ainsi, nous avons récemment financé :

- Une étude de l'équipe du **Prof. Olivier De Wever (UGent)** sur les sarcomes des tissus mous. La Sarcoma Research Team gantoise a créé des modèles uniques imitant des tissus mous métastatiques afin de mieux orienter les choix thérapeutiques dans le cadre complémentaire ou palliatif.
- La recherche des équipes de **Prof. Anabelle Decottignies (UCLouvain)** et **Prof. Joris Messens (VUB)**. Ils ont identifié en laboratoire une protéine candidate dont ils tentent de décrypter les mécanismes d'action dans la cellule ALT (Alternative Lengthening of Telomeres) et, d'autre part, d'identifier des molécules inhibitrices de la thérapie, dans l'espoir d'offrir de nouvelles perspectives de traitement.

SOUTIEN PSYCHOSOCIAL AUX ADOLESCENTS ET JEUNES ADULTES

Les adolescents et jeunes adultes - désignés par l'abréviation AYA - chez qui on diagnostique un cancer représentent un groupe vulnérable dans le secteur des soins oncologiques et méritent, comme d'autres groupes d'âge, un soutien psychosocial spécifique.



L'annonce du diagnostic d'un cancer, le traitement et la période de rééducation affectent durement les jeunes et leurs parents. Pour mieux comprendre ce qu'ils vivent pendant cette période de grands bouleversements et pour mieux cerner leurs besoins, la Fondation contre le Cancer a mis en place différentes initiatives.

Répercussions à long terme

Les AYA atteints de cancer subissent les effets de la maladie et du traitement, ce qui entraîne de nombreuses répercussions à long terme. La question de la fertilité est un aspect préoccupant qui, malheureusement, n'est pas toujours abordé au moment du diagnostic. Ainsi, la préservation nécessaire des spermatozoïdes ou des ovocytes n'a pas toujours lieu, ce qui constitue un réel problème à plus long terme. La Fondation contre le Cancer veille à ce que cet aspect soit inclus dans le parcours de soins et qu'une consultation avec un médecin spécialiste ait lieu.

Questions et incertitudes

En ce qui concerne l'aspect psychosocial, les problèmes sont complexes car les jeunes de 16 à 35 ans traversent généralement une période de vie caractérisée par de nombreux changements. En effet, ils commencent à vivre de manière plus indépendante ou à voler de leurs propres ailes : ils entament leurs études supérieures ou décrochent leur premier emploi. Quand le diagnostic du cancer tombe, leurs certitudes sont battues en brèche et les jeunes retombent dans une situation où ils ont besoin d'aide, très souvent de la part de leurs parents. Dès lors, de nombreuses questions et incertitudes surgissent sur la vie pendant et après le cancer, par exemple : Comment reprendre ses études ou son travail après une longue absence ? Comment trouver un prêt hypothécaire quand on vient d'être diagnostiqué d'un cancer ? Ces questions sont d'autant plus complexes lorsque les répercussions à long terme de la maladie sont incertaines.



'GRAND ARBRE' FAIT DU BIEN

Quand un proche est frappé par une maladie grave, une communication ouverte et sincère vis-à-vis de l'enfant peut l'aider à gérer la situation. Il faut trouver les mots justes, les images rassurantes et ouvrir le dialogue. Le conte illustré *Grand Arbre est malade* permet de communiquer avec les enfants à partir de 4 ans. Suite à une collaboration avec l'asbl Talismanneke, la Fondation contre le Cancer met ce livret illustré gratuitement à la disposition des familles via les équipes de soutien psychologique des hôpitaux et des services de soins palliatifs.

Dans ce premier conte illustré, Grand Arbre retrouve ses forces à la fin de l'histoire. Malheureusement, ce n'est pas le cas pour toutes les personnes malades. *Adieu Grand Arbre* est la suite tragique de l'histoire. Également disponible gratuitement, ce livret illustré aborde les thèmes de la récurrence, de l'évolution de la maladie et du décès, mais aussi du soutien que peut apporter l'entourage de l'enfant.



Plus d'informations :
Cancerinfo 0800 15 801

Services de soins spécifiques

En 2022, Frank Vandenbroucke, le ministre des Affaires sociales et de la Santé publique, a annoncé que six hôpitaux universitaires recevraient des fonds pour des services de soins spécifiques aux AYA. « *D'une part, sur l'initiative de l'INAMI et en collaboration avec les six hôpitaux et d'autres parties prenantes telles que Sciensano, la Fondation Registre du Cancer et Kom op tegen Kanker, nous avons étudié la manière dont les soins aux AYA devraient être organisés. D'autre part, nous travaillons sur le terrain afin de fournir les outils de soutien adéquats* », affirme Brecht Gunst, manager Expertise et Services à la Fondation contre le Cancer. « *Une nouvelle convention prévoit qu'il y aura un meilleur service de soins dans les six centres hospitaliers. Ces derniers veilleront également à soutenir les autres hôpitaux afin de mieux répondre aux besoins spécifiques des AYA.* »

Des outils adéquats

En ce qui concerne le développement et la mise en œuvre d'outils pratiques, la Fondation contre le Cancer a notamment financé le projet de Care-4-AYA, une association issue de l'UZ Gent. « *Care-4-AYA a développé un certain nombre d'outils psycho-éducatifs pour les AYA atteints de cancer et leurs parents* », explique Brecht Gunst. « *Actuellement, nous les distribuons depuis deux ans dans tous les hôpitaux de Belgique. Cela permet de sensibiliser les gens à la nécessité d'un tel soutien.* » Parmi ces outils, il y a le 'coffret jeunes', la brochure axée sur les aspects pratiques pour les parents et surtout les formations psycho-éducatives pour les professionnels de la santé et les séances psycho-éducatives pour les AYA atteints de cancer et leurs parents.

CAMP TOURNESOL

DES VACANCES POUR LES ENFANTS ATTEINTS DE CANCER



Après trois ans d'absence, le Camp Tournesol a fait son retour en juillet dernier au Domaine Val d'Arimont à Malmedy. Depuis une trentaine d'années, la Fondation contre le Cancer organise chaque année un camp de vacances d'une semaine où les enfants en traitement peuvent profiter eux aussi de vacances, en toute sécurité et avec tout l'accompagnement médical requis.

Le Camp Tournesol est organisé en étroite collaboration avec trois centres pédiatriques d'oncologie wallons et bruxellois : l'hôpital de la Citadelle (Liège), le CHC MontLégia (Liège) et l'HUDERF (Bruxelles). Entièrement gratuit pour les participants, il est financé par la générosité des donateurs et les partenaires de la Fondation contre le Cancer, et rendu possible par le formidable engagement d'une trentaine de bénévoles.

L'enfant profite et sa famille se détend

Pendant cette semaine de répit, les parents peuvent se détendre un peu et les enfants peuvent oublier l'ambiance de l'hôpital, tout en continuant de bénéficier de leurs traitements au sein du camp, grâce à la présence de membres du personnel des trois centres pédiatriques. Un véritable défi pour les accompagnateurs, qui assurent la prise en charge médicale jour et nuit : transfusion de sang et plaquettes, chimiothérapie, attention particulière aux risques d'infection... Tout est mis en œuvre pour que le

camp soit un moment de détente et de plaisir malgré les traitements.

Une semaine de vraies vacances

Cette année, le thème du Camp Tournesol était la comédie musicale. Diverses activités, en lien avec ce thème, ont été organisées tout au long de la semaine pour permettre aux enfants de faire des choses qu'ils n'ont pas la possibilité de faire avec leurs parents. Parmi celles-ci, il y avait l'équitation et le bowling, les ateliers de danse, de chant et de théâtre ainsi que les visites de la chocolaterie Darcis, d'une caserne de pompiers et des coulisses du Circuit de Spa-Francorchamps. Le séjour s'est clôturé par un formidable spectacle, une petite boum et le verre de l'amitié.

Pour les enfants, ce fut une semaine d'insouciance et de ressourcement, loin des tracas du quotidien qui rappellent leur maladie. Ces vacances bien méritées ont permis aux jeunes patients de retrouver les plaisirs de la vie qui leur donnent une nouvelle force morale, si nécessaire à la réussite de leur traitement.

Journée des familles à Planckendael

Dans l'esprit du Camp Tournesol, une autre initiative est organisée chaque année au début de l'automne : la journée des familles à Planckendael. Le parc animalier et de nombreux bénévoles s'associent pour offrir aux jeunes patients et à leurs familles une journée exceptionnelle à l'occasion de la Journée nationale du cancer de l'enfant.

DEVENEZ AMI DE LA FONDATION CONTRE LE CANCER ET CONTRIBUEZ À SAUVER DES VIES

La recherche sur le cancer se poursuit sans relâche. Régulièrement, les chercheurs font des progrès : une nouvelle connaissance, un nouveau traitement, un nouvel espoir. Selon les scientifiques, nous n'avons jamais été aussi proches de solutions susceptibles de changer la vie de personnes atteintes de cancer. Cela n'a été possible que grâce au soutien de nombreuses personnes telles que les Amis de la Fondation contre le Cancer.



Ils choisissent de soutenir la recherche sur le cancer au moyen d'un don mensuel. Cela nous permet d'apporter un soutien à long terme à des recherches prometteuses. C'est important, car il faut deux à quatre ans - voire plus - pour obtenir des résultats. Pour les chercheurs, c'est un soulagement de savoir que leur financement ne sera pas compromis pendant cette période. Ils peuvent ainsi se consacrer pleinement à leurs recherches pour

comprendre, détecter et vaincre le cancer. Afin de sauver des vies. Grâce à vous.

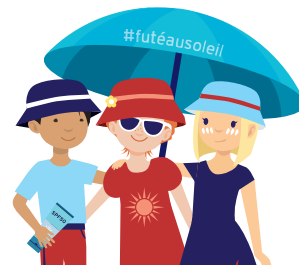
En devenant Ami de la Fondation contre le Cancer, vous donnez un coup de pouce important à la recherche sur le cancer. Votre don mensuel se fait par domiciliation, vous n'avez donc à vous soucier de rien. Vous choisissez vous-même le montant mensuel que vous pouvez augmenter, réduire ou interrompre à tout moment.



Agissons ensemble pour faire reculer le cancer.
Devenez Ami de la Fondation contre le Cancer et contribuez à sauver des vies.

Il vous suffit de remplir le formulaire joint à ce magazine et de nous le renvoyer par courrier ou par e-mail. Nous nous chargeons du reste. Nous vous remercions d'avance.

DES ÉCOLES TOUJOURS PLUS FUTÉES AU SOLEIL



Financée la Fondation contre le Cancer, la campagne 'Écoles futées au soleil' a connu un joli succès cette année. Par rapport à l'année dernière, nous avons enregistré une hausse de 63 % en matière de location des coffrets pédagogiques.

Le projet 'Écoles futées au soleil' est conçu pour expliquer de manière ludique aux enfants et à leurs enseignants comment se protéger au mieux du soleil. Il est en effet nécessaire de se protéger dès le plus jeune âge (mais aussi par la suite), car une exposition excessive aux UV provoque des dommages irréversibles et augmente le risque de cancer de la peau. Saviez-vous que 75 % des cancers de la peau peuvent être évités grâce à une bonne prévention et une bonne protection ? Alors, rappelons les trois conseils pratiques à respecter à partir d'un indice UV de 3 : recherchez l'ombre, portez des vêtements protecteurs et appliquez de la crème solaire.

Tout commence à l'école

L'approche 'futée au soleil' permet aux enfants de profiter du soleil en toute sécurité tout au long de l'année. Pour faire passer ce message, la Fondation contre le Cancer propose des outils pratiques et ludiques destinés aux écoles primaires. Il s'agit d'un coffret pédagogique contenant des informations générales, du matériel pédagogique et des supports de communication à utiliser en classe. « Cette année, nous avons atteint 447 écoles, devenues futées au soleil. Ainsi, près de 11,5 % de toutes les écoles primaires belges ont utilisé les coffrets pédagogiques, principalement en mai et juin », déclare Lies Goovaerts, responsable du programme UV à la Fondation contre le Cancer.

L'importance d'une prévention dès le plus jeune âge

Les enfants constituent un groupe cible prioritaire. Les coups de soleils subis pendant l'enfance augmentent le risque de développer un cancer de la peau à l'âge adulte. La peau des enfants est en effet très fragile, très sensible aux rayons UV. Quand il fait beau, les enfants passent beaucoup

de temps dehors, surtout entre midi et 15 heures, lorsque l'indice UV est le plus élevé. En matière de prévention et d'apprentissage d'un comportement sain, l'école a un rôle important à jouer. C'est le lieu idéal pour enseigner aux élèves les dangers d'une exposition non protégée au soleil. Ainsi, le projet 'Écoles futées au soleil' permet de changer la donne et sauver plus d'une vie.

[i cancer.be/devenez-une-ecole-futee-au-soleil](https://cancer.be/devenez-une-ecole-futee-au-soleil)



La seconde édition de Buddy Deal est un vif succès

L'objectif de la campagne Buddy Deal de la Fondation contre le Cancer est d'arrêter de fumer pendant le mois de mai, avec le soutien d'un Buddy (une personne de son entourage). Il est prouvé qu'en arrêtant de fumer pendant un mois, on a cinq fois plus de chance d'arrêter définitivement.

Cette année, la campagne Buddy Deal a remporté l'adhésion de près de 9000 participants inscrits, soit comme Buddy, soit comme Challenger. Cela fait six fois plus d'inscrits par rapport à l'édition précédente. Les résultats sont encourageants : environ la moitié des participants ayant répondu à notre enquête ont tenu le coup sans craquer une seule fois et sont sur la voie d'un sevrage tabagique définitif. « Ce projet s'inscrit dans notre mission de prévention, et il prend tout son sens quand on sait que le tabac est le facteur de risque évitable n°1 en matière de cancers », commente Suzanne Gabriels, experte en prévention du tabagisme à la Fondation contre le Cancer.

[i buddydeal.be](https://buddydeal.be)



REVALIDATION ONCOLOGIQUE, PLEINS FEUX SUR TROIS PROJETS

La Fondation contre le Cancer a pour objectif de soutenir des projets qui offrent aux personnes atteintes d'un cancer la possibilité de pratiquer une activité physique. Ainsi, une enveloppe de 1,7 million d'euros a été attribuée aux Grants Activité Physique en 2019. Cela a permis de financer 23 projets sur l'ensemble du territoire. Coup de projecteur sur trois projets pérennes qui ont réussi à se développer de manière exemplaire grâce à vos dons.

Une bonne condition physique garantit un meilleur rétablissement aux patients atteints d'un cancer. Les avantages de pratiquer une activité physique dès le début du traitement sont multiples : le traitement est mieux toléré, la fatigue diminue, les chances de récupération durable augmentent et la qualité de vie s'améliore sensiblement.



Citoyen sportif

Le projet 'Sport après cancer - Citoyen sportif, j'agis pour ma santé' est un projet du CHU de Liège, qui a été développé en partenariat avec différentes villes et communes, et ce grâce au soutien de la Fondation contre le Cancer. De plus, la Fondation Léon Fredericq a également financé ce projet pour qu'il s'étende à d'autres communes en Province de Liège. L'objectif est de proposer aux patients ayant présenté un cancer de pratiquer une fois par semaine des activités sportives en groupe, au sein de leur commune. Ces activités sportives sont encadrées par des kinésithérapeutes et préparateurs physiques du CHU de Liège. En complément, chaque participant est encouragé à pratiquer des activités physiques de façon autonome à domicile. Pour ce faire, un kit de matériel (tapis, élastiques et ballon) est fourni. L'objectif est d'encourager la pratique d'activité physique à long terme, c'est-à-dire au-delà d'un programme éventuel de réhabilitation hospitalière ambulatoire qui s'étale souvent sur trois à six mois. À terme, l'idée est que le patient devienne autonome dans sa pratique, choisisse des activités physiques qui lui plaisent et s'y tienne.

Gym & Joy



Gym & Joy est un projet du CHC de Liège. Il encourage la pratique d'activités physiques ou sportives chez les enfants et adolescents suivis en pédiatrie. Il les aide à récupérer physiquement et mentalement, à retrouver la confiance en eux et en leur corps. Bénéficiant du soutien de la Fondation contre le Cancer en 2019, la Fondation Justine Henin a pris le relais en 2022 par la mise à disposition d'un coordinateur de projet qui fait le lien entre les différents acteurs de Gym & Joy (direction d'hôpital, médecins, infirmières, kinésithérapeutes, professeurs d'éducation physique...) et par le financement d'un terrain multisports extérieur situé à la Clinique CHC MontLégia.

OncoFIT



Grâce au soutien de la Fondation contre le Cancer, l'hôpital OLV d'Alost a lancé le projet OncoFIT, dont le but est d'élargir la gamme d'activité physique au sein de l'hôpital afin de faire bouger plus de patients atteints de cancer dès le début de leur maladie et de les maintenir en mouvement par la suite. Ce projet vise aussi à orienter les patients vers des partenaires externes (kinésithérapeutes et professionnels du sport du secteur de la remise en forme, voire associations sportives locales) qui se voient proposer une formation adaptée dans le cadre du projet *Move In & Out*, une collaboration entre la ville d'Alost, la zone de première ligne, l'hôpital OLV d'Alost et la haute école Artevelde. L'objectif est de proposer un programme d'exercices adapté à la situation personnelle du patient.

RELAIS POUR LA VIE, UNE ANNÉE 2023 RICHE EN PROMESSES

Ça y est, c'est parti pour la deuxième partie de la saison : depuis le 2 septembre dernier, les Relais pour la Vie sont relancés de plus belle jusqu'au 11 novembre prochain. Ce magnifique mouvement de solidarité apporte réconfort et énergie aux Battants, les personnes atteintes ou ayant été atteintes d'un cancer.

Cette année, 30 Relais pour la Vie sont organisés dans différentes villes de notre pays. À chaque édition, des équipes parrainées ou sponsorisées se relayent pendant 24 heures, symbolisant le combat de chaque instant contre le cancer mené par les patients, soutenus par leurs proches et les soignants. Au cours de ces 24 heures, chacun court ou marche selon ses capacités physiques. Il ne s'agit pas d'une compétition sportive, mais simplement l'occasion de se rassembler et de se mobiliser contre la maladie et de récolter des fonds au profit de la Fondation contre le Cancer.

2023, première année complète

Les années de Covid ont bouleversé l'organisation des Relais pour la Vie, qui ont dû se réinventer, mais rien n'a pu remplacer la convivialité des événements et le plaisir de partager ces moments précieux. « Par rapport à 2022 qui a été l'année de relance, 2023 est une première année complète. Après la crise sanitaire et l'isolement social et malgré la

“

Le volontariat est toujours vivant et la volonté des Battants de s'unir lors des Relais pour la Vie est plus forte que jamais.

PASCALE HEESTERBEEK, MANAGER MOBILISATION RFL



crise énergétique qui a semé l'incertitude, l'élan de solidarité est resté intact », observe Nicolas Macau, teamleader mobilisation sud RFL (Relay for Life). Pascale Heesterbeek, manager mobilisation RFL, précise : « Le volontariat est toujours vivant et la volonté des Battants de s'unir lors des Relais pour la Vie est plus forte que jamais. Les événements sont toujours marqués par un sentiment de chaleur et d'amitié et c'est tellement réjouissant de vivre cela. »

La force des équipes bénévoles

Pascale Heesterbeek insiste sur l'importance des équipes qui forment le moteur de ce mouvement de solidarité. Le comité organisateur des Relais pour la Vie se compose exclusivement d'une formidable équipe de bénévoles locaux. Initiatrice du projet, la Fondation contre le Cancer soutient ce comité qui met en place, organise et promeut l'événement, recherche des sponsors et des équipes, etc. Les montants récoltés par les Relais pour la Vie sont intégralement reversés à la Fondation contre le Cancer, afin de soutenir la recherche scientifique, promouvoir la prévention et les modes de vie sains et apporter un



“

Après la crise sanitaire et l'isolement social et malgré la crise énergétique qui a semé l'incertitude, l'élan de solidarité est resté intact.

NICOLAS MACAU, TEAMLEADER MOBILISATION SUD RFL



accompagnement social aux personnes touchées par le cancer et à leurs proches.

Hommage aux Battants

Chaque Relais pour la Vie est un événement de solidarité organisé autour du soutien aux Battants, les personnes qui ont vaincu le cancer ou qui sont encore en traitement. « *Ce sont les invités d'honneur* », rappelle Monica Bloemen, teamleader mobilisation nord RFL, « *l'événement célèbre leur courage et leur détermination.* » Le Relais pour la Vie est aussi une ambiance festive : on y retrouve de nombreuses animations et concerts, mais aussi des stands de nourriture, de boissons et diverses activités pour petits et grands.

Consultez l'agenda des événements sur le site web de Relais pour la Vie : toutes les activités y sont présentées et l'utilisateur peut affiner ses recherches par date, par site et par type d'activité. Jetez-y un œil, il y a certainement une activité près de chez vous.

 Toutes les infos sur : www.relaispouurlavie.be

3 MOMENTS CLÉS

Chaque édition de Relais pour la Vie est composée de trois cérémonies :



La **Cérémonie d'ouverture** est le tour d'honneur des Battants qui donne le départ du Relais pour la Vie. C'est le premier tour de piste, effectué par des personnes atteintes - ou ayant été atteintes - d'un cancer, encouragées par leur famille, leurs proches et les différentes équipes participant au Relais.



La **Cérémonie des bougies** est un moment de recueillement. L'objectif symbolique est triple : honorer la mémoire des personnes emportées par le cancer, soutenir celles qui en souffrent et célébrer celles qui l'ont vaincu.



La **Cérémonie de clôture** permet de mettre à l'honneur tous ceux qui ont rendu le Relais possible, et surtout les personnes s'étant relayées sur la piste durant 24 heures. En guise de final, toutes ces personnes parcourent, ensemble, un dernier tour de piste.



ET SI JE RÉDIGEAIS MON TESTAMENT MAINTENANT ?

CHOISISSEZ CE QUI VOUS TIENT À CŒUR

Grâce aux progrès de la médecine, de nombreuses personnes atteignent un âge avancé. N'est-ce pas fantastique ? Bien sûr, nous devons faire face à certaines contraintes physiques, c'est le cours normal de l'existence. Mais vieillir présente aussi de nombreux avantages. Ainsi, par exemple, plus on avance en âge, plus on se déleste facilement des choses inutiles.

Se lester peut s'avérer utile. Les navires embarquent du lest - à l'époque médiévale, il s'agissait de blocs de pierre et de gravier ; aujourd'hui, c'est plutôt de l'eau de mer - pour éviter de chavirer en cas de forte houle ou tempête. Dans chaque port, en fonction du poids de la cargaison, ils jettent du lest par-dessus bord ou en chargent un peu plus, car c'est de cette manière qu'ils préservent leur stabilité sur l'eau.

“

Beaucoup de gens savent ce qu'ils veulent, mais ne parviennent pas à s'alléger et à éliminer de leur vie ce qui est peu important. Avec l'âge, cela devient plus facile. Je sais maintenant ce qui m'importe vraiment et je le choisis consciemment. Aider les autres en fait partie, y compris par le biais de mon testament.

Lorsque nous sommes enfants, nous voyageons léger. Une fois passé le cap de la vingtaine – le début de la vraie vie, selon la croyance populaire –, nous nous alourdissons petit à petit. Pour que notre frêle embarcation reste stable et puisse affronter des mers agitées. Un emploi, une relation, des engagements sociaux... tout cela donne de l'élan à notre bateau.

Sans nous en rendre compte, nous continuons à peser de plus en plus lourd. Nous avons besoin de ceci ou de cela pour mieux nous intégrer dans la société. Notre esquif commence à s'enfoncer de plus en plus profondément dans l'eau et semble avoir de moins en moins d'élan. Nous continuons donc à ramer, de plus en plus fort, pour le faire avancer. Existe-t-il une autre voie ? Oh que oui !

Plus les années passent et plus les expériences (positives ou négatives) s'accumulent, plus les choses s'éclaircissent. C'est ce qu'on appelle l'expérience de vie. Ou la sagesse. Vieillir est une occasion unique d'être soi-même et de faire des choix conscients : vous vous affranchissez progressivement de ce que les autres pensent de vous et de ce que la société attend de vous. Vous pouvez choisir librement ce que vous trouvez

important et ce qui donne un sens à votre vie. Préparer son testament fait partie de cette réflexion : qu'est-ce que je veux donner, à qui et pour quelle raison ?

Pour de nombreuses personnes, il est important de faire quelque chose pour les autres si l'on veut donner un réel sens à sa vie. Par exemple : contribuer à ce qu'un jour, plus personne ne meure du cancer. Inclure la lutte contre le cancer dans son testament est l'une des façons de le faire – peut-être même la meilleure !

CONNAISSEZ-VOUS LE LEGS EN DUO ?

Le legs en duo est une formule qui permet de réduire les droits de successions dus par vos héritiers (neveu, nièce, ami.e ...) et par la même occasion de soutenir la lutte contre le cancer. La Fondation contre le Cancer se chargera alors de payer tous les droits de succession, y compris ceux des autres bénéficiaires. Pour toutes questions, n'hésitez pas à nous contacter.

Si vous avez une question, nous sommes à votre écoute.

Nous sommes là pour vous accompagner et vous aider à préparer votre testament. **Gratuitement**, en toute confidentialité et sans aucune obligation de votre part.

Margaux Devillers,
coordinatrice Legs.
0499 69 53 83
mdevillers@fondationcontrelecancer.be



Assia Maalmi,
coordinatrice Legs.
0478 10 43 33
Amaalmi@fondationcontrelecancer.be



Brochure 'LA LUTTE CONTRE LE CANCER DANS VOTRE TESTAMENT'

Renvoyez ce talon-réponse à la Fondation contre le Cancer, Chaussée de Louvain 479, 1030 Bruxelles ou par e-mail à l'adresse suivante : mdevillers@fondationcontrelecancer.be. Cette demande d'information est totalement sans engagement.

- Envoyez-moi la brochure.
- Contactez-moi pour recevoir des informations sur les legs.

Nom : Prénom :

Rue : N° : Boîte :

Code postal : Ville : Date de naissance :

Téléphone : E-mail :

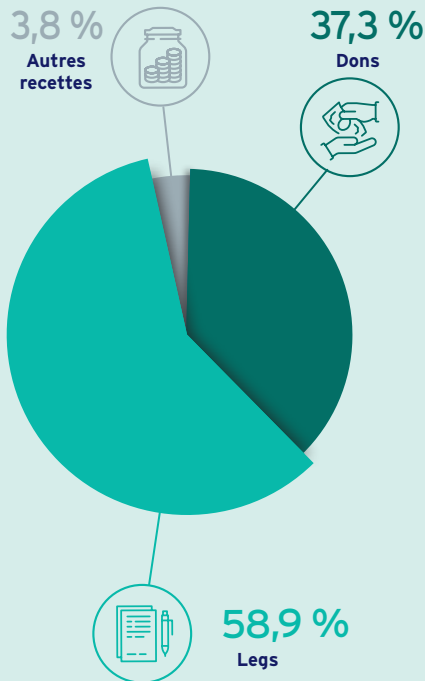
Oui, j'autorise la Fondation contre le Cancer à utiliser mon adresse e-mail pour m'informer de ses activités.

Les présentes données personnelles sont récoltées par la Fondation contre le Cancer afin de vous informer de nos activités. Notre politique de protection des données est disponible sur notre site web www.cancer.be/protection-des-donnees-caractere-personnel ou peut vous être envoyée par la poste sur simple demande.

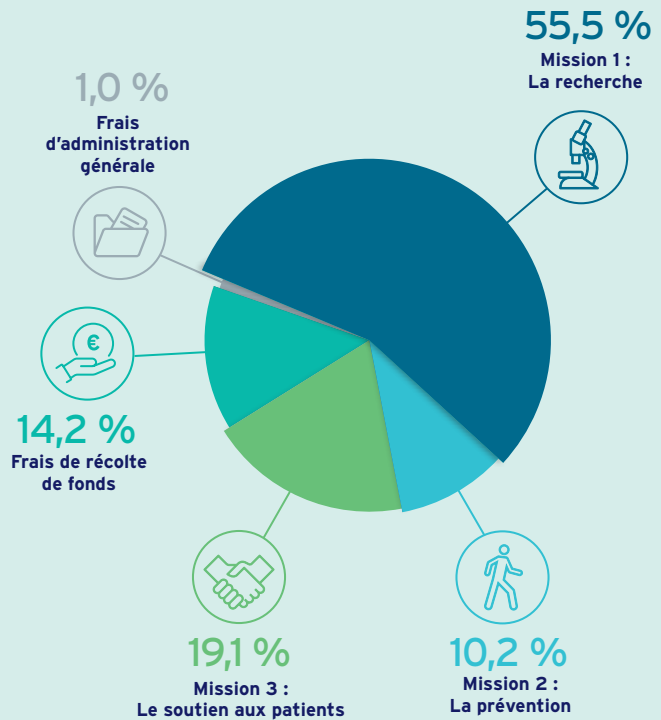


2022 EN CHIFFRES

Recettes



Dépenses



Grants attribués 2022



Chaque année, la Fondation contre le Cancer publie son rapport annuel. Celui de 2022 est disponible sur notre site Internet : www.cancer.be/la-fondation/rapport-annuel



NOS AMBASSADEURS VIENNENT À VOUS

Pour continuer à financer des recherches prometteuses sur le cancer, la Fondation contre le Cancer est constamment à la recherche de nouveaux sympathisants et donateurs. L'un des moyens d'y parvenir est d'envoyer des collecteurs de fonds. Ils parcourent les rues pour faire connaître la Fondation contre le Cancer et convaincre les gens de soutenir la recherche sur le cancer par un don mensuel.

Tous ces ambassadeurs sont des étudiants sous contrat. Ils ont reçu une formation complète sur l'importance de la recherche sur le cancer et, bien sûr, sur la mission et les valeurs de la Fondation contre le Cancer. De plus, ils respectent scrupuleusement les règles éthiques en matière de collecte de fonds. Parce qu'une bonne relation avec vous est primordiale pour nous.

Vous reconnaîtrez nos ambassadeurs à leurs vêtements blancs et à leur badge portant le logo de la Fondation contre le Cancer. Ils n'acceptent pas d'argent liquide et enregistrent votre soutien mensuel par domiciliation sur une tablette. Nous vous garantissons ainsi que vous pouvez soutenir notre lutte contre le cancer en toute confiance par leur intermédiaire.

Vous avez des questions ou des inquiétudes concernant cette action ? N'hésitez pas à nous contacter au **02 736 99 99** ou via **donateurs@fondationcontrelcancer.be**

MOTS FLÉCHÉS

MAGNIFICENCES	IL AUGMENTE TOUS LES ANS	INTERJECTION POUR APPELER SANS EFFETS	PASSABLEMENT	QUI INSPIRE LA TRISTESSE	SOUVERAIN
CHIEN À LONG POIL	FLANC		OBTENUE SANS DROIT		
	2			OBJET D'ÉTUDE POUR ANTHROPOLOGUE	
				DIEU SOLAIRE	
PLACE			JAILLI		
PAREIL À			COURONNEMENT		
		ATHLÈTE SPÉCIALISÉ			3
		FLAN AUX PRUNEAUX			
AVANT LE TRANSEPT			IL VIT DU SPORT	SON DE MOUTON	
MANGA, PAR EXEMPLE			ARTICULÉE	FOFOLLE	
	SUIVRE				RÉPITS
	NERVEUSE ET CONTRACTÉE				
NOTÉE				PIED NOUVEUX	4
RÉFLÉCHI				CINQUIÈME MOIS	
		SUJET À DÉVELOPPER			CETTE DÉFINITION, P. EX.
		RIGOUREUX			
PLISSÉE				PÉNIBLE	
SOLIDE				LANTERNES	
			FRUITS MÉDITERRANÉENS		7
			COLÈRES D'ANCÊTRES		
OUVERTE D'ADMIRATION	APPRÉCIA			MÈRE DE CAÏN	
	DONNER LES LETTRES			PLUS NUISIBLE	
		PLEINS		6	
		ATTACHÉE			
ÉPLUCHÉ			SAGEMENT		APPRISES ET MÉMORISÉES
CUBE À POINTS			EUT LA PERMISSION		
	POMPÉES				
	PAPIER EN ROULEAU		1		
POINT D'EAU			PAGE DE MANCHETTES		PRONOM INTIME
DÉCHARGE			SUD-EST		TOUTEFOIS
				SOUSTRAIT	5
MOUVEMENT IMPÉTUEUX			AIGRES		

Mot mystère :

1	2	3	4	5	6	7
---	---	---	---	---	---	---

Solution : sarcome

S	A	R	C	O	M	E
S	A	R	C	O	M	E
E	P	A	G	E	S	A
P	R	O	N	O	M	E
T	O	U	T	E	F	O
N	O	B	L	E	S	
B	A	D	O	P	T	E
M	U	R	T	H	E	M
A	R	I	D	E	A	R
U	O	L	I	V	E	S
E	V	A	R	E		
S	P	R	I	S		
S	L	I	S			
N	E	N				
S	A	S				
I	S					
U	S					
L						

VOUS ÊTES EN DÉBUT DE TRAITEMENT ?

Découvrez **Mon Guide**, un outil gratuit pour soutenir les personnes atteintes d'un cancer au début de leur trajet de soins.

Commandez-le
gratuitement
ou posez toutes
vos questions via

Cancerinfo

Fondation contre le Cancer



0800 15 801



www.cancer.be/info



Fondation contre le Cancer

Plus d'infos sur
www.cancer.be/mon-guide