

Nos principales actions

La Marche du Géant

Cette manifestation a lieu le premier week-end de juillet dans la région des baronnies et s'articule autour de différentes activités ludiques et sportives :

- Activités à l'attention des enfants (cheval, tyrolienne, chasse au trésor, maquillage, jeux, dessins...)
- **Tournoi multisports** à la mémoire de notre ami **Fabien**
- **Trail sportif** (la « **Baronuit** ») et randonnée découverte
- Un **tournoi de pétanque** et un challenge de tir



Départ Baronuit 2015

Les 24 heures du Géant

Cet événement s'inscrit dans le cadre de la fête votive de Buis les Baronnies (2^{ème} week-end d'août). Il s'agit d'un **défi sportif de 24h non-stop** sur 4 disciplines : **randonnée, course à pied, vélo et natation**. La participation est ouverte à toutes et à tous... Chacun donnera ce qu'il peut de sa sueur et/ou de ses deniers.



Participants 24h 2015

Les Vacances du Géant

Il s'agit de permettre à un enfant atteint par la maladie (souvent entre deux séances de chimiothérapie), de venir se ressourcer quelques jours en famille dans la région de Buis.

Des vacances en forme de parenthèse ensoleillée.

Grâce au grand cœur de quelques adhérents qui mettent à disposition gracieusement leur gîte, et avec le concours d'associations, cette initiative s'est déjà concrétisée 4 fois et nous espérons qu'elle pourra se renouveler régulièrement.

Notre association en pratique :

L'association (loi 1901) « Dans les pas du Géant » a été créée le 19 septembre 2005 à Nyons. Elle compte aujourd'hui plus de **200 adhérents**.

Comment nous soutenir?

Tout simplement en devenant adhérent de notre association. La cotisation s'élève à 10€ pour l'année calendaire (20€ pour un couple). Donc n'hésitez pas à nous rejoindre.

Pour récupérer le bulletin d'adhésion, il suffit de se rendre sur notre site www.danslespasdugeant.org à la rubrique « adhérer ».

Si vous n'avez pas la possibilité de télécharger le bulletin d'adhésion, vous pouvez envoyer un chèque à l'ordre de l'association **Dans Les Pas du Géant**, en nous indiquant vos nom, prénom et adresse postale.

Si vous souhaitez nous aider en tant que bénévoles, vous êtes bien entendu les bienvenus. Toute aide, si modeste soit-elle, est précieuse.

Pour tout renseignement

Si vous souhaitez des informations pratiques sur notre action ou sur nos manifestations (inscriptions, hébergements, ...), n'hésitez pas à prendre contact avec nous par courrier, courriel ou même par téléphone :

DANS LES PAS DU GEANT

1 Boulevard Clémenceau

26 170 BUIS LES BARONNIES

@: association@danslespasdugeant.org

Site: www.danslespasdugeant.org

Contact : Dimitri ou Pierre

Tél : 06.12.68.30.11 ou 06.88.90.87.60

Merci à nos soutiens institutionnels



2005



2016

Pourquoi « Dans les Pas de Géant » ?

L'histoire de l'association « Dans les Pas du Géant » se tisse autour d'un village de la Drôme Provençale: Buis-Les-Baronnies. Un village qui a vu naître et grandir d'été en été un groupe de copains, venant d'horizons divers, attachés par un lien très spécial à cet endroit.

La disparition de notre ami Fabien, emporté par un cancer voilà quelques années, a été un grand choc et a laissé une trace profonde à Buis. Il était, sans conteste, le pilier et l'élément fédérateur de cette génération buisoise et des plus jeunes générations de part son métier d'animateur.

Notre association est née d'un besoin partagé d'honorer sa mémoire et de donner un sens à quelque chose qui n'en avait pas a priori.

Notre vocation : accompagner (« dans nos pas ») les enfants atteints du cancer et leur entourage en les soutenant dans leur combat face à la maladie.

Notre mode d'action principal : collecter des fonds pour financer des projets allant dans ce sens.

Le personnage du «géant» nous renvoie inmanquablement aux contes pour enfants. Ceci pour garder en mémoire que les enfants sont au cœur de notre action que nous souhaitons mener dans un esprit solidaire et ludique.



Les « Vacances du Géant », organisées à l'été 2007, illustrent parfaitement notre action : l'aide aux enfants malades

Associations défendues, projets financés

Chaque année, nous choisissons de soutenir financièrement et de promouvoir un projet porté par une autre association ou un organisme de santé. Depuis notre création, nous avons pu ainsi destiner plus de 105000€ pour la cause.

En 2006: « Locomotive » et ses Locomôm's

Cette association grenobloise, intervient de diverses manières dans l'aide aux enfants malades et à leur entourage. L'argent récolté en 2006 a permis de financer 2 sorties week-end.



www.locomotive.asso.fr

En 2007: Equipements de chambres stériles grâce à « Moelle, Partage et Vie »



L'association « Moelle, Partage et Vie » concentre son action sur l'aide aux enfants atteints de leucémies et s'attache en particulier à sensibiliser le public sur le don de moelle. Nous avons pu contribuer au financement de 15 ordinateurs portables adaptés à l'environnement stérile.

www.moelle-partage-vie.asso.fr

En 2008: Les perles de « Ninon Soleil »

Cette association est également active dans le recrutement de donneur de moelle. Nous avons souhaité financer une initiative très originale, intitulée « Perles de Ninon, Perles de courage » qui symbolise son parcours de soins.



olivier.esquirol.pagesperso-orange.fr

En 2009: « Soleil Rouge » et ses Clowns à l'hôpital



Depuis les années 90, des hôpitaux accueillent dans leurs services des équipes de clowns. Il est connu que l'environnement de l'enfant contribue à sa guérison ou à l'atténuation des effets de son traitement. Notre don a permis l'intervention de clowns dans les services d'oncologie des CHU de Grenoble et de Chambéry.

<http://soleilrougeclowns.fr>

En 2010: Tous « Ensemble avec Benoît » !



Cette association niçoise œuvre dans la promotion du don de moelle. Elle cherche également à améliorer le quotidien des malades. L'argent collecté au cours de l'été a permis de financer des sorties en mer Méditerranée à la rencontre des dauphins pour des enfants atteints de leucémie.

www.ensemble-avec-benoit.com

En 2011: L'« Etoile de Martin » brille bien haut

L'étoile de Martin soutient depuis 2006 la recherche contre les cancers pédiatriques auprès de



l'institut Gustave Roussy (regroupant chercheurs et praticiens spécialisés dans ce domaine). Les bénéficiaires de nos manifestations sont allés au financement de l'analyse des tumeurs rares qui permet d'adapter le traitement proposé à l'enfant et d'améliorer ses chances de guérison.

letoiledemartin.org

En 2012: « Ninon Soleil » : l'art comme thérapie

Nous avons souhaité construire un nouveau projet avec nos fidèles amis de « Ninon Soleil ». Les fonds récoltés en 2012 ont permis de financer pendant 2 ans, l'intervention hebdomadaire d'une art thérapeute au CHU de Grenoble. Cette activité permet à l'enfant hospitalisé d'exprimer, à travers l'art, tout l'indicible de la maladie.

olivier.esquirol.pagesperso-orange.fr

En 2013: « La Vie devant Soi » : Séjour au Futuroscope



Cette association donne la main aux enfants leucémiques et à leurs parents sur le long chemin à parcourir dans le monde inconnu de la maladie. Ses actions sont toutes orientées vers l'amélioration de la qualité de vie. Ainsi, les manifestations 2013 ont pu financer un beau voyage pour 8 ados avec une visite du Futuroscope.

www.laviedevantsoi.org

En 2014: « Graine2Tournesols »: Salle Parents-Enfants

L'association « Graine 2 Tournesols » a pour but de venir en aide aux enfants et adolescents atteints de cancer, de pathologies lourdes et d'handicaps, ainsi qu'à leurs familles en réalisant des souhaits d'ordre matériel ou moral. Notre don a permis la rénovation d'une salle parents-enfants et l'achat de 10 lits confortables pour les parents accompagnateurs.



<http://www.graine2tournesols.org/>

En 2015 pour les 10 ans de notre association: « AMPC »

Matériels pour enfants hospitalisés et voyage en Corse

Association des Médecins et Pharmaciens du Cœur une association d'étudiants en médecine et en pharmacie très dynamique qui intervient régulièrement à l'« IHOP » de Lyon.



<http://www.ampc-coeur.com/>

Depuis 2008, soutien de la recherche à l'Institut Curie

Dans une optique plus long terme, nous contribuons par une dotation annuelle au financement d'un programme de recherche, mené au sein de l'Institut Curie, sur le traitement de la tumeur d'Ewing (tumeur rare touchant l'enfant et l'adolescent). Pour plus d'informations :

www.curie.fr/fr/La%20Fondation/Espace%20informations/Lexique/T/Tumeur%20d%27Ewing-001801

Le don de moelle : pensez-y !

Le don de moelle osseuse est crucial car il permet de réaliser des greffes qui peuvent sauver des vies.

La moelle osseuse permet la fabrication de tous les éléments cellulaires du sang, essentiels à la vie. C'est là leur lieu de naissance, de multiplication et de maturation. Elle est souvent confondue avec la moelle épinière qui n'a absolument aucun rapport avec la formule sanguine.

La greffe de moelle osseuse a pour but de remplacer la moelle malade d'un patient par une moelle saine provenant d'un donneur sain ayant la même carte d'identité tissulaire (H.L.A.). Elle permet la reconstitution des cellules sanguines et du système immunitaire. Elle est à l'origine de la guérison de nombreuses maladies du sang.

La probabilité, pour une personne en attente de greffe, d'avoir un donneur compatible est globalement très faible. C'est pourquoi il est essentiel d'enrichir les banques de donneurs qui sont encore très pauvres aujourd'hui (et c'est particulièrement le cas en France). Ce n'est qu'en multipliant le nombre de donneurs potentiels que les chances de trouver des compatibilités, et donc de guérir les malades, seront réellement améliorées.

Dans un premier temps, le processus de don demande une simple prise de sang qui permettra d'établir le profil H.L.A. de la personne et aboutira à son inscription sur le registre national. Le prélèvement de la moelle osseuse n'aura effectivement lieu que si une compatibilité est avérée par la suite.

Contrairement aux idées reçues, le prélèvement de moelle se fait non pas dans la colonne vertébrale, siège de la moelle épinière, mais dans l'os du bassin, riche en moelle osseuse. Dans certains cas de figure, un simple dispositif de « sang circulant » est suffisant pour recueillir la moelle !

Pour vous inscrire ou pour obtenir d'autres informations :



N°Vert: 0800 20 22 24

www.dondemoelleosseuse.fr

PARLEZ-EN AUTOUR DE VOUS !