

Fé.B.A.F asbl



BelgiqueBelgïe

P.P.

6700 ARLON

1/3331

Trimestriel n° 225.

avril-mai-juin 2015.

Agrément n° : P912238

FEDERATION BELGE DES APHASIQUES FRANCOPHONES ASBL

Siège social :

Av. du Paepedelle, 87

1160 Bruxelles.

PAROLE ... CONTACTS

Fé.B.A.F. a.s.b.l.

Périodique Trimestriel

bureau de Dépôt

6700 Arlon1

Editeur responsable :

Mr Fernand MIGEAL

Rue des Glycines, 4

6700 ARLON.

<http://www.febaf.be>

Sommaire :

EDITO – Le mot de la Présidente :.....	Page 3
<i>Colette Choffray</i>	
Rubrique médicale et thérapeutique.....	Page 5
<i>Colette Choffray</i>	
Info Fébaf « Belgian Brain Council :.....	Pages 6
Jeux :.....	Page 8
Infos diverses :.....	Page 9
Humour :.....	Page 11
La page du cinéma :.....	Page 12
<i>Jean-Claude Hoornaert</i>	
Nouvelle du groupe « se Comprendre » de Bruxelles.....	Page 13
<i>Viviane Speleers</i>	
Nouvelle du groupe « Ensemble » Liège et environs.....	Page 18
<i>Oland Gulpen</i>	
Nouvelles du groupe « Aphasi-Lux » :.....	Page 21
<i>Colette Choffray</i>	
Nouvelles du groupe « Osons Revivre » de La Louvière :... ..	Page 22
<i>Marie-Reine Larbalestrier</i>	
Informations :.....	Page 23



EDITO

Le mot de la Présidente

« La communication d'abord ! »

Cette devise de la FéBAF mérite que l'on s'y attarde quelque peu... Déjà, ***il faut éviter d'associer automatiquement communication et langage.*** Les moyens pour communiquer, pour échanger des avis, des sentiments, sont nombreux et, quelquefois, plus puissants et explicites que les mots ! D'ailleurs, pour que les mots en question frappent l'auditeur, on joue sur leur intonation en même temps que sur nos expressions du visage et nos gestes. Le tout sert à communiquer, ***DONC, il faut cesser de donner à la parole le rôle capital, le privilège unique de la communication !***

Chers Ami(e)s, ***il faut absolument*** – ce que l'on oublie souvent... - ***écouter beaucoup l'autre, parler peu... savoir se taire !*** Penser surtout que s'exprimer constitue un devoir... *Vous connaissez certainement des personnes qui parlent « beaucoup trop » ! Et bien, sachez qu'il est difficile de parler beaucoup sans dire quelque chose de trop !*

Par ailleurs, *il faut éviter de penser que le langage est né principalement pour faciliter nos relations mutuelles...On ne se l'est pas approprié QUE pour cela...*

ECHANGER DIFFEREMMENT, COMMUNIQUER AUTREMENT n'est pas un don, mais un pouvoir que l'on peut faire grandir lorsqu'on est privé de langage. ET, la plupart du temps, si la nuance dans les messages non verbaux manque parfois, la vérité jamais ! On ne s'est pas forcément approprié les mots pour faciliter nos relations avec autrui !

Mettez-vous en situation :

Imaginez que vous venez de rendre service à quelqu'un. Celui-ci est à la fois heureux et reconnaissant.

Comment préférez-vous connaître ses sentiments et l'intensité de ceux-ci ?

2 choix possibles :

1) le discours parlé

Merci beaucoup ; grâce à toi, j'ai obtenu cet emploi rapidement.

Je suis très content. Tu m'as bien aidé. Vraiment, merci beaucoup pour ce que tu as fait...

Je sais que ce n'était pas facile, mais tu l'as fait ! Donc, je te remercie.

2) *l'autre discours...*

Les yeux dans les yeux, avec des éclairs chargés de bonheur...

La poignée de main aussi forte que la gratitude ressentie...

Le sourire éclatant, reflet d'un profond et réel bonheur.

Le rire ou les pleurs de la joie !

L'étreinte fraternelle, auréolée de gratitude.

L'amitié qui se renforce pour ne jamais mourir...

La parole cache ou déforme parfois la pensée : elle n'est donc pas forcément l'emblème de la vérité !

D'ailleurs, nous connaissons toutes et tous les métaux qu'on leur accorde : l'or pour le silence, l'argent pour la parole...

En conclusion, et sans vouloir condamner à tout prix le langage parlé mais en ne le considérant pas comme un argument de vie, ***il faut savoir se taire et écouter, à la fois, mieux et beaucoup !***

Bien à vous,

Colette

La communication d'abord !

(Devise de la FéBAF... sur base de l'unanimité silencieuse !
Heureusement, « qui ne dit mot consent » !...)

f e b a f

Rubrique médicale et thérapeutique

de Colette CHOFFRAY

Au travers de cette rubrique, il s'agira de quelques propos sur les **neurosciences qui veillent au bon état de notre cerveau ou à sa remise en marche optimale** !

Le vocabulaire des neurosciences est très spécifique et lorsqu'il est médiatisé, on le maltraite quelquefois, ce qui déforme l'information...

Donc, soyez toujours **vigilants** lorsque vous lisez un article scientifique, dit vulgarisé, ayant trait aux neurosciences.

Les distorsions se produisent aussi bien dans la presse parlée que télévisée ou écrite. Ce que l'on déplore souvent, surtout pour cette dernière, c'est qu'elle informe sur les études scientifiques initiales... sans en reparler par après pour vérifier si les études ultérieures confirment ce qui a été relaté précédemment !

« Autrement dit, la presse (destinée au grand public) ne suit pas l'évolution des connaissances scientifiques » (p 118).

Ce fait de non réactualisation des informations a également lieu dans la presse télévisée...

Attention : cela ne signifie pas que tout soit faux MAIS... **PRUDENCE** !

Evitez donc d'avaler des couleuvres sans les avoir surveillées auparavant ...

Portez-vous bien !

Colette

Référence :

« **NEUROSCIENCES ET SOCIÉTÉ.**

Enjeux des savoirs et pratiques sur le cerveau »

Sous la direction de Brigitte Chamak et Baptiste Moutaud, Ed. Armand Colin, Coll. Recherches- 2014

Information pour la Fébaf :

Suite à l'AG de la B.B.C. qui a eu lieu ce lundi 15 juin, le rapport des activités de 2014 a été distribué aux présents. L'article repris ci-dessus nous permet de mieux connaître les travaux de la BBC.

« **En Octobre 2014, Un Mémoire du Belgium Brain Council** en faveur de la création d'un Institut Fédéral de Recherche Translationnelle sur le Cerveau a été soumis Messieurs **Charles Michel** et **Chris Peeters**, alors formateurs du gouvernement fédéral.

Mémoire du Belgian Brain Council en faveur de la création d'un « Institut Fédéral de Recherche Translationnelle sur le Cerveau »

Contexte

Les maladies du cerveau représentent aujourd'hui 30 % des dépenses de la santé publique tant en Europe qu'en Belgique c.à.d. plus que les maladies cardiovasculaires, le cancer et le diabète réunies (Olesen et al. 2012). Ce chiffre a été estimé pour la Belgique à 18,4 milliards d'€/an en 2010 (voir Gustavsson et al. 2011, tables 3, 4, 5, 6). Il a augmenté depuis 2004 (Schoenen et al. 2006) et ne diminuera pas dans l'avenir. Une étude récente (Vos et al. 2012) a montré une augmentation de 40 % des maladies neuropsychiatriques entre 1990 et 2010. Ceci est dû notamment à des facteurs bio-psycho-sociaux et à l'allongement de l'espérance de vie.

Constat

La limitation des impacts individuel et sociétal des maladies du cerveau ne pourra venir que d'un effort concerté de recherche de base et clinique. Aujourd'hui les progrès scientifiques exigent des collaborations de plus en plus larges entre les laboratoires et les chercheurs de différentes disciplines (biologistes, chimistes, cliniciens, statisticiens, informaticiens, ingénieurs...) en raison de la croissance exponentielle des connaissances et de la complexité croissante des technologies. La recherche translationnelle, du laboratoire au lit du malade ou en sens inverse, s'impose de plus en plus comme un garant de progrès thérapeutique rapides.

En Belgique, la recherche en neurosciences fondamentales et cliniques demeure de très haut niveau et compétitive alors qu'elle souffre d'un sous-financement flagrant (voir

http://www.belgianbraincouncil.be/fr/announces/cost_disease.html).

La recherche translationnelle, en particulier, n'a pas de programme de financement spécifique.

Maintenir cette recherche de pointe exige donc des efforts constants tant au niveau des institutions publiques que privées. La Politique Scientifique Fédérale Belge (BELSPO) peut y contribuer. Les principales universités du pays l'ont, elles-mêmes, compris et ont facilité la création « d'Instituts des Neurosciences » (KUL, UA, UGent, ULB, UCL, ULg). Par ailleurs, BELSPO finance et met en œuvre des pôles d'attraction interuniversitaires (PAI) en neurosciences. Ces PAI ont permis de réaliser des progrès significatifs notamment pour la maladie d'Alzheimer (cf en annexe la Succes Story par Christine Van Broeckoven du PAI NEUROBRAINNET regroupant des équipes de recherche de l'UA, de la KUL, et de l'UCL) qui n'auraient pu être obtenus par un seul laboratoire. Tous ces efforts doivent être maintenus, soutenus, encouragés et même, améliorés.

L'élaboration prochaine d'un nouveau plan fédéral de politique scientifique est l'occasion de créer une structure pérenne pour maintenir ces projets collaboratifs et en optimiser le rendement.

Position du Belgian Brain Council

Le Belgian Brain Council (BBC asbl) est une structure nationale qui regroupe les différents partenaires intervenant dans la santé cérébrale en général. En 9 ans, le BBC a rassemblé l'ensemble des sociétés scientifiques traitant du cerveau, 20 associations de patients et 12 sociétés pharmaceutiques/d'instruments ayant les maladies du cerveau dans leur champ d'action. Des associations régionales regroupant neurologues, paramédicaux, médecins généralistes et pharmaciens en réseau d'action multidisciplinaire sont aussi membres du BBC ce qui permet des contacts privilégiés avec les différents échelons de prise en charge des maladies du cerveau.

Le BBC a anticipé la politique scientifique de l'Union Européenne en plaçant les associations de patients aux centres de ses activités (cf. « Patient Centricity » dans le programme Horizon2020) et, de par sa composition, le BBC est particulièrement attentif à la translation optimale de nouvelles découvertes scientifiques à la prise en charge des patients.

C'est pourquoi, le BBC, lors de son dernier conseil d'administration, a décidé de saisir ce moment crucial de formation d'un nouveau gouvernement fédéral et de planification de la politique scientifique future pour interpeller les décideurs politiques en faveur de la création d'un **réseau fédéral d'excellence en recherche translationnelle sur le cerveau**.

Le BBC propose d'apporter sa capacité d'expertise scientifique pour ce projet et de mobiliser ses membres patients, chercheurs, cliniciens et industriels pour le soutenir.

Concept

L'effort de **coopération interuniversitaire** mais aussi **translationnelle** doit être encouragé et étendu dans le cadre d'une nouvelle structure qu'on pourrait appeler « Institut Fédéral de Recherche Translationnelle sur le Cerveau ». Les organismes parastataux que sont les FNRS et le FWO financent prioritairement la recherche fondamentale en neurosciences.

La recherche translationnelle, quant à elle, vise à développer l'application de nouvelles données fondamentales au traitement des maladies (« de la paillasse au lit ») ou, à l'opposé, de développer un projet de recherche fondamentale qui tente de répondre à une question qu'il est impossible de résoudre par les moyens cliniques (« du lit à la paillasse »). Il s'agit d'une démarche scientifique plus directement liée aux maladies et qui intéresse dès lors plus directement les patients et l'industrie.

Le BBC propose que la future structure s'attache plus particulièrement à soutenir et développer la recherche translationnelle dans les neurosciences, ce qui peut être formalisé en la dénommant « Institut Fédéral de Recherche Translationnelle sur le Cerveau (IFREC) ».

La mission de l'IFREC, fort du soutien financier structurel dont il disposerait, serait de mettre en œuvre et de coordonner des activités de recherche scientifique sur le cerveau – fondamentale et translationnelle – en réseau au niveau national et en même temps de favoriser ainsi la participation d'équipes Belges aux projets internationaux.

Structure possible

A l'instar du « Vlaams Instituut voor Biotechnologie », l'IFREC serait un institut « sans murs », financé par l'état fédéral (BELSPO). Il pourrait avoir une structure d'ASBL avec un Conseil d'Administration (composé de représentants des universités Belges, des associations de patients et de l'industrie), un Comité Directeur et un Conseil scientifique International.

A l'IFREC pourrait s'adjoindre, d'emblée ou dans un second temps, une « Fondation pour la Recherche sur le Cerveau » qui permettrait de recueillir des fonds privés et publics (autres SPF...) sous forme de dons, legs, manifestations caritatives...

Lors du congrès et pour la première fois, la communication entre les associations de patients et les chercheurs a fait l'objet d'un concours orchestré par Lidia Le Roy où 6 associations de patients ont été primées : la Ligue NAH, Hersentumoren, PARTICIPATE, Acouphènes Belgique, Vie Libre et **FEBAF**



Sudoku

Il s'agit de deux types de Su-Doku, à gauche c'est facile et à droite plus difficile. Il suffit de compléter chacun de ces petits espaces par un chiffre allant de 1 à 9. Mais il est interdit de répéter le même chiffre à l'intérieur de ce petit carré. Seconde difficulté, les lignes horizontale et verticales du grand ensemble ne peuvent accueillir deux fois le même

facile :

3		5		8			7	
						8	9	5
	7		2	1	5			
9			5	3	4			
2		4				9		3
			9	2	8			6
			4	7	3		2	
4	6	8						
	2			5		1		9

difficile :

	5				9			
1				3		4		
8				1	5	2		
	3		1		8		7	
	4						5	
	9		6		2		4	
		4	2	7				3
		6		8				1
		2					9	

Mots croisés

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
1																			
2																			
3																			
4																			
5																			
6																			
7																			
8																			
9																			
10																			
11																			
12																			

Horizontalement : 1 – Dégâts. Joli coup au poker. Cycle naturel. 2 – Arme de l'escrimeur. Fait songer à. Nourriture. 3 – Nappe d'eau. Embryon. Stylo à bille. Dame de cœur. 4 – Dans le sens du courant. Devenu moins ardent. Bornés. 5 – Treize à table et en peinture. Observé. Décollage. Appellatif d'outre-Manche. 6 – Approche. Objets de la vie courante. Petit personnel. 7 – Il fait réflexion. Détourne. A toi. Aspect. 8 – Fruit à pépins. Petit délit signé. Couvre-chefs de soldats. 9 – Interjection. Dépenser. Ultraviolets. 10 Bénéficié. Pièce de golf. Avant le numéro d'ordre. Belges, Allemands, etc. 11 – Côté. Combat. Rangées. 12 – Agence de l'espace. Empêchés de nuire. Sainte du calendrier.

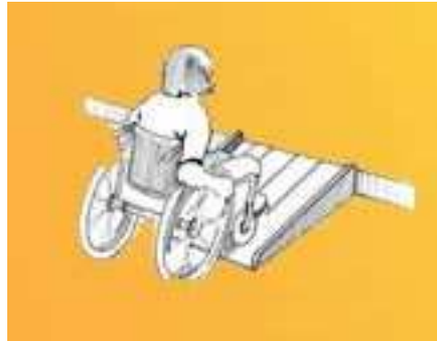
Verticalement : 1 – D'une grande finesse. Bon pour une couronne. 2 – Manœuvre boursière. Très étonnés. 3 – Il porte souvent le bleu. Il arrose Gravelines. Soleil divin. 4 – Pronom personnel. Jugements. 5 Sous le sol. Jouets du sort. Espion mystérieux. 6 – Pension de taulard. Verse. 7 – Femme d'Adam. Venu après un autre. Mérité. 8 – Faribole. Ne tient plus. 9 – Paisible. Marquer son accord d'un geste. 10 – Hôtesse de l'aire. Ses mâchoires sont d'acier. Article. 11 – Terre de Saint-Martin. Vilipende. 12 – Fait répéter. Devenu amer. 13 – Poème lyrique. Sans fards. 14 – Eau-de-vie. Emanation. 15 – Conjonction négative. Courts. Plus mal. 16 – Investit. Vidés. 17 – Duveteux. Récoltes de vignes. 18 – Pas communément employée. Evident. 19 – Incite à se découvrir. Eau vive. Tamise.

Veuillez trouver la solution page 17.

Infos diverses :



P'tits coups de pouce ASBL



L'A.S.B.L. P'tits coups de pouce propose un nouveau service. Depuis 2 ans, l'a.s.b.l récupère du matériel adapté pour PMR sous forme de dons. L'équipe la remet en état, le désinfecte, remplace de nouvelles batteries pour le matériel électrique,... et elle le remet dans le circuit soit à prix très bas, soit en location. La location ne se fait que par l'intermédiaire et à la demande d'une association. Le particulier ne pourra pas obtenir de location directement. Les demandes de prix se font par e-mail. Concernant les dons de matériels encore utilisables, l'asbl accepte chaises roulantes, électriques, scooters, lèves personnes, lits médicalisés, acqualifts, verticalisateurs, rampes, barres d'appui, Rola tors, élévateurs... Seuls les ascenseurs d'escalier, les langes, les petits matériels d'aides ne sont pas repris. Ce service s'adresse à toutes personnes n'ayant pas ou plus d'aide des services publiques (+ de 65 ans, en attente de régularisation auprès des S.P., en dépassement de budget...) et reconnues comme PMR.

Contact : Rue Cadeau, 14

6210 Les Bons Villers

Tél : 0475/87.25.51

Mail : infos@ptiscoupsdepouce.be

Url : [http:// www.ptiscoupsdepouce.be](http://www.ptiscoupsdepouce.be)

Sources : @utonomia

Moins d'administration pour les personnes handicapées

Le 28 avril, le Service public fédéral (SPF) Sécurité sociale, le Service de lutte contre la pauvreté, la précarité et l'exclusion sociale et la Banque-carrefour de la sécurité sociale (BCSS) ont, lors d'une conférence, présenté quelques exemples concrets d'échanges électroniques de données censés permettre l'octroi automatique de mesures sociales aux personnes handicapées.

Les personnes reconnues en qualité de personnes handicapées peuvent, sur cette base, demander toutes sortes de mesures sociales et fiscales auprès d'autres instances publiques, obtenir des réductions pour des attractions touristiques, par exemple, bénéficier d'un tarif avantageux auprès des fournisseurs d'énergie, etc.

Dans bon nombre de cas, le citoyen doit encore présenter à ces instances ou sociétés une attestation papier, pour prouver que son handicap a été reconnu ou qu'il perçoit une allocation.

Pour limiter autant que faire se peut les tracasseries administratives pour le citoyen, les autorités fédérales misent de plus en plus sur les échanges électroniques de données avec les instances et sociétés concernées.

C'est par exemple déjà le cas pour l'octroi du tarif social 'gaz et électricité'. Grâce aux échanges de données entre l'administration fédérale et les fournisseurs d'énergie, la personne handicapée ne doit plus fournir d'attestation papier et la mesure est automatiquement octroyée.

L'objectif est d'étendre l'automatisation dans les prochaines années.

www.handicap.fgov.be





Un peu d'Humour

Ah les Belges ! Il fallait y penser : antivol de mazout

Deux braves copains « BELGES » discutent dans un bistrot.

« J'en ai marre, ça fait la deuxième fois qu'on me pompe à cuver à mazout. Pourtant la bouche de remplissage est bien cachée sous une vasque de fleurs ! »

Le copain de répondre : « Moi, j'ai résolu le problème, j'ai acheté un gros bouchon rouge avec « mazout » marqué dessus en blanc.

« T'es fou ? » dit le premier. « Ils n'ont même plus à chercher ?!!! »

« Ben ouais, mais le tuyau n'est pas relié à ma cuve à mazout... Il est raccordé à ma fosse septique : ça fait trois fois qu'on me la vide GRATOS en six mois !!!!!...

Peut-on faire plus court ? Voici un sujet de dissertation posé à des élèves de terminale en philo :

ABORDEZ DE MANIERE LA PLUS CONCISE POSSIBLE LES TROIS DOMAINES SUIVANTS :

1. RELIGION
2. SEXUALITE
3. MYSTERE

La meilleure copie reçut 20/20 :

MON DIEU ? JE SUIS ENCEINTE! MAIS DE QUI ?

1/CONFESSION : Un condamné à mort attend l'heure de l'exécution lorsqu'arrive le prêtre :

- Mon fils, j'apporte la parole de Dieu pour toi.
- Vous perdez votre temps, mon père. Dans peu de temps, je vais pouvoir lui parler personnellement. Avez-vous un message pour lui ?

2/ ENTERREMENT : Un homme vient de mourir. Le curé, lors de la cérémonie, s'étend en éloges :

- C'était un bon mari, un excellent chrétien, un père exemplaire...

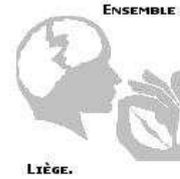
La veuve se tourne vers un de ses enfants et lui dit à l'oreille :

- Va jusqu'au cercueil et regarde si c'est bien ton papa qui est dedans.



La page de Cinéma

Présentée par Jean-Claude Hoornaert du groupe Ensemble



« **L'enquête** » : de V. Garenq avec G. Lellouche, Ch. Berling,

Résumé : 2001. Le journaliste Denis Robert met le feu aux poudres dans le monde de la finance en dénonçant le fonctionnement opaque de la société bancaire Clearstream. Sa quête de vérité pour tenter de révéler "l'Affaire des affaires" va rejoindre celle du juge Renaud Van Ruymbeke, très engagé contre la corruption. Leurs chemins vont les conduire au cœur d'une machination politico-financière baptisée "l'affaire Clearstream" qui va secouer la Vème République.

Critique : Le réalisateur Vincent Garenq parvient à rendre passionnant et digeste l'incroyable feuilleton financier Clearstream. Et ce, sans renoncer au réalisme ni verser dans les clichés. L'ensemble se voit comme un thriller politico-financier au suspense haletant, ballotté entre rebondissements, manœuvres et traquenards. A voir !!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!!

~~~~~

« **Papa ou Maman** » : de Martin Bourboulon avec Marina Foïs, L. Laffite, ....

**Résumé** : Florence et Vincent Leroy ont tout réussi. Leurs métiers, leur mariage, leurs enfants. Et aujourd'hui, c'est leur divorce qu'ils veulent réussir. Mais quand ils reçoivent simultanément la promotion dont ils ont toujours rêvée, leur vie de couple vire au cauchemar. Dès lors, plus de quartier, les ex-époux modèles se déclarent la guerre : et ils vont tout faire pour NE PAS avoir la garde des enfants.

**Critique** : Sur ce sujet souvent exploité au ciné qu'est le divorce des parents, l'idée du rejet de la garde des enfants est originale ! Seulement contrairement à ce que la bande annonce montrait, c'est moins marrant que prévu !

~~~~~

« **Selma** » : de A. Du Vernay avec D. Oyelowo, T. Wilkinson, ...

Résumé : Selma retrace la lutte historique du Dr Martin Luther King pour garantir le droit de vote à tous les citoyens. Une dangereuse et terrifiante campagne qui s'est achevée par une longue marche, depuis la ville de Selma jusqu'à celle de Montgomery, en Alabama, et qui a conduit le président Johnson à signer la loi sur le droit de vote en 1965.

Critique : Par la force du cinéma, à un demi-siècle de distance, on touche du doigt la réalité et la violence de la ségrégation. C'est la meilleure façon d'œuvrer pour la mémoire.



Les nouvelles de Bruxelles de Viviane Speleers

Chers Membres, chers ami (es)

Le premier trimestre se termine avec de bien tristes nouvelles. Deux dames membres depuis le début de l'association (1983 et 1984) s'en sont parties dans des jardins reposants.

IN MEMORIUM

Micheline BENOIT, veuve de Monsieur Jean Herman Smeets, née à Lodja (RDC) le 14 février 1926 et décédée à son domicile, entourée de l'affection de ses proches au terme d'une pénible aphasie qu'elle a supportée avec un grand courage, le 31 mai 2015. Micheline avait été Professeur de Français et d'Histoire.

La cérémonie religieuse a été célébrée en l'église paroissiale d'Autre-Eglise le jeudi 4 juin 2010.



*Quand je ne serai plus là,
je voudrais que mon passage sur terre soit imprégné de mon
sourire et de ma joie de vivre.
Quand je ne serai plus là, je voudrais que mon départ ne laisse ni
vide ni larmes, mais qu'il laisse plutôt de nombreux souvenirs.
Quand je ne serai plus là, je voudrais que ceux qui m'ont connue et
aimée me fasse toujours vivre dans la profondeur de leur cœur.*

Au nom du groupe et de moi-même, nos condoléances vont vers sa fille Dominique, à ses fils et ses petits-enfants et toute sa famille et apparentées.

IN MEMORIUM

Madame Ghysèle BYL, veuve de Monsieur Fernand Levecq, née à Neerheylissel le 20 février 1924 et décédée à Braine-l'Alleud le 12 juin 2015.

Ghysèle a toujours soutenu notre association après le décès, en septembre 1992, de son époux aphasique, Fernand Levecq qui était membre au sein de notre conseil administratif.

L'incinération, suivie de la dispersion des cendres au crématorium d'Uccle a eu lieu ce jeudi 18 juin à 13h45



*Elle s'est endormie sereinement, pour ne plus se réveiller
sans s'en rendre compte, comme elle l'avait souhaité.*

Au nom du groupe et en présence de Gilberte Bassem-Bildot, ancienne compagne d'école, de Gisèle Buytaert et moi-même les condoléances ont été présentées à son fils Philippe et Annick, ses petits-enfants Mélanie et Loan et entourés de tous ses amis.

Pensées émues pour nos deux défuntés

Pour ce nouveau trimestre beaucoup de congés scolaires étaient au calendrier, mais pas pour tout le monde...

Ce que nous n'avions pas encore annoncé c'est que le 17 nous avons participé, mon mari et moi et au nom de la « Fébaf » et « Se Comprendre », à la Journée du Cerveau organisée par le Belgian Brain Concil. C'est au Palais d'Egmont, au Sablon à Bruxelles, qu'en invité d'honneur Salvatore Adamo, qui comme vous le savez a été victime d'un AVC. Il a bien récupéré et le Professeur Jacques Brotchi qui l'accompagnait nous a donné, au moment de la pause, quelques minutes de son temps pour parler de l'aphasie.

Quelques jours après, le 21 mars, (c'était toute une semaine sur le cerveau) c'est dans la salle des mariages de Nivelles que nous avons écouté, avec notre Donatella, le Docteur Giani FRANCO parlant des AVC, épilepsies, sclérose en plaques, Parkinson et hémorragies.

Participation le 22 mars, à l'écoute des chorales d'enfants et de jeunes scouts de Auderghem au chœur de l'église Sainte Anne. 11 membres et amis du groupe étaient présents.

En avril, Mme Nathalie Leclercq, jeune maman d'une fillette de quelques mois seulement, étudiante à l'institut de Saint-Luc à Woluwé, a demandé à plusieurs membres aphasiques, de participer, chacun à son domicile, son TFE en répondant à sa batterie de travail prenant 3 séances de 2h. Résultats à voir prochainement.

Nous avons reçu les résultats d'une autre étudiante qui s'est déplacée à Bruxelles mais aussi dans les autres antennes de la Fébaf, pour son TFE dans lequel elle parlait de l'humour perdu ou retrouvé chez une personne aphasique. La cote 18 sur 20 de Delphine Sonnet (c'est bien d'elle qu'il s'agit) était ravie et nous autant pour l'ambiance lors des rencontres. Delphine est déjà en fonction, mais en France.

Le 22 avril, nous avons souhaité la bienvenue à un nouveau membre Georges Uhala, déjà patient à La Braise. Il est revenu à la réunion suivante au local des Pléiades

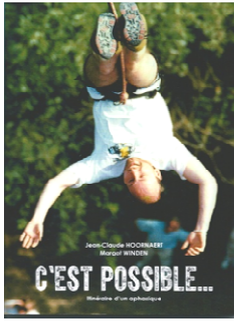
Pour les informations demandées par téléphone j'ai eu le plaisir d'envoyer des traductions de l'aphasie en plusieurs langues.

Grâce au projet « Rotary » que Raymond Bassem a effectué en 2005, une famille portugaise (épouse aphasique) a reçu dans sa langue, avec bien sûr le français. Pour obtenir une logopède parlant le portugais n'a pas été aisé. Mais j'ai trouvé.

La documentation en vietnamien a été chaleureusement reçue pour une jeune fille dont le papa aphasique réside au pays. Dans les 36 heures, il allait recevoir par les mains de sa fille cette information.

En juin, une traduction en arabe a été envoyée pour le papa d'une famille qui réside à Bruxelles. De mieux comprendre son handicap l'aidera mieux.

Et, cette fois, en anglais avec l'avantage que nous avons encore des brochures de ADA. Ces documents déposés chez une dame dont le mari est victime d'un AVC pourra certainement l'aider et peut-être viendra près de nous.



Nous avons aussi participé à quelques manifestations avec la LUSS. Dans leur revue trimestrielle « le Chaînon » n°37, vous pouvez y voir l'annonce du livre « C'est possible » de Jean-Claude Hoornaert et Margot Winden. Nous même « Se Comprendre » avons déjà vendus 12 livres auprès de vous, nos membres. Nous en avons encore 3 en stock. Le prix demandé est de 15€. Les droits d'auteurs sont réservés à l'association de Liège « Ensemble »



Ici vous reconnaîtrez les bénévoles de la Luss et Psytoyens en action le 17 avril qui encourageaient les passants voyageurs dans le hall de la gare du Luxembourg à Ixelles qui offrent le livret encourageant les patients à faire usage de leurs droits. Ces bénévoles sont membres des associations Gipso, Ligue Alzheimer, Fébaf, Rare Disorders Belgium, la maladie de Verneuil, le comité La Luss et Psytoyens .

Ensuite, le 20 avril- Réunion de 16 à 18h au Grand Hôpital de Charleroi (site ST Joseph à Gilly) en prévision d'une permanence dans plusieurs autres hôpitaux de la région.

Et- Journée des associations le lundi 18 mai au CHR de Soignies (site Le Tilleriau) où Marie-Reine Malou de l'antenne de La Louvière et moi-même avons présenté l'aphasie à tous les patients, visiteurs et personnel soignant.

Nous avons participé ensuite au 21^{ème} Congrès de la Fédération Nationale de France (FNAF) à Dunkerque. Notre groupe comptait 4 membres, Arlette et son époux Claude Druetz, Donatienne Laurent et Viviane Speleers. Nos amis de Liège étaient 5 à y participer. Dans cette revue Christiane y développe plusieurs sujets. Ci-dessous je vous partage plutôt quelques photos.....

Les organisateurs : L'association des aphasiques du Nord et le président de la FNAF. Rose-Marie Delbaere et Philippe Verhaeghe et son équipe et Jean-Dominique Journet



Arlette, Claude, Donatienne , Viviane de Bruxelles



Premier prix à la tombola : les spécialités du Nord

Le groupe Liegeois-Jacqueline, Jean-Claude, Marcel, Christiane, Françoise



Jean-Claude présente son livre, image tenue par Michel Chartier

Avec Jean-Do à la soirée Carnaval.

Table dédicaces pour Jean-Claude



Les organisateurs de ce 21^{ème} congrès de France sont Rose-Marie Delbaere et son mari Hubert qui est le trésorier du groupe ainsi que Philippe Verhaeghe qui regroupent les antennes du Nord/Pas de Calais (Lille, Douai, Bailleul, Cambrai, Caudry, Saint-Amand et Le Quesnoy). La Fédération nationale des Aphasiques de France a été fondée en 1985. Elle rassemble une quarantaine de groupes en France. Bravo pour eux et merci de nous y avoir accueillis parmi les 140 participants.

Nous raconterons notre 2^{ème} journée de la Fébaf dans le prochain Parole...Contacts. Nous vous la souhaitons ensoleillée pour ce 21 juin.

Votre présidente Viviane

JOURNÉE D'INFORMATION

La Santé des Seniors (à Bruxelles)

Samedi 19 septembre 2015

De 9h à 16h au Centre Culturel d'Auderghem

183 Boulevard du Souverain - 1160 Bruxelles

PROGRAMME :

9h Accueil

9h15 Introduction de la journée

9h30 Le suivi par le médecin généraliste, Dr Jean-Louis Bachy, Médecin Généraliste

10h10 Mémoire & Vieillesse, Mr Gregory Lebout, Neuropsychologue

10h50 Pause-café

11h20 Alimentation & Vieillesse, Mme Marie-Noëlle Pirnay, Diététicienne

12h La vie sociale des seniors, Mme Jany Crucifix, Échevine des seniors à Auderghem

12h40 Pause de Midi

14h Lieu de vie & Vieillesse, Ergothérapeute, Partenamut

14h40 L'activité physique des seniors, Pr Henri Nielens, Médecine du Sport

15h20 Prévention et dépistage des maladies cardiovasculaires, Dr Valérie Kersten et Dr Audrey Marchandise, Médecins Cardiologues

16h Conclusion de la Journée

EN PRATIQUE :

Si vous souhaitez participer à cette journée d'information, l'inscription est gratuite mais obligatoire (nombre limité de places, ne tardez pas).

Vous pouvez vous inscrire

§ Soit par téléphone : 02 444 43 40,

§ Soit en ligne : www.partenamut.be/sante-seniors

Des sandwiches pourront être commandés sur place, le matin même de la journée. Pour cela, n'oubliez pas de prévoir un peu d'argent liquide.

Boissons gratuites.

Journée organisée par PARTENAMUT et par le Conseil de l'Action Sociale et des Solidarités de la Commune d'Auderghem

Solution du Sudoku

Facile :

3	4	5	6	8	9	2	7	1
6	1	2	3	4	7	8	9	5
8	7	9	2	1	5	3	6	4
9	8	6	5	3	4	7	1	2
2	3	4	7	6	1	9	8	5
1	3	7	9	2	8	4	5	6
5	9	1	4	7	3	6	2	8
4	6	8	1	9	2	5	3	7
7	2	3	8	5	6	1	4	9

Difficile :

4	5	3	8	2	7	9	1	6
1	2	7	9	3	6	4	8	5
8	6	9	4	1	5	2	3	7
2	3	5	1	4	8	6	7	9
6	4	8	7	9	3	1	5	2
7	9	1	6	5	2	3	4	8
5	1	4	2	7	9	8	6	3
9	7	6	3	8	4	5	2	1
3	8	2	5	6	1	7	9	4

Solution « Mots croisés »

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



ENSEMBLE - groupe des cérébro-lésés de Liège et environs

Des nouvelles du groupe de Liège « Ensemble ».

En ce début juin 2015, nous étions 5 à participer au congrès des Aphasiques de France. Cette année c'était l'association des aphasiques du Nord qui s'était chargée de l'organisation. D'emblée, je leur dis bravo et merci, car une telle organisation demande beaucoup d'énergie. Deux aspects ont particulièrement retenus mon attention, ce sont les informations médicales et la convivialité.

- L'aspect médical et paramédical :

Dans un avenir proche, grâce à la prévention, aux nouvelles technologies et a de nouveau médicaments, le nombre et les séquelles des AVC devraient diminuer.

L'aphasie primaire progressive consécutive à la dégénérescence du cerveau est étudiée.

Précédemment, grâce au plan aphasie français, des formations destinées aux professionnels ont eu lieu.

Des fiches avec de nombreux pictogrammes sont étudiées comme aide à la communication entre les différents services hospitaliers et les personnes aphasiques.

Actuellement, le plan aphasie va aussi toucher les aidants proches et les familles en offrant des formations à la communication et au mieux vivre. En effet juste après l'AVC, le bouleversement du patient et de la famille sont tels que les informations ne passent pas toujours bien. A la maison la situation est différente

De nouvelles expériences pour favoriser une bonne communication entre les personnes aphasiques et leur entourage sont en cours dans différents lieux et des orthophonistes sont venues témoigner de leur travail et de leurs découvertes. Dans certains endroits d'anciens aphasiques viennent parler de leur parcours à de récents traumatisés. A distance de l'AVC, un projet de vie est envisagé. Différentes techniques de groupe sont utilisées pour accompagner psychologiquement le patient et sa famille dans de la nouvelle vie après l'AVC. Enfin, l'expertise des proches est reconnue ! Suite à ces expériences une orthophoniste me confiait qu'elle remettait en cause toute sa manière d'envisager l'approche de l'aphasie.

L'approche artistique n'est pas oubliée, on a ainsi pu visionner un petit film où l'on découvrait une animation musicale pour des personnes en début de revalidation. Les instruments sont simples et dans certains cas fixés à des bracelets ou des bagues, ceci pour permettre à chacun d'agir quel que soit son handicap. Grâce à un synthétiseur un musicien module les sons et les résultats sont plus qu'encourageant.

Par ailleurs, la firme « Vocalyx »(1) était sur place pour présenter une application téléchargeable sur tablette. Beaucoup ont testé ce matériel qui pourrait être une aide précieuse pour la communication. La personne aphasique peut elle-même faire évoluer les données introduites. L'aspect convivial et ludique de cet outil aidera sans doute son utilisateur à échanger plus précisément avec son interlocuteur.

Bien sur toutes les personnes aphasiques ne sont pas intéressées par les technologies, mais il y a gros à parier qu'il s'agit là d'une perspective d'avenir.

Pour ceux qui veulent en savoir plus, je ne peux que vous inviter à aller voir sur le site de la FNAF.

- **L'aspect convivial :**

Nos hôtes avaient le sourire et nous ont accueillis très chaleureusement.

Le logement était particulièrement bien adapté pour les personnes à mobilité réduite, ce qui nous a rendu la vie plus facile, même si tout est toujours perfectible.

Dès le cocktail du premier soir, j'ai eu la joie de faire connaissance avec les acteurs suisses des « mots perdus ». J'étais super heureuse : pour une fois que je vois des vedettes en chair et en os...

Les visites guidées du musée d'art contemporain et du musée portuaire se sont révélées aussi contrastées qu'intéressantes.

Les animations des soirées ont été particulièrement réussies, la musique y était bien présente. Chanteurs, chorale et ... cerise sur le gâteau la soirée d'adieu :

Le soleil qui ne nous avait pas quittés pendant les 3 jours commençait à pâlir. Nous sommes arrivés dans un magnifique établissement. D'emblée la couleur s'est invitée sous la forme de boas multicolores déposés sur les épaules de chaque participant. Les plumes, les couleurs l'apéritif rendaient tous les regards heureux et pétillants. Après la photo de groupe, nous nous sommes attablés, le personnel était au petit soin, c'était vraiment la Classe !

Nos papilles étaient réjouies par le repas qui nous était offert et les échanges entre les participants étaient très agréables.

La chorale des aphasiques de Lorient nous a chanté son hymne témoignant de personnes qui ne se laissent pas abattre par l'aphasie, mais l'apprivoise comme on le ferait avec un chat errant.

Soudain un roulement de tambour s'est fait entendre, à leurs tours, des larmes de joie ont roulé sur les joues de beaucoup. Une harmonie est apparue, suivie par un petit cortège carnavalesque qui a emporté avec lui les convives aux boas colorés. Cette ronde joyeuse s'est poursuivie un bon moment, laissant chacun fourbu mais heureux.

Puis ce fut le retour ; on chantait, on riait et même Gérard a fait une impro de cyclo-danse dans la navette qui nous reconduisait à l'hôtel pour la dernière nuit.

Bref, de très bons souvenirs que nous garderons dans nos mémoires, dans nos cœurs et qui nous serviront de viatique pour les moments plus difficiles.

Ceux-ci seront sans doute générés par les économies que les Etat veulent appliquer dans certains secteurs et notamment dans celui de la santé. Mais çà, c'est une autre histoire, on en reparlera.

Christiane Henvaux

1 : www.vocalyx.com

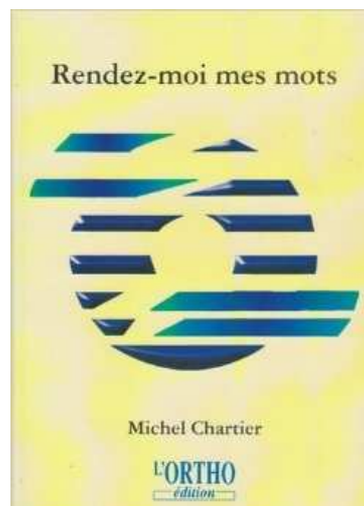
Livre de Michel Chartier

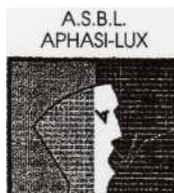
A ce congrès sur l'aphasie, j'ai pu y présenter mon livre et j'y ai rencontré Michel Chartier. Il est dans le film "Je reparlerai" et a écrit aussi un livre. Je tiens à vous montrer un petit passage que j'estime très important ! Il a écrit en faisant une très belle comparaison sur la possibilité commune qu'on a eu, pour récupérer le langage :

- "On n'a plus cet outil qu'est la parole. Alors il faut manœuvrer, piloter, guider d'autres manœuvres, restaurer, rétablir un processus pour obtenir des conduits différents qu'avant. C'est à dire arriver dans une partie du cerveau moins affaiblie. Voilà commence d'abord l'apprentissage. Les orthophonistes ont des astuces pour ça. C'est alors que doit travailler le patient; s'il ne fait rien, on ne pourra rien faire. Pour labourer, deux bœufs tirent la charrue, si l'un ne fait rien, l'autre ne pourra non plus. Pourtant je voulais à tout prix de parler comme avant..... J'ai commencé à travailler toute la journée : le matin pour lire et l'après-midi pour écrire. "

Extrait du livre "Rendez-moi mes mots de Michel Chartier.

Jean-Claude Hoornert.





Dernières nouvelles du groupe du Luxembourg « Aphasi-Lux »

En cette année 2015, *nous ne disposons plus systématiquement de la salle des fêtes, à Saint-Hubert, le dernier vendredi du mois...* Les jours et les dates changent, ce qui n'arrange pas forcément chaque Aphasi-Luxien(ne) ! Ainsi, nous sommes quelquefois peu nombreux aux réunions, ce qui rend les projets difficiles à mettre au point !

Au mois de mai, nous avons reçu le **groupe Altéo de Marche** (émanation de la Mutualité Chrétienne).

Ce groupe accueille principalement des *personnes souffrant de problèmes neuromoteurs*. Ce qui ne les empêche pas de s'adonner à plein d'activités tant artistiques que culinaires ou autres !

Les Aphasi-Luxien(ne)s ont d'ailleurs été invités à un barbecue qui aura lieu le 29 juin prochain. Par la suite, nous programmerons des activités ensemble comme, par exemple, des excursions.

Un « jeu » qui nous a amusés a été proposé par Altéo. Il s'agissait de retrouver de qui on parlait sur base de détails originaux tels que : « son animal préféré est... ».

MAIS, avant cela, il y aura **la journée FéBAF du 21 juin à Seneffe**... sous le patronage de l'été ! Nous ne serons que 7 à rejoindre nos amis fébafiens. MAIS, au vu du programme concocté par le groupe « *Osons Revivre* » et son animatrice *Marie-Reine*, nous ferons pâlir nos compagnons en leur racontant la journée ! Pour ne rien vous cacher, c'est à nouveau la *distance qui a effrayé certains membres plus fragiles...* J'organiserai donc très vite une collecte à l'échelon national pour acheter un avion et louer les services d'un pilote ! De la sorte, nous nous déplacerons partout..., notamment chez nos Amis tournaisiens la prochaine fois !

Sans transition...

Au cours de nos réunions, nous donnons à chaque fois **des nouvelles à propos des absents**. C'est ainsi que j'ai informé le groupe de l'**agression dont fut victime Paula**... Elle se promenait tranquillement, vers 14H00, sur un chemin connu lorsqu'un individu l'a agressée pour lui voler son sac... Elle a eu, notamment, l'humérus très abîmé et une grande peur ! Sans compter tout ce à quoi il faut penser lorsqu'on vous vole la carte d'identité, la carte bancaire, etc. Nous souhaitons donc à Paula de se remettre en forme au plus vite et d'oublier ce fait divers déplorable...

Marguerite, après des mois d'hospitalisation, est enfin rentrée à la maison ! Ainsi, le couple est à nouveau réuni ; nous espérons que la santé de Marguerite et de Lucien restera maintenant logée au 7^e ciel !

Jean-Pierre (Servais) fut opéré, début juin, d'un problème circulatoire au cerveau. Nous espérons que, pour lui aussi, la convalescence aura lieu de façon optimale.

« A part cela », tout va bien dans le meilleur des mondes !
Les Aphasi-Luxien(ne)s vous font tous des bisous !!!

Colette

☹️😊ns Re-Vivre - Le Centre / La Louvière

Témoignage

Par ces quelques lignes, je souhaite vous faire part de mon appréciation du groupe « *Osons Revivre* » de La Louvière.

Je suis l'épouse de Bruno qui a été victime d'un AVC en 2009 et qui est depuis lors complètement aphasique. Après plusieurs hospitalisations, je dois dire qu'il y a eu une période d'accalmie et qu'il se déplace mieux.

Nous fréquentons ce groupe depuis quatre ans. Nous avons reçu beaucoup de soutien et prenons plaisir de nous y rencontrer une fois par mois.

Je souligne aussi le travail considérable et le dévouement de Marie-Reine, qui se démène avec courage pour nous soutenir. Elle est très occupée en ce moment par la journée de la FéBAF.

Je remercie aussi Francine qui, par ses nombreux appels téléphoniques, m'a aidée à surmonter cette difficile épreuve. Malgré de gros problèmes de santé, elle fait tout ce qu'elle peut pour remonter le moral des troupes.

Mais aussi à Géraldine, notre coordinatrice, toujours prête à organiser des dîners, des sorties, des activités....

Des liens d'amitié se sont aussi créés avec Fidès, Colette, Christiane, Dario et les autres.

J'espère vous revoir nombreux au château de Seneffe ce 21 juin.

Yolande

Photos de notre participation avec Viviane à la « Journée des associations de patients » au CHR Haute Senne à Soignies



Nous vous attendons avec impatience ce 21 juin pour notre rencontre annuelle et partager des moments de convivialité à l'occasion de la 28^{ème} journée de la FéBAF.

Marie Reine

J'étais seul avec ma maladie et CONDAMNÉ à rester SEUL. »

Cette solitude de l'aphasique, incapable de communiquer avec le monde est SANS DOUTE, l'une de ses plus grandes souffrances.

Toute la vie familiale doit se réorganiser en fonction du malade. Chaque membre de son entourage passe des inquiétudes par des phases de découragement.

Mais ensemble, appuyés par les médecins et paramédicaux, ils LUTTENT.

« Dès l'instant que quelqu'un acceptait de l'aider, « l'aphasique » reprenait espoir et goût à LA VIE ».

Grâce à eux et à sa volonté, il ou elle, réapprend à parler, à lire, à écrire, ... à marcher.

La rupture de l'ISOLEMENT, c'est dans ce but que l'on a créé les RÉÉDUCTIONS DE GROUPES. Les malades y apprennent ainsi à accepter leur handicap et à développer un SENTIMENT DE SOLIDARITE.

Ces groupes visent à un transfert des ACQUISITIONS à long terme de certaines d'entre-elles, voire à les utiliser MIEUX.

Finalement, la Fédération Belge des Aphasiques Francophones cherche à obtenir UNE PLUS GRANDE AUTONOMIE, en renouant avec la vie sociale dans un cadre plus protégé.

La participation RÉGULIERE et DURABLE à des réunions amicales, nous semble le meilleur témoignage, en faveur :

de leur NÉCESSITÉ

et de leur VALIDITÉ.

Bannissons la solitude, faites-vous membres et REJOIGNEZ-VOUS à l'un de votre groupe régional.

**Je désire m'abonner au journal trimestriel: je verse
10 €**

**Je désire être membre de soutien : Je verse un don
à la FéBAF**

Compte de la FéBAF : ING 310-0706220-49

FEDERATION BELGE DES APHASIQUES FRANCOPHONES asbl

E.Mail : febaf.aphasia@belgacom.net - Nouveau site : [http:// www.febaf.be](http://www.febaf.be)

Siège social : avenue du Paepedelle, 87 1160 Bruxelles

Permanence: lundi – mardi – jeudi de 10h à 16h **tél/fax** : 02/644.09.80

Présidente : Colette CHOFFRAY, 17 rue des Hêtres 6600 BASTOGNE

Tél.: 061/ 21 39 22 – **Gsm.** :0497/45 03 61

E.Mail : colette.choffray@hotmail.be

Membre de Association Internationale Aphasie (A.I.A)

BRUXELLES " SE COMPRENDRE "

Groupe des Aphasiques de Bruxelles

Présidente : Mme Viviane Speleers

Permanence : av du Paepedelle, 87

1160 Bruxelles **tél/fax** 02/644.09.80

E-mail : secomprendre.aphasia@gmail.com

Réunions : 2ème et 4ème mercredi du mois

de 16h à 18h30 – Centre Les Pléiades

Av du Capricorne 1a – 1200 Bruxelles

"HANSORT "

Association d'entraide pour les patients de
Revalidation Neurologique

Siège Social:CRFNA - Bucopa - Route de
Lennik 806 – 1070 Bruxelles

Présidente : Mme Geneviève Dillen

Openluchtveld, 5 – 1701 Itterbeek

Tél: 02/ 567.04.28

LIEGE " ENSEMBLE "

Groupe des Cérébro-lésés de Liège & Environs

Président : Mr Roland GULPEN

Rue de Vottem 22/023 – 4000 Liège

Tél : 04/226 37 55

Réunions: le dernier jeudi du mois de 14h30 à 17h

Bd de la Constitution 80 – 4020 Liège

SAMBREVILLE « APHA-SAMBRE »

Groupe des aphasiques de Sambreville Auvélais

Responsable : Mme Boulanger, logopède

CHR Val de Sambre Rue Chère Voie, 75- 5060

Tèl : 071-26.52. 41 Réunions : le 2er mercredi du
mois à 10h30 à 12h30

LUXEMBOURG "APHASI-LUX"

Groupe des Aphasiques du Luxembourg

Présidente: Mme Colette Choffray

Rue des Hêtres 17 – 6600 Bastogne

tél: 061/21 39 22 **Gsm** : 0497/45 03 61

E.Mail : colette.choffray@hotmail.be

Réunions: le dernier vendredi du mois de 14h00 à
17h30

Salle des fêtes communale

rue Général Dechesne 6870 Saint-Hubert.

Site : www.aphasilux.be

Email: aphasilux@tvcablenet.be

TOURNAI "APHA-FORCE"

Groupe des Aphasiques de Tournai

Présidente: Mme Anne-Françoise Delannoy

Allée de la Liberté, 3 – 7503 Froyennes

Tél: 069/22.63.51

Réunions: le dernier vendredi du mois
de 13h30 à 15h30 à la Maison de la Culture

Site : <http://www.apha-force.be>

LA LOUVIERE "OSONS REVIVRE"

Groupe d'entraide pour victimes de troubles du
langage

Présidente: Mme Marie-Reine Malou-Larbalestrier

Rue Edmond Peny 29 – 7140 Morlanwelz

Tél : 064/45 18 01 – **Fax**: 064/45 18 01

Réunions: le 1er mardi du mois de 15h à 17h

CSD av Max Buset 38 – 7100 La Louvière

