



C'est à Dunkerque, du mercredi 3 juin au samedi 6 juin 2015, que nous ferons le 21ème Congrès National des Aphasiques, organisé par l'Association des Aphasiques du Nord, et la Fédération Nationale des Aphasiques de France.

Mes amis,

Voici un extrait du journal « La Voix du Nord » de Maubeuge, et de l'antenne du Quesnoy. Bonne lecture,

Rose-Marie Delbaere

L'Association des aphasiques du Nord déploie ses activités

Après y avoir créé son antenne en mai, et une petite interruption pendant les vacances, l'Association des aphasiques du Nord reprenait, ce mercredi, son cycle de rendez-vous au centre hospitalier du Quesnoy.

LE QUESNOY. Rose-Marie Delbaere, présidente pour le Nord, assisté de son mari Hubert, trésorier de l'association, animait cette séance qui se veut avant tout être un groupe de paroles et considérée comme des moments d'échanges. Les victimes d'AVC ou de traumatisme crânien ont alors l'occasion de prendre des nouvelles des uns et les autres et de pouvoir échanger sur leurs difficultés, en parler librement.

La Fédération nationale des aphasiques de France a été fondée en 1985. Elle rassemble une quarantaine de groupes en France. Après être tombée un peu en désuétude quelques années dans notre département, Rose-Marie Delbaere, Arrageoise et déjà présidente du groupe du

Pas-de-Calais, a décidé, en 2010, de reprendre le flambeau et a, depuis, ouvert différentes antennes (Lille, Douai, Bailleul,

“ Notre rôle est de mettre en œuvre tous les moyens pour les aider à sortir de cet isolement. ”

ROSE-MARIE DELBAERE, PRÉSIDENTE DU GROUPE DU PAS-DE-CALAIS

Cambrai, Caudry, Saint-Amand et Le Quesnoy) : « Le but étant de venir au plus près des personnes car les aphasiques sont des gens qui, pour la majorité d'entre eux, ont été victimes d'AVC et souvent cumulent de graves difficultés de communication en particulier

orale, qui ont tendance à se replier sur eux-mêmes et ne plus sortir de chez eux. Notre rôle est donc de mettre en œuvre tous les moyens pour les aider à sortir de cet isolement en concourant à leur réinsertion et à leur réadaptation sociale, développer l'amitié et la solidarité entre les personnes aphasiques et leurs familles. »

Au Quesnoy, ces réunions auront lieu le 2^e mercredi après-midi du mois au centre hospitalier. Un calendrier qui pourrait changer en janvier 2015 car les orthophonistes du secteur ont souhaité s'y associer en intervenant dans les réunions. ■

RENÉ HARBONNIER (CLP)
Contacts : centre hospitalier du Quesnoy,
03 27 14 86 12, et M^{me} Delbaere,
06 79 55 86 75. FNAF : 05 55 67 17 22 et
www.aphasie.fr



Rose-Marie Delbaere et son mari Hubert étaient au Quesnoy mercredi pour présenter le travail de leur association.

Vous trouverez ici :

- Le compte-rendu de l'antenne de Lille.
- Témoignage.
- L'AG de la FNAF (fin)
- Le bulletin d'adhésion 2014 et la demande de carte d'aphasique.

Les rendez-vous:

- **Samedi 8 novembre**, de 10h à 12h, l'antenne de Lille, 72 74 rue Royale, avec **Mr Verhaeghe**. L'après-midi, sophrologie de 14h30 à 15h30
- **Lundi 10 novembre**, l'antenne de Douai, de 14h30 à 16h30, au Centre Hélène Borel, avec **Mr Davigny**.
- **Mercredi 12 novembre**, de 10h30 à 12h, l'antenne de St Amand les Eaux, au Centre Hospitalier, 19 rue des anciens d'Afrique du Nord, avec **Mme Demaeght**.
- **Mercredi 12 novembre**, de 14h30 à 16h, l'antenne du Quesnoy, à la bibliothèque du Centre Hospitalier, rue du 8 mai, avec **Mme Lecolier**.

- **Samedi 15 novembre, sortie à 10h au Musée Matisse**, Palais Fénélon, Place du Commandant-Richez, 59360 Le Cateau-Cambrésis et repas du **Menu spécial Matisse** chez Madame Christine Ledieu. **Donnez-votre nom au responsable de votre antenne. Prix : 25€ par personne.**

- **Lundi 17 novembre**, de 14h30 à 16h, l'antenne de Cambrai, au Centre Social, 55 rue St Roch avec **Mme D'Hollande**.
- **Jeudi 20 novembre**, de 12h à 16 h 30, auberge espagnole suivie du groupe de parole à l'antenne de Caudry, 3 rue Pierre CURIE, 59400 AWOINGT, avec **Mme Courbet**.
- **Samedi 22 novembre**, de 9h45 à 12h30, l'antenne de Bailleul, Centre Clair Séjour, 65 rue Neuve Eglise, 59270 BAILLEUL avec **Mme Wattenne**.

- **Samedi 29 novembre**, réunion des responsables d'antenne et des amis à notre Congrès National des Aphasiques de France, de 10h à 13h au Campanile de Douai-Cuincy

Bureau : Présidente : Mme Delbaere, Vice-Présidente : Mme Verhaeghe, Secrétaire : Mme Colin, Secrétaire adjoint : Mr Verhaeghe, Trésorière : Mme Deloux, Trésorier adjoint : Mr Delbaere.

GROUPE DE PAROLE DE LILLE SAMEDI 11 octobre 2014

Se sont retrouvés à Lille : Rose-Marie et Hubert DELBAERE, Victor et Anne-Marie COLIN, Cécile et Philippe VERHAEGHE et Philippe D'HAUSSY.

Bienvenue à Philippe D'Haussy qui a rejoint notre groupe lillois ce matin. Philippe a 51 ans et souffre d'aphasie, bien que son expression orale soit claire et compréhensible. Il est bien suivi par une équipe médicale et a la ferme volonté de s'en sortir ; il a d'ailleurs fait d'énorme progrès depuis notre première rencontre chez son orthophoniste. Nous lui souhaitons une bonne continuation dans ses progrès.

Rose-Marie nous précise que la fête de Noël de notre association se déroulera au centre Hélène Borel de Raimbeaucourt le samedi 13 décembre de 14h à 17h. Toujours soucieuse du transport des personnes à mobilité réduite, Rose-Marie nous transmet un flyer sur une entreprise de transport qui possède un bus adapté. Pour le moment, la seule personne qui nécessite un véhicule adapté est Jean Pierre à L'EHPAD Féron-Vrau à Lille.

Anne-Marie s'inquiète du délai trop court pour répondre à l'invitation de la journée du 25 octobre sur le thème « Vivre l'Aphasie au quotidien » et demande un report des réponses au 18 octobre. D'autre part, sur l'invitation, la date n'est pas indiquée. Rose-Marie se chargera d'apporter les modifications et de renvoyer les invitations à l'ensemble des membres de notre association.

Anne-Marie se propose de prendre Alain et de reconduire Michael car Cécile et Philippe ne pourront assurer le transport du retour, si toutefois les intéressés participent à cette journée du 25.

Philippe Verhaeghe communique les références d'un article très intéressant du professeur Hugues Duffau, neurochirurgien, « Le cerveau se répare lui-même » paru dans l'Express n° 3299 du 24-09-14. Cet article remet en question les connaissances actuelles sur le cerveau, en particulier l'aire de Broca, définie comme étant le siège de la parole.

Pour clôturer notre réunion, Rose-Marie nous fait participer à un rébus sur les chansons de Claude François et à un jeu d'observation : Les pendules à l'heure.



A la prochaine réunion, prévue le samedi 8 novembre, nous inviterons Lucile, orthophoniste puis, en début d'après-midi, nous irons nous détendre pour un « Moment Zen » à une séance de sophrologie.

La réunion de l'antenne de Lille, planifiée le samedi 13 décembre, est annulée car c'est également le jour de la fête de fin d'année à Raimbeaucourt.

Philippe Verhaeghe

Le témoignage au CH de Dunkerque de Jocelyne Wattenne



Hubert pour renseigner les gens

Bonjour à vous tous,

Je suis Jocelyne Wattenne, épouse de Paul-Marie, hémiplegique et aphasique depuis 2009

Merci de bien vouloir m'excuser de lire mon papier. Les événements autour de l'A.V.C. restent très présents dans ma mémoire et dans mon cœur. C'est le moyen qui me permet d'essayer de maîtriser les émotions débordantes.

Je suis responsable d'une des antennes de l'Association des Aphasiques du Nord : celle de Bailleul

Je vais vous faire part de ce qu'est ma vie auprès d'un aphasique et ce que nous procure l'association.

Mais avant quelques précisions sur l'aphasie.

QU'EST-CE QUE L'APHASIE ?

C'est la perte totale ou partielle de la capacité de communiquer ; c'est-à-dire de parler ou de comprendre ce qu'on lui dit.

L'aphasie est un trouble de langage. La personne aphasique a des difficultés à choisir les mots, à les combiner pour faire des phrases, des difficultés à comprendre le sens des mots et des phrases.

L'aphasie c'est aussi un trouble de la parole. La personne aphasique peut aussi avoir des difficultés à articuler, à prononcer.

Ainsi, elle n'arrive plus à nommer les objets, ne retrouve plus le nom des personnes qu'il connaît, ne peut pas répondre clairement par oui ou non.

La personne aphasique ne peut plus ou alors avec beaucoup de difficultés parler, comprendre, lire et écrire.

La vie quotidienne de la personne aphasique est ainsi très compliquée : converser, téléphoner, regarder la télé, écouter la radio, lire le journal, le courrier, écrire des lettres, remplir des formulaires et des chèques, faire des calculs, se débrouiller dans un lieu inconnu. Mais attention la personne aphasique n'est pas sourde. Elle est capable de réfléchir. Elle peut s'exprimer si on l'aide.

NOTRE VECU

Dans la nuit du 28 au 29 juillet 2008, en ravageant le corps de Paul-Marie, les 3 lettres A.V.C. ébranlent violemment nos vies : la sienne, la mienne, celle de notre couple, celle de nos enfants et de nos familles.

Après 17 mois d'hospitalisation, le 15 décembre 2009, Paul-Marie rentre à la maison où tout est aménagé et organisé pour une bonne prise en charge.

A nous maintenant de trouver nos marques pour Revivre à 2, pour vivre à 2 24h sur 24 avec les séquelles de l'A V. C. et avec l'aphasie. La vie est là...; elle continue. ; NON elle ne continue pas...elle n'est pas pareille...elle est tout autre. Nous avons tellement, tellement de deuils à faire.

Nous sommes informés de l'existence de l'Association des Aphasiques du Nord par différents professionnels mais c'est Maryvonne, une amie qui nous fait rencontrer Rose-Marie, la présidente à plusieurs reprises. Et en janvier 2011 nous voilà rassemblés pour la 1^{ère} fois au Clair Séjour de Bailleul, autour de Rose-Marie, de Julie, l'orthophoniste référente de l'antenne avec des personnes aphasiques de Flandres intérieure. Au départ, Paul-Marie accepte volontiers mon investissement dans l'association mais n'est pas enthousiaste à l'idée de participer aux rencontres mensuelles.

Pourtant dans ces rencontres, je vois de l'intérêt pour nous. Paul-Marie peut y rencontrer des personnes vivant les mêmes difficultés. Dans un cadre protégé, il peut y améliorer sa parole, sa communication, se rendre compte de ses progrès, des progrès et des difficultés des autres participants. C'est aussi une façon de rencontrer du monde et de lutter contre l'isolement et l'enfermement.

Pour moi, je vois tout d'abord l'intérêt d'y apprendre à mieux communiquer avec mon mari, de rencontrer d'autres conjoints, des enfants, des aidants qui vivent les mêmes difficultés, et les mêmes soucis, de pouvoir les partager, de pouvoir aussi témoigner...

Malgré les contraintes que cela lui occasionne, Paul-Marie participe chaque mois aux réunions avec plus ou moins d'intérêt, plus ou moins de joie, de bonheur...

La route du retour vers la maison nous permet d'en parler....

Oui parler... mais parler quand les mots ne veulent pas sortir de la bouche, quand vous pensez oui et que c'est non qui sort de vos lèvres....

(à suivre)

L'Assemblée Générale de la Fédération Nationale des Aphasiques de la France (fin)

A noter que les porte-parole du CNCPH étaient présents le 2 juillet à une rencontre avec le Président de la République François Hollande pour aborder différentes questions notamment la communication avec les personnes, les unités d'enseignement, le besoin de répit des aidants...

La Conférence Nationale du Handicap se passera en décembre 2014 à Paris avec comme thèmes: accessibilité, santé et accompagnement, emploi et jeunes.

- **Centres Relais Appel Urgence**

Ne pas oublier: ce numéro d'urgence **114** est un numéro unique et gratuit pour les sourds, malentendants, **aphasiques**, dysphasiques, permettant de contacter par SMS ou fax les services d'urgences SAMU, Police-Gendarmerie et Sapeurs-Pompiers.

<http://www.urgence114.fr>

Parlez-en autour de vous !

- **Centres Relais Téléphoniques** (téléphone "au quotidien")

L'expérimentation a commencé le 1er juin 2014 avec les sourds-malentendants, à raison d'1 heure par mois et durant 12 mois.

Pour les aphasiques, nous pourrions le faire également mais on cherche pour l'instant les bons pictogrammes qui seront testés par 31 personnes aphasiques avant de passer à une expérimentation de 6 mois à raison de 2h par mois.

L'expérimentation va commencer le 1er décembre 2014.

- **Film fiction**

Jean Pierre Bastid fait part de l'avancement du projet avec aménagement du scénario pour que le film soit d'une durée de 1H30 à 2H maximum.

Jean-Pierre et son ami, Daniel Carillo, producteur, recherchent des contacts des financements (Francophonies –Belgique, Suisse, Canada).

- **Manifestations organisées pour faire connaître le handicap notamment l'Aphasie:**

- Association "Courir pour Guérir": cyclisme, hand-bike, toucan, à la rencontre en Saône et Loire, avec des adhérents de l'Association des Aphasiques de St Etienne, "la Voix du Cœur", et "Aphasie 71 La Grume" antenne de "La Grappe", du 18 au 24 août 2014.

- "Parenthèses": pièce de théâtre adapté du livre d'Isabelle Eyoum, orthophoniste, par la compagnie "En Appart", à Bordeaux, le 23 juin 2014; échanges pour voir le handicap autrement et dans l'art.

III – NOS RELATIONS AVEC LES INSTANCES INTERNATIONALES :

L'Assemblée Générale 2014 de AIA doit se passer à Wünsbourg, en Allemagne, du 24 au 26 Octobre 2014.

Jean Dominique a participé à un premier Séminaire sur l'Aphasie au Maroc, à Marrakech les 6 et 7 juin, pour montrer le vécu d'un aphasique et la création d'une association d'aphasiques au Maroc.

IV -SEMAINE NATIONALE DE L'APHASIE

Elle aura lieu du 20 au 25 octobre 2014, pendant le Mois Mondial de l'Aphasie lancé par l'Association Aphasie Internationale (AIA). Ces deux événements seront concomitants de la Journée Mondiale de l'AVC le 29 Octobre.

Les dossiers de presse et affiches (la même affiche qu'en 2012), 10 exemplaires A4 et 5 exemplaires A3 seront adressés à chaque Groupe après notre AG.

Le communiqué de presse sera donné aux groupes et diffusé sur un site qui va ainsi informer de nombreux journalistes.

6- QUESTIONS DIVERSES

- Groupes - panneaux - cartes d'aphasique
- Subvention exceptionnelle de 800 euros de la FNAF accordée aux 2 groupes qui en ont fait la demande (dossier présenté): Groupe des Aphasiques de Grenoble et ses Environs, Association APHASIQUES 56&29
- Présentation du livre « Blessures d'enfance » de Patrice Nolibois: aphasique (association de Bordeaux)
- Dominique Noblet: l'Association des Aphasiques de Morbihan et Finistère va présenter sa pièce de théâtre "Le Rêve d'Annie" à Paris dans le 14eme Arrondissement dans le cadre de la Journée Mondiale AVC le 29 octobre, à 18H. Cette pièce est organisée par APCLD (La Poste, France télécom, Orange).
- Manifestations locales pour la SNA (Rhône-Alpes, ...)
- Les prochains Congrès :
 - Congrès 2015 à Dunkerque du 3 au 6 juin
 - AG 2016 en Haute Normandie
- Présence de nos partenaires
 - Mutuelle d'Action Sociale des Finances Publiques: intervention de Pascal Maginot
 - Fédération Nationale des Orthophonistes: intervention de Nathalie Joyeux
 - Fédération Nationale des Etudiants d'Orthophonie: intervention d'Adeline Tempête
- commission de relation avec les usagers de santé: intervention de Jacqueline Jullien

La séance se termine à 12 h30

La secrétaire
Josye MOULIN

le Président de la FNAF
Jean-Dominique JOURNET

ASSOCIATION DES APHASIQUES DU NORD ADHESION PAR PARRAINAGE et/ou PARRAINAGE SPECIAL « COMMERCE »

Nom : Prénom : Adresse : N° de téléphone : Adresse mail :	ou ENSEIGNE :	JE SUIS PARRAINE PAR Nom : Prénom : Adresse : N° de téléphone : Adresse mail :
Adhère à l'association des aphasiques Comme APHASIQUE Comme membre BIENFAITEUR Et verse la somme de€ à joindre au bulletin		

Merci d'envoyer ce bulletin à **CHRISTINE LEFEBVRE-DELOUX, 3 RUE PIERRE CURIE CIDEX 809, 59400 AWOINGT**

Bulletin d'adhésion 2014 à l'Association des Aphasiques du Nord

Je désire adhérer en 2014 à l'Association des Aphasiques du Nord en versant ma cotisation annuelle :

*Je suis aphasique, et j'adhère seul..... 10 €..... 20€.... 30€..... Autre

Le tarif de la cotisation ne doit pas être un frein. En cas de difficultés financières, n'hésitez pas à en discuter avec l'un des membres du bureau.

*Je règle ma participation de Membre Bienfaiteur 10 € 20€ 30€

Autre

Nom :	E-mail où celui de mon orthophoniste:
Adresse :	Date :
Téléphone :	Signature :

Règlement: Par chèque au nom de l'Association des Aphasiques du Nord, et l'adresser à Mme Lefebvre - Deloux, 3 rue Pierre CURIE, CIDEX 809, 59400 AWOINGT.

Fédération Nationale des Aphasiques de France.

La CARTE FEDERALE D'APHASIQUE est destinée à attester de notre handicap et à faciliter nos relations et nos échanges avec l'extérieur. De format réduit, elle est conçue pour être mise dans des endroits faciles d'accès, afin de pouvoir la présenter rapidement en cas de besoin. A la poste, à la banque, dans un magasin..., la présentation de la Carte réserve à l'Aphasique un bien meilleur accueil. **Elle est gratuite et ne peut être délivrée qu'aux APHASIQUES adhérents, dès règlement de leur Cotisation.**

Pour l'obtenir, il vous suffira de donner à votre Groupe d'appartenance, votre **date de naissance**, ainsi qu'une **photo d'identité**.

Il transmettra votre demande à la Permanence de la Fédération. En effet, la Carte est établie exclusivement par un membre du Conseil Exécutif de la Fédération, délégué à cet effet, qui en tient un registre à l'intention des Autorités compétente – ceci pour éviter son utilisation frauduleuse – et qui l'adresse directement à l'intéressé(e). La personne qui adhère au Groupe National des Aphasiques Isolés doit transmettre sa demande directement à la Fédération.

Association : **Association des Aphasiques du Nord**

Nom :

Prénom :

Né le :

Adresse :

.....

Tel :

Joindre une photo d'identité.

Délivrée par la FNAF le :

CARTE D'APHASIQUE.

J'ai des difficultés pour :
comprendre, m'exprimer, lire,
écrire.

SOYEZ PATIENT, parlez-moi
lentement, aidez-moi.

Personne à contacter en cas
d'accident :

.....

Téléphone :