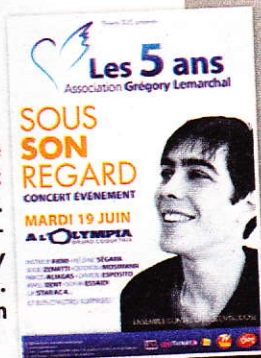


Pour faire un don :  
www.association-gregory-lemarchal.com



# Grégory Lemarchal. Cinq ans après, la lutte continue...

Les amis de l'artiste se retrouvent le **19 juin à l'Olympia** en soutien à l'association qui, de son côté, poursuit la rénovation de services hospitaliers.

**C'**était *The Voice* ! En 2004, son talent avait bouleversé les Français. Dans *Star Academy*, le public avait découvert que Grégory Lemarchal était un jeune homme espiègle et pugnace. « Je ne lâche rien », disait-il. Cinq ans après que la mucoviscidose l'a emporté, ses parents et plus de 250 bénévoles de l'association de lutte contre cette maladie ont gardé ce mot d'ordre : « Ne rien lâcher. » Car, sur son lit d'hôpital, Grégory avait décidé : « Je ne veux plus me taire. Dès que je serai greffé, je ne me tairai plus. » Il s'est éteint avant d'avoir pu profiter d'une transplantation pulmonaire et crier la douleur quotidienne des « mucos ». En France, chaque année, plus de 200 bébés naissent atteints de cette

maladie qui affecte les voies respiratoires et digestives. Si l'espérance de vie d'un enfant qui naît aujourd'hui est de 47 ans, celle de l'ensemble des patients est de 29 ans...

## PLUSIEURS CHANTIERS EN FRANCE

Nous retrouvons les parents du chanteur, Pierre et Laurence Lemarchal, à l'hôpital Robert-Debré, à Paris. Ils sont venus faire un point sur la rénovation d'un service de pédiatrie financée par l'Association Grégory Lemarchal. Un chantier à l'hôpital Nord de Marseille, dédié en partie à la transplantation, est en cours ; celui de l'hôpital Foch est terminé ; un autre va être entamé à Cochin... « Des enfants souffrant de mucoviscidose et d'autres pathologies en bénéficieront », explique Laurence. « En France, les infrastruc-

tures sont vieilles et parfois insalubres, c'est pour cela que plus de 60 % de notre budget sont dédiés à la restauration, explique Pierre Lemarchal. Et plus de 30 % destinés à la recherche via des projets soutenus par l'association Vaincre la mucoviscidose, ainsi qu'à l'information sur le don d'organes. » Les donations après le décès de Grégory s'élevaient à 4,7 millions d'euros fin 2007 ; ils auront été totalement dépensés dans ces investissements d'ici fin 2012 et la mobilisation se poursuit. Pierre et Laurence Lemarchal multiplient les réunions d'information et des manifestations ont lieu chaque semaine en France... comme un écho à la voix de Grégory dans *SOS d'un Terrien en détresse*.

• ISABELLE BRUN

## GRAND JEU

TV Grandes chaînes soutient l'Association Grégory Lemarchal

Jouez et gagnez avec

TV  
Grandes chaînes

30 PLACES (Cat. 1 - Orchestre) POUR ASSISTER AU CONCERT HOMMAGE À GRÉGORY LEMARCHAL

le MARDI 19 JUIN 2012, à 20.00, à l'Olympia.

Un tirage au sort désignera les 15 heureux gagnants qui remporteront chacun 2 places (valeur unitaire : 65 €).

Jouez avant le 3 juin 2012 à minuit

Par SMS : en envoyant **TVGC CONCERT** (attention, l'espace est indispensable), suivi de votre nom, de votre adresse et de votre numéro de téléphone au **71 002** (0,50 € + prix d'un SMS).

Par téléphone : appelez au **0 892 68 22 20** (Prisma Média, 0,34 €/min).

Jeu valable du 21/05/2012 au 3/06/2012 à minuit (extrait du règlement de nos jeux p. 141). Un tirage au sort parmi tous les participants désignera les quinze heureux gagnants.



PATRICK FIORI



KARIMA CHARNI



AMEL BENT

## UN CONCERT À L'OLYMPIA

L'association célèbre ses cinq ans avec les proches de l'artiste sur la scène mythique qui l'avait accueilli en 2006. Seront présents Nikos Aliagas, Patrick Fiori, Hélène Ségara, Julie Zenatti, Amel Bent et des anciens de la *Star Ac' 4* : Harlem, Mathieu Johan, Karima Charni... « Greg était mon ami, nous explique Patrick Fiori. C'était un chanteur à la voix exceptionnelle et qui connaissait le poids des mots. Sa maturité était incroyable ! Il a lutté pour la vie au quotidien, sans rien montrer. Ensemble, nous avons eu de longues discussions... Impossible pour moi de ne pas accompagner ses parents, qui n'ont pas baissé les bras et se consacrent à l'écoute et au bien-être des familles éprouvées par cette maladie. Leur énergie est communicative. Il faut continuer l'histoire ! »