

# VOS COMMUNES

LE GRAND-BORNAND

## “La Cousinade à La GINETTE”, une réunion avec des ingrédients d’origine incontrôlée

Après une annulation en mars 2020 et deux reports avortés, conséquence directe de la crise sanitaire, l’association La Sauce Bornandine a enfin pu présenter les 15, 16 et 17 octobre à l’Espace Grand-Bo, son nouveau spectacle “La Cousinade à La GINETTE”.

Après 18 mois d’interruption de ses activités, ce huitième spectacle assume un changement de ton radical. Si Marie et Octavie ne sont plus là, l’esprit caustique de nos deux trublions continue de planer sur cette comédie vitriolée.

Au début des années 2020, Ginette, veuve depuis peu, confinée dans sa ferme de la vallée du Bouchet, décide d’organiser une cousinade afin de renouer des liens avec cette famille dont son mari bornandin avait coupé les ponts. Mais la sérénité des al-



« La cousinade à la GINETTE » une caricature sans filtre de notre monde moderne joliment interprétée, 3 jours durant, par La troupe de La Sauce Bornandine. Photo Le DL/F.D.

pages, déjà bien perturbée par des travaux incessants, va s’en trouver encore plus ébranlée par l’arrivée de ces étranges cousins aux petits esprits étripés, venus du 93, des Hauts-

de-France ou travaillant à Genève qui durant 1 h 30, vont confronter leurs univers remplis de clichés et de préjugés, faisant de cette réunion champêtre un véritable champ de

bataille agropastorale, abordant au passage quelques sujets brûlants qui gangrèneront notre société et dont le Grand-Bornand se retrouve le centre. Finalement, c’est autour

d’un repas, ponctué par l’accordéon de la yodleuse des Aravis, Magalie Tochon, que le bon sens bornandin réussira à apaiser les esprits et à leur faire entrevoir la lumière, à l’image du tableau final ressemblant étrangement à la « cène » peinte par Léonard de Vinci.

La Sauce Bornandine continue aussi à aider les associations et à choisir cette année de partager les bénéfices des représentations, mises en scène par Marlène Anthoine et Thierry Guillemain, au profit de l’Association HPN France-Aplasia médullaire créée en 2004 qui lutte pour faire progresser la recherche sur deux maladies rares du sang, et sensibiliser le grand public aux dons de sang, plaquettes et moelle osseuse, essentiels pour certains patients.