

LA MUCOVISCIDOSE, C'EST QUOI ?

La mucoviscidose est une maladie génétique grave, incurable à ce jour, transmise par les deux parents. On naît avec. Tu ne peux donc pas attraper la mucoviscidose en jouant avec un malade.



La mucoviscidose touche les voies respiratoires et le système digestif.

Les malades respirent mal, toussent beaucoup, sont très fatigués et ont souvent mal au ventre.

Explication : le corps humain produit normalement du mucus. C'est une substance fluide qui tapisse et humidifie certains organes, et permet ainsi leur protection. Pour un malade de la mucoviscidose, ce mucus est épais et collant.

MUCOVISCIDOSE = MUCUS + VISCOSITÉ

C'est ce mucus épais qui engendre des problèmes de respiration et de digestion. Il engluie les virus et les bactéries et favorise les infections.



Pour soigner la maladie, il faut prendre environ 20 médicaments par jour, faire de la kiné respiratoire pour cracher le mucus et aller souvent à l'hôpital.

LA MUCO EN 3 CHIFFRES

- Plus de **7000** patients atteints de mucoviscidose en France
- Tous les **3 jours** un enfant naît avec la mucoviscidose
- Quand tout va bien, c'est **1 à 2h de soins par jour**

POUR PLUS D'INFOS, CONTACTEZ



Mélanie
07.62.55.73.73
melanie@aglemarchal.org

OU

Votre bénévole Relais

.....
.....

: DÉFI AGL

La course
contre
la mucos

LA COURSE QUI FAIT TREMBLER LA MUCO

LE DÉFI AGL, LA COURSE CONTRE LA MUCO

Le Défi AGL est double : à la fois **une course aux dons et un défi sportif !**

Durant les semaines précédant la course, les élèves auront pour défi de **collecter le maximum de dons** auprès de leur entourage pour financer la recherche. Et le jour de la course, ils mettront toute leur énergie pour offrir de l'espoir aux patients.

Pour les établissements, le Défi AGL est un **projet solidaire clé en main**, facile à mettre en place et dont le format de course reste libre.

Cet évènement permet d'éveiller les élèves à la **générosité** et au **dépassement de soi**, il permet de découvrir l'univers associatif, de se mobiliser pour une belle cause.

UN ÉVÉNEMENT CLÉS EN MAIN

Pour faciliter l'organisation de ce challenge, nous mettons à votre disposition un **kit Défi complet** qui vous permettra de sensibiliser et mobiliser vos élèves.

L'association se charge ainsi de vous fournir gracieusement le matériel nécessaire : vidéo de sensibilisation, flyers, dossards, ballons et des goodies pour chaque élève. Aussi, une équipe bénévole sera présente lors de la course pour encourager les élèves et les remercier de leur mobilisation.

Les **6** étapes du Défi AGL



Premier rendez-vous



Fiche projet complétée et signature de la convention



Réception du Kit Défi



Remise de chèque à l'association

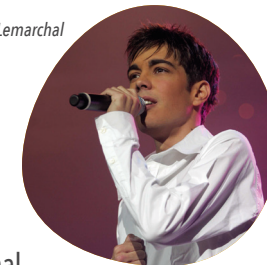


3... 2... 1... Partez !
Jour de la course



Lancement de la collecte
(Vidéo de sensibilisation et distribution des flyers)

Grégory Lemarchal



L'ASSOCIATION GRÉGORY LEMARCHAL

En juin 2007, après le décès de l'artiste Grégory Lemarchal, à 24 ans, des suites de la mucoviscidose, l'Association Grégory Lemarchal a été créée pour poursuivre son combat.

La famille de Grégory a voulu une association de proximité, basée sur sa connaissance intime et douloureuse de la maladie pour pouvoir répondre rapidement et efficacement aux besoins des patients et de leur famille, des hôpitaux et des chercheurs.

NOS MISSIONS



Financer la recherche



Aider les malades et leurs proches



Informers sur la mucoviscidose



Sensibiliser au don d'organes

