



► BÉNÉVOLAT ET GÉNÉROSITÉ  
**L'association agit grâce à vous !**

Pour réaliser ses actions selon les orientations de son Conseil d'administration, Vaincre la Mucoviscidose s'appuie sur la générosité du public, sur une équipe de salariés et de bénévoles engagés dans ses missions, ainsi que sur un puissant réseau. Merci aux :

Près de  
**90 000**  
donateurs



**12**  
conseils d'experts  
indépendants et bénévoles

Près de  
**8 000**  
adhérents



**29**  
délégations territoriales



**5 000**  
bénévoles actifs  
et jusqu'à 30 000 le jour  
des Virades de l'espoir

**DES ÉVÉNEMENTS MOBILISATEURS**



**Près de 350 Virades de l'espoir** sont organisées chaque année et des centaines d'autres manifestations solidaires, tout au long de l'année. En 2017, les Virades ont permis de collecter 5,75 millions d'euros.

Donnons du souffle pour ceux qui en manquent  
sur [vaincrelamuco.org](http://vaincrelamuco.org) #dondusouffle



**93 % DES RESSOURCES**  
DE L'ASSOCIATION REPOSENT SUR LA GÉNÉROSITÉ  
DES PARTICULIERS ET DE SES PARTENAIRES.

**FAITES  
UN DON**  
[vaincrelamuco.org](http://vaincrelamuco.org)



**SERVICE DONATEURS**

Sabine Dubernard au 01 40 78 91 58  
[donateurs@vaincrelamuco.org](mailto:donateurs@vaincrelamuco.org)

**VAINCRE LA MUCOVISCIDOSE**  
Association reconnue d'utilité publique et habilitée  
à recevoir des legs, des donations et des assurances-vie  
181, rue de Tolbiac - 75013 Paris  
Tél. : 01 40 78 91 91 - Fax : 01 45 80 86 44



**MOBILISEZ-VOUS**

**DONNEZ DU SOUFFLE**

**POUR CEUX QUI EN MANQUENT**



Conception & réalisation : CIMAVA - Juillet 2018 - Crédit photo : Luc Trujillo



 [vaincrelamuco.org](http://vaincrelamuco.org)





## LA MUCOVISCIDOSE DE QUOI S'AGIT-IL ?

# Une maladie rare, d'origine génétique, qui ne se voit pas.

Lorsque deux parents portent un gène responsable de la mucoviscidose, leur enfant risque d'être touché par la maladie dans 25 % des cas. Détectée à la naissance depuis 2002, la maladie s'aggrave au fil du temps.

La mucoviscidose épaissit les mucoosités des parois des bronches et du système digestif, retentissant sur :

### LA RESPIRATION

toux chronique, infections fréquentes des bronches et des poumons, gêne respiratoire et à terme, dégradation de la fonction respiratoire ;

### LA DIGESTION

troubles du transit, douleurs abdominales et mauvaise assimilation des nutriments qui affecte la croissance.

Il n'existe pas encore de traitement qui guérisse cette maladie grave et chronique, potentiellement mortelle en l'absence de soins.

## DES SOINS LOURDS POUR LES PATIENTS

Chaque jour, un malade reçoit :



**2h de soins** (kinésithérapie respiratoire, aérosols, antibiothérapie, etc.) ;



**plus de 20 médicaments** en moyenne ;



**6 h de soins** en période de surinfection.

## LA MUCOVISCIDOSE EN FRANCE ET EN CHIFFRES

**2 millions**

de personnes sont, sans le savoir, porteuses saines du gène de la mucoviscidose.

Tous les **3 jours**

un enfant naît atteint de mucoviscidose.

**7200**

personnes sont atteintes par la maladie.



## L'ASSOCIATION

# Vaincre la Mucoviscidose

Vaincre la Mucoviscidose a été créée en 1965 par des parents d'enfants malades et des soignants. Reconnue d'utilité publique en 1978, l'association a depuis contribué à des avancées considérables pour la vie des malades et de leur famille. Soutenue par près de 90 000 donateurs et de nombreux partenaires, elle compte aujourd'hui près de 8 000 adhérents.

## SES 4 MISSIONS PRIORITAIRES



**Guérir**, en finançant la recherche et en soutenant les laboratoires et les hôpitaux publics



**Améliorer la qualité de vie** des patients au quotidien



**Soigner** et améliorer la qualité des soins



**Informers** parents et patients, sensibiliser le grand public à la lutte contre la maladie

## LES INVESTISSEMENTS AU PRÉSENT ET POUR L'AVENIR

Grâce aux soutiens qu'elle a recueillis, Vaincre la Mucoviscidose a financé en 2017 :

**68 projets de recherche**

pour 3 millions d'euros : l'association est le 1<sup>er</sup> financeur privé de la recherche en mucoviscidose en France ;

**16 projets de soin et 137 postes**

dans 39 CRCM<sup>(1)</sup>, 6 centres de transplantation, 2 centres de référence et 3 réseaux de soins pour 1,65 million d'euros ;

**823 000 € d'aides personnalisées**

pour accompagner des centaines de patients et familles.

(1) Centres de ressources et de compétences de la mucoviscidose



Membre du Comité de la **CHARTRE DU DON EN CONFIANCE**, Vaincre la Mucoviscidose est contrôlée chaque année par cet organisme et s'engage à respecter ses règles de rigueur, de gestion et de transparence.

# PARTICIPEZ AVEC NOUS À LA LUTTE CONTRE LA MUCOVISCIDOSE

## BON DE SOUTIEN



**OUI**, je soutiens la lutte contre la mucoviscidose et je fais un don, sans engagement, de :

25 €  40 €  à ma convenance montant : . . . . . €

**25 euros = achat d'un appareil de rééducation respiratoire ;**  
**40 euros = un mois de mutuelle pour un patient en grande difficulté.**

Veuillez trouver ci-joint mon versement par chèque à l'ordre de Vaincre la Mucoviscidose.

Merci de m'adresser **le reçu fiscal** qui me permettra de déduire de mes impôts 66 %, soit les deux tiers du montant de ce don, dans la limite de 20 % de mon revenu net imposable.

**Voici mes coordonnées :**

Nom .....

Prénom .....

Adresse .....

Code postal [ ] Ville .....

E-mail .....

Téléphone [ ]

L'association Vaincre la Mucoviscidose, responsable de traitement, met en œuvre un traitement de données à caractère personnel vous concernant aux fins de gestion de ses relations avec les donateurs (traitement et gestion des dons, des reçus fiscaux, des opérations de prospection...). Vous pourrez également être amené à recevoir des communications d'autres fondations ou associations.

Si vous ne le souhaitez pas, merci de cocher la case ci-contre :   
Vous êtes informé que vous bénéficiez d'un droit d'accès, de rectification, d'effacement et de portabilité de vos données, ainsi que du droit d'obtenir la limitation de leur traitement et d'un droit d'opposition (au traitement de vos données ainsi qu'à la prospection). Vous pouvez également définir des directives relatives au sort de vos données et à la manière dont vous souhaitez que vos droits soient exercés après votre décès.

Ces droits s'exercent par courrier postal auprès de l'association Vaincre la Mucoviscidose, au 181 rue de Tolbiac, 75013 Paris, ou par mail à [donateurs@vaincrelamuco.org](mailto:donateurs@vaincrelamuco.org), accompagné d'une copie d'un titre d'identité signé à l'adresse précitée. Pour en savoir plus sur le traitement de vos données, vous pouvez contacter l'association Vaincre la Mucoviscidose. Vous disposez de la possibilité de saisir la Cnil si vous estimez que le traitement de vos données n'est pas effectué conformément aux dispositions applicables. Si vous ne souhaitez pas recevoir de sollicitations ultérieures, cochez cette case :