

VIRADES DE L'ESPOIR : 40 ANS, 150 MILLIONS D'EUROS COLLECTÉS, D'IMMENSES PROGRÈS RÉALISÉS MAIS UNE MALADIE QUI EMPORTE ENCORE LA VIE.

2025, marque un double anniversaire pour Vaincre la Mucoviscidose : 60 ans de combat associatif et 40 ans de mobilisation citoyenne à travers les Virades de l'espoir. En 40 ans, les Virades ont permis de sensibiliser des millions de personnes à la lutte contre la mucoviscidose et de collecter 150 millions d'euros. Autant d'argent investi par l'association pour financer la recherche, améliorer la qualité de la prise en charge et venir en aide aux personnes malades et à leurs proches.

En 40 ans que de progrès réalisés ! Mais il reste beaucoup à faire : les nouveaux traitements ne concernent pas tous les patients et ne permettent pas de guérir, l'âge moyen au décès est à peine de 40 ans.

La mucoviscidose reste une maladie incurable, injuste et implacable. Elle continue d'arracher des vies, souvent jeunes, brisant des parcours, des projets, des familles.

Aujourd'hui, tous les patients attendent un traitement qui leur permettent de guérir définitivement. Pour eux, chaque jour est un combat contre l'essoufflement, la douleur, les hospitalisations à répétition.

A l'occasion des Virades de l'espoir, la France entière est invitée à marcher, courir, témoigner, pour rendre visible l'invisible et soutenir celles et ceux qui, chaque jour, luttent pour vivre. Rendez-vous aux Virades de l'espoir les 27 et 28 septembre, partout en France. Cette année, plus que jamais, l'association appelle à une remobilisation sans précédent à l'occasion des Virades de l'espoir en lançant un défi à tous : en vert et contre la muco !

UN DOUBLE ANNIVERSAIRE PLACÉ SOUS LE SIGNE DE L'URGENCE

« Chaque nuit, je suis nourri par une pompe et chaque jour, je dois faire énormément de kiné qui prend tout mon temps. J'ai essayé les nouveaux traitements, mais ils ne marchent pas pour moi... c'est très dur à accepter. À l'occasion des Virades de l'espoir, j'aimerais demander à tout le monde de continuer à donner, pour qu'un jour il existe enfin un traitement pour moi et pour toutes les personnes malades. »

Logann - 8 ans, patient atteint de mucoviscidose



FACE À CETTE URGENCE, NOUS NE POUVONS PAS NOUS RÉSIGNER !

- Il est **VITAL** d'intensifier les efforts de recherche pour développer des traitements pour tous, et non pour quelques-uns.
- Il est **ESSENTIEL** de garantir une prise en charge globale, humaine et équitable, dans chaque centre de soins.
- Il est **URGENT** de faire entendre la voix de ceux que l'on n'écoute pas, de ceux que l'on oublie, de ceux pour qui attendre signifie s'aggraver.



« En 2025, nous devrions pouvoir fêter 60 ans de combat associatif et 40 ans de Virades. Mais tant que la mucoviscidose continue de voler des vies, d'épuiser des familles et de priver des enfants d'un avenir serein, il est trop tôt pour célébrer.

Derrière les avancées, il y a encore trop d'inégalités, trop d'exclusions de traitements innovants, trop de parcours du combattant.

En 2025, nous avons plus que jamais besoin d'un sursaut collectif. Les Virades sont un cri d'alerte, un acte de résistance, un appel à l'action.

Ensemble, faisons du souffle un droit, pas un privilège. »

Audrey CHANSARD - Présidente de Vaincre la Mucoviscidose

LES VIRADES DE L'ESPOIR : 40 ANS D'UN SOUFFLE COLLECTIF, NÉ À ROMAGNAT

Inspirée d'un concept américain, la première Virade de l'espoir est lancée à Romagnat, en Auvergne. Le 19 mai 1985, sous le slogan "À fond pour la vie !", des centaines de participants marchent pour collecter des fonds et sensibiliser à la maladie. Un événement fondateur qui a donné naissance à un formidable élan national, solidaire et festif.

ALLÉE DES VIRADES DE L'ESPOIR, ROMAGNAT

En écho aux 40 ans des Virades de l'espoir, la ville de Romagnat a pris la décision de dénommer l'une de ses allées les plus fréquentées « Allée des Virades de l'espoir ». Un symbole puissant de l'ancrage territorial et du soutien indéfectible des collectivités au fil des décennies.

Cette année encore, les 27 et 28 septembre, à travers tout le territoire, les Virades proposeront un large programme d'animations locales : défis sportifs, balades, ateliers festifs, jeux pour petits et grands, concerts... autant d'occasions de se mobiliser, de se rassembler et de collecter des dons indispensables pour soutenir les personnes atteintes de mucoviscidose.

- Pour avoir plus d'informations sur les Virades de l'espoir, rendez-vous sur le site virades.org
- Pour participez à une Virade près de chez vous, cliquez sur la [carte interactive](#).

NOUVEAUTÉ 2025 : EN VERT & CONTRE LA MUCO

À l'occasion de son double anniversaire, l'association lance pour la première fois à l'échelle nationale « En vert & contre la muc », du 22 au 28 septembre, en amont des Virades de l'espoir. Née à Angers, cette mobilisation invite collectivités, commerçants, entreprises et citoyens à illuminer en vert leurs bâtiments et à décorer vitrines et espaces publics aux couleurs de l'espoir.

👉 La mucoviscidose est invisible. Le vert la rend visible.

Déjà un succès : plus de 1 000 lieux partout en France se sont engagés pour 2025 !

📍 Découvrez les lieux participants sur la carte interactive « [En vert & contre la muc](#) ».

A PROPOS DE VAINCRE LA MUCOVISCIDOSE :

Vaincre la Mucoviscidose, créée en 1965, accompagne les patients et leurs familles face à la maladie. L'association agit autour de quatre missions : guérir, soigner, améliorer la qualité de vie et sensibiliser. Reconnue d'utilité publique, elle milite pour les droits des malades et finance la recherche pour de nouveaux traitements. Soutenez-nous sur vaincrelamuco.org.

Contact presse :

Pierre GERARD

pgerard@vaincrelamuco.org

07 52 05 34 96



L'ESPOIR FAIT VAINCRE