

Les Virades de l'espoir

pour vaincre la mucoviscidose

→ DIMANCHE 26 SEPTEMBRE

1 journée pour combattre la mucoviscidose



Kévin
atteint de mucoviscidose



Oriane
atteinte de mucoviscidose

... et 6000 autres malades comptent sur vous.

www.vaincrelamuco.org

Contacts Presse :

LJ Com - Delphine Eriau et Nolwenn Lorho
01 45 03 89 94 ; n.lorho@ljcom.net

16, rue de l'Arcade 75008 Paris - Fax : 01 45 03 89 90

Vaincre la Mucoviscidose - Elodie Guimard et Muriel Papin

01 40 78 91 96 ; eguimard@vaincrelamuco.org / 01 40 78 91 75 ; mpapin@vaincrelamuco.org
181, rue de Tolbiac 75013 Paris - Fax : 01 45 80 86 44



Sommaire



1. 43% d'adultes aujourd'hui : une évolution à accompagner	p.2
<ul style="list-style-type: none">- L'espérance de vie progresse- Et les préoccupations des patients augmentent	
2. La recherche clinique à l'attaque de l'origine de la maladie	p.4
<ul style="list-style-type: none">- Vaincre la Mucoviscidose, une association de patients pleinement engagée dans la recherche clinique- Les essais cliniques se multiplient et ciblent de plus en plus la protéine et le gène	
3. Une lutte sans répit contre la mucoviscidose	p.6
<ul style="list-style-type: none">- Une maladie génétique mortelle qui détruit les poumons- 1h30 à 6 heures de soins par jour- Une lourdeur thérapeutique qui n'empêche pas les aggravations- La greffe des poumons, l'ultime recours	
4. Dimanche 26 septembre : Rejoignez le combat contre la mucoviscidose	p.8
<ul style="list-style-type: none">- Les Virades : une journée de fête, de sport et de solidarité !- Une journée d'espoir et de répit pour les malades- Une journée vitale pour financer la recherche- Une journée pour agir- Le 26 septembre, rejoignez 1 million de personnes et des personnalités engagées !	
5. Vaincre la Mucoviscidose, une association de parents et de patients, membre du Comité de la Charte	p.11
Annexe	p.12
Une campagne pour rappeler la cruauté de la mucoviscidose, invisible mais fatale	



Vous pouvez télécharger des photos libres de droits à partir du site www.vaincrelamuco.org

Crédits photos : Carole Bellaïche (page 2), Carole Bellaïche, Luc Valigny, (page 4), CHU de Nantes (page 8)

1. 43% d'adultes aujourd'hui : une évolution à accompagner

A la création de l'association en 1965, l'espérance de vie des patients n'était que de 7 ans, aujourd'hui de plus en plus de patients atteignent l'âge adulte. Des avancées majeures en matière de recherche et d'amélioration de la qualité des soins ont été possibles grâce aux fonds collectés lors des Virades de l'espoir.

L'espérance de vie progresse

Depuis 1992, le Registre français de la mucoviscidose collecte des données démographiques et biomédicales se rapportant aux patients suivis dans les centres de soins. Le recueil de ces informations permet d'en ressortir des tendances sur l'évolution de la mucoviscidose en France.

L'augmentation ininterrompue du nombre et de la part relative de patients adultes se confirme, ils sont 2205 en 2007 ; ils représentent donc 43% des patients recensés dans le registre, contre 38% en 2003. On observe que 226 patients sont âgés de 40 ans ou plus. Même si rapporté à l'ensemble des patients ce chiffre est faible, il est évidemment porteur d'espoir et le signe manifeste que l'espérance de vie progresse. Celle-ci est d'ailleurs estimée pour les enfants qui naissent aujourd'hui à 47 ans (contre 7 ans en 1965).

A noter également, l'activité de transplantation pulmonaire en hausse avec 73 patients greffés en 2007, contre 62 en 2006. On compte aujourd'hui 307 patients greffés soit 6% des patients atteints de mucoviscidose.

Enfin, évolution positive, on relève que 33 patientes ont déclaré un début de grossesse en 2007 : c'est le chiffre le plus élevé depuis la création du registre (il y a eu en 2004, 2005 et 2006 respectivement 27, 25 et 24 grossesses).

Et les préoccupations des patients augmentent

C'est bien l'action conjointe de Vaincre la Mucoviscidose, des chercheurs et des soignants, qui est à l'origine des avancées en termes de durée de vie. Ainsi que la volonté farouche des patients de se battre contre la maladie et d'observer les soins prescrits.

Ces progrès sont appréciables mais la vie des patients atteints de mucoviscidose reste considérablement écourtée et affectée par le temps dédié aux soins.

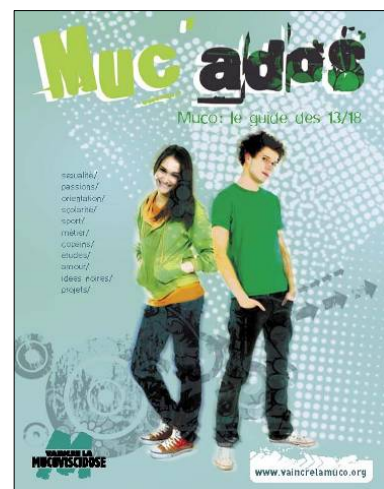
Aussi, l'association s'est toujours mobilisée pour développer la qualité de vie des patients et favoriser leur intégration. Aujourd'hui, le passage à l'âge adulte et l'aide à l'autonomie font l'objet de toute notre attention.

« Est-ce que la mucoviscidose va m'empêcher de faire des études ? Si je parle à mes amis de ma maladie vont-ils comprendre ? »

Une maladie chronique comme la mucoviscidose accroît les difficultés de l'adolescence. Au moment où le jeune se pose des questions sur son avenir, les contraintes de la maladie rendent ses interrogations plus aiguës et les réponses plus difficiles. Un adolescent atteint de mucoviscidose peut même refuser en bloc la maladie et/ou ses traitements et se mettre en danger.

Pour aider les patients à traverser cette période de leur vie qui va les mener à l'âge adulte, Vaincre la Mucoviscidose a créé **une brochure destinée aux adolescents « Muc'ados ».**

Ecrite par des jeunes adultes atteints de mucoviscidose, « Muc'ados » les aide à conjuguer adolescence et mucoviscidose en répondant à leurs questions dans un langage direct qui leur ressemble.



2. La recherche clinique à l'attaque de l'origine de la maladie

Vaincre la Mucoviscidose, une association de patients pleinement engagée dans la recherche clinique

Améliorer la qualité et la quantité de recherche clinique en mucoviscidose est un enjeu majeur aujourd'hui, alors que les molécules candidates aux essais sont de plus en plus nombreuses mais que le nombre de patients susceptibles de participer reste limité (6000 patients en France).

Vaincre la Mucoviscidose s'investit dans cette voie avec le souci de chercher les solutions qui soient les plus bénéfiques aux patients.

Une promotion de la recherche translationnelle

La recherche translationnelle se situe entre la recherche fondamentale et la recherche clinique. Après l'identification des molécules prometteuses en recherche fondamentale, dans le cadre des projets que finance l'association, cette phase permet la mise au point de toutes les expérimentations complémentaires, préalable nécessaire au lancement d'essais cliniques.

Cette recherche translationnelle est accompagnée par un comité d'experts indépendants et doit permettre de réduire le temps entre l'identification d'une molécule intéressante et le lancement d'un essai.

Une organisation de la recherche clinique qui se structure en France ...

En collaboration avec la Fédération des centres de soins (Centres de Ressources et de Compétences de la Mucoviscidose), Vaincre la Mucoviscidose a mis en place une plateforme de recherche clinique. Il s'agit d'un réseau qui vise à coordonner la mise en place des essais cliniques en France :

- il permet aux promoteurs d'essais internationaux d'avoir un interlocuteur unique en France qui les dirige ensuite vers les centres de soins,
- il favorise les collaborations et échanges d'informations entre centres de soins et les accompagne dans les essais,
- il peut être amené à identifier dans la recherche fondamentale française les molécules les plus intéressantes pour lancer des essais en France et éventuellement à l'international.

...en lien avec les réseaux européens et internationaux

Depuis juin 2008 un réseau européen de recherche clinique a été mis en place par la société savante européenne (European Cystic Fibrosis Society). Des premiers essais ont pu être pris en charge au sein de ce réseau dès 2009 et des expertises ont été apportées à des compagnies pharmaceutiques pour la mise en place de leurs protocoles d'essais cliniques. Des représentants du réseau national siègent au comité exécutif du réseau européen afin d'assurer la complémentarité et la synergie des acteurs.

Informers les patients et favoriser leur participation

En 2009, 23 rencontres ont été organisées dans les centres de soins pour mieux informer les patients sur les enjeux des essais cliniques. Ces séances ont permis d'aborder tous les aspects méthodologiques et juridiques des essais et de répondre à leurs interrogations. De plus, ces réunions ont permis de rappeler que l'implication des patients est primordiale pour la mise au point des thérapies de demain. Ainsi, Vaincre la Mucoviscidose s'inscrit dans l'effort actuel de recherche français, notamment en recherche clinique. L'association suit activement les différents travaux du CeNGEPS (Centre National de Gestion des Essais des Produits de Santé), du GRAM (Groupe de Réflexion avec les Associations de Malades) de l'Inserm.

Les essais cliniques se multiplient et ciblent de plus en plus la protéine et le gène

Vaincre la Mucoviscidose s'investit depuis plus de 40 ans dans la recherche, par un soutien pluridisciplinaire en recherche fondamentale et clinique.

Au fil du temps l'effort de recherche contre la mucoviscidose porte ses fruits et les essais cliniques se développent en France et à l'étranger.

Les avancées de la recherche ont permis la mise au point de premiers traitements contre les symptômes (fluidification du mucus, lutte contre l'infection et l'inflammation) et d'autres études en cours devraient permettre d'apporter de nouvelles solutions thérapeutiques plus efficaces dans ce domaine.

Mais plus important encore, **les essais cliniques concernant le traitement de l'origine de la maladie se développent et affichent des premiers résultats encourageants.**

Le traitement de l'origine de la maladie peut prendre deux voies :

- la thérapie génique, qui cherche à amener un gène sain dans une cellule malade en utilisant des vecteurs
- la thérapie de la protéine. Cette approche consiste à corriger ou stimuler la protéine CFTR¹ altérée chez les patients atteints de mucoviscidose.
Deux types de molécules sont recherchées : les correcteurs (qui agissent sur les protéines altérées entraînant un défaut de maturation, par exemple c'est le cas de la mutation delta F508 qui concerne 70% des patients) et les activateurs (efficaces sur les protéines CFTR altérées par une mutation du gène entraînant un défaut de fonctionnement).

Traitement de l'origine : 4 essais cliniques à suivre

Une nouvelle étude clinique fin 2010 en France pour le miglustat (correcteur) (laboratoire Actelion)

Cette molécule a été identifiée comme ayant des effets sur la mucoviscidose par le Pr Frédéric Becq (laboratoire CNRS de Poitiers) dont les travaux sont financés par Vaincre la Mucoviscidose. Le laboratoire Actelion, propriétaire de la molécule, a lancé un premier essai clinique de phase 2a, dont les résultats n'ont pas permis de tirer des conclusions définitives. Un nouvel essai clinique sera lancé fin 2010 à l'hôpital Cochin à Paris. Vaincre la Mucoviscidose est en contact permanent avec le laboratoire Actelion pour suivre l'évolution de ce dossier.

Des résultats encourageants pour le Vx809 (correcteur) et Vx770 (activateur) aux Etats-Unis

Vertex Pharmaceuticals a annoncé que la première analyse des résultats de l'essai clinique de phase 2a du Vx809, un correcteur de la protéine CFTR, sont encourageants. La prise du Vx809 aux 2 doses les plus élevées a permis de diminuer de manière significative la concentration de chlore dans la sueur (test de la sueur), un effet généralement attribué à une correction de l'activité de CFTR.

Pour le VX770 (activateur de la protéine) : un essai de phase 3 est en cours aux Etats-Unis et en Europe.

Ces premiers résultats sont encourageants dans **la perspective d'un essai clinique qui devrait démarrer au second semestre de 2010 et qui vise à tester l'effet combiné du Vx809 avec le Vx770** chez des patients porteurs de la mutation delta F508. Des études *in vitro* réalisées en laboratoire ont montré en effet que l'utilisation combinée de ces 2 molécules avait un effet sur l'activité de CFTR plus importante que par l'application d'une seule de ces molécules.

Un essai clinique pilote en thérapie génique au Royaume-Uni

Un consortium de laboratoires a initié un essai clinique pilote visant à vérifier l'innocuité d'une formulation comprenant un gène sain inséré dans un vecteur synthétique, le GL67A. Une méthodologie complexe a été mise au point pour la réalisation de l'étude clinique pilote et la préparation d'une étude plus longue.

Le consortium a identifié et caractérisé des vecteurs synthétiques susceptibles d'amener une copie du gène sain dans les cellules de patients. Les chercheurs ont montré l'expression efficace du gène sain en utilisant ces vecteurs chez la souris, la brebis mais aussi le nez et le poumon humains.

Cette étude pilote a consisté en l'administration d'une dose unique de la formulation par inhalation et a mobilisé 27 patients. Les résultats sont en cours d'analyse. Si les résultats sont bons, ainsi que ceux de l'étude toxicologique multi-dose qui devrait suivre, un essai clinique multi dose majeur pourra être envisagé d'ici 2012.

Thérapie de la protéine : d'autres essais cliniques en cours

Denufosal (laboratoire Inspire Pharmaceuticals) en phase 3, PTC 124 (laboratoire PTC Therapeutics) en phase 3 , Moli 1901 (laboratoire AOP Orphan Pharmaceuticals AG) en fin de phase 2.

¹ La protéine CFTR est un canal qui permet le transfert du chlore à travers la membrane de la cellule épithéliale et contribue à l'hydratation de la surface externe de la cellule qui permet l'élimination du mucus pulmonaire.

3. Une lutte sans répit contre la mucoviscidose

Une maladie génétique mortelle qui détruit les poumons

La mucoviscidose provoque un épaissement du mucus qui tapisse les bronches et les canaux du pancréas et favorise ainsi infections pulmonaires et troubles digestifs. Les infections pulmonaires à répétition engendrent une dégradation progressive et irréversible des poumons.

Afin de rappeler la cruauté de la mucoviscidose, Vaincre la Mucoviscidose rediffusera sa **campagne de sensibilisation** deux semaines avant les Virades de l'espoir en affichage, radio et presse (voir annexe page 12).

Cette campagne rappelle le paradoxe de la mucoviscidose : **une maladie qui ne se voit pas mais « tue » à petit feu** dès le plus jeune âge en détruisant les capacités respiratoires.

Cette campagne est incarnée par Oriane et Kévin, les deux ambassadeurs de nos Virades cette année.

Derrière eux, **6000 patients atteints de mucoviscidose et 2 millions de Français porteurs sains du gène** de la maladie (susceptibles de la transmettre à leurs enfants) sont concernés par le combat de l'association Vaincre la Mucoviscidose. Et bien entendu également les milliers de bénévoles, de soignants, de chercheurs qui s'investissent dans la lutte contre la mucoviscidose.



1h30 à 6h de soins par jour

Le dépistage de la maladie marque le début d'un quotidien rythmé par les soins

L'annonce précoce du diagnostic et une prise en charge rapide permettent d'augmenter l'espérance de vie des patients. Depuis 2002, le dépistage à la naissance est systématique (avec le test de Guthrie) et la prise en charge pluridisciplinaire est assurée par les Centres de Ressources et de Compétences de la Mucoviscidose mis en place la même année sous l'impulsion de Vaincre la Mucoviscidose.

La mucoviscidose soumet les patients à une vie quotidienne pénible et astreignante : des séances de kinésithérapie respiratoire quotidiennes, 20 gélules médicamenteuses en moyenne par jour, des traitements par aérosol.

En période de surinfection les patients doivent suivre des cures antibiotiques par voie intraveineuse sur des périodes de 14 à 21 jours, tous les 3 à 4 mois.

Une lourdeur thérapeutique qui n'empêche pas les aggravations

La stricte observance des soins permet de repousser les aggravations mais pas de les empêcher. Les atteintes digestives et surtout pulmonaires s'accroissent avec le temps. La dégradation de l'état de santé peut alors être rapide et les patients doivent se soumettre à des soins encore plus lourds.

En cas d'infections pulmonaires chroniques, les cures d'antibiothérapie par voie intraveineuse deviennent rapprochées, voire continues. Pour permettre les cures sans abîmer les veines, **20% des patients sont amenés à se faire insérer un cathéter à chambre implantable sous la peau** : c'est un petit boîtier en caoutchouc branché directement sur une grosse veine jusqu'au cœur. Plus confortable pour les cures, il est aussi le signe d'une nouvelle intrusion de la maladie dans le corps.



En cas de dégradation des paramètres nutritionnels, **la nutrition entérale devient nécessaire pour 6% des patients**. Cette assistance nutritive nécessite une hospitalisation pour sa mise en place. Elle est réalisée pour la majorité des cas, grâce à une gastrostomie (incision au niveau de l'abdomen qui permet une communication directe avec l'estomac ; fermée par un "bouton", on y raccorde des poches de nutriments pour assurer l'alimentation du patient).

Plus de la moitié des patients susceptibles de développer un diabète

Dans la mucoviscidose, la destruction progressive du pancréas aboutit au diabète. Le processus est lent et le plus souvent sans autre symptôme que l'amaigrissement. Le nombre de patients diabétiques augmente avec l'âge. Cette maladie supplémentaire affecte souvent les patients, déjà soumis à une prise en charge thérapeutique contraignante.

15% des adultes et 5% des adolescents ont besoin d'une assistance respiratoire

Quand le poumon n'assure plus ses fonctions (apporter l'oxygène et éliminer le gaz carbonique), le traitement s'alourdit considérablement. Les patients sont alors sous oxygène jusqu'à 24 heures sur 24, grâce à une bouteille reliée à leur nez par un tube.

5% des patients, tous âges confondus, ont en plus recours à la ventilation non invasive, qui requiert le port d'un masque, relié à une machine qui pallie l'activité déficiente des poumons.



La greffe des poumons, l'ultime recours

Une seule alternative pour prolonger la vie des patients : la greffe des poumons.

Quand les capacités respiratoires sont très dégradées, la greffe des poumons est envisagée. Elle ne pourra se faire qu'après une préparation du patient et surtout la disponibilité d'un greffon. Cette opération très lourde implique des soins postopératoires importants et nécessite une réhabilitation progressive du patient.

La perspective de cette opération effraie légitimement les patients, même si les chiffres de survie après la greffe progressent (50% de survie à 10 ans après la transplantation).

Vaincre la Mucoviscidose se mobilise depuis plusieurs années en faveur de la greffe et du don d'organes (reconnu grande cause nationale en 2009).

L'association a lancé en 2008 un programme de recherche très innovant sur la transplantation pulmonaire, avec le soutien de l'association Gregory Lemarchal.

4. Dimanche 26 septembre : Rejoignez le combat contre la mucoviscidose !

Les Virades : une journée de fête, de sport et de solidarité

Les Virades de l'espoir, c'est la grande journée d'action contre la mucoviscidose. Le but : sensibiliser le grand public et collecter des fonds pour vaincre la mucoviscidose.

Pour tous, un mot d'ordre : donner son souffle pour ceux qui en manquent.

Chacun peut accomplir un effort physique à sa mesure, en marchant, en courant, en pédalant et en apportant des dons recueillis auprès de son entourage et/ou un don personnel.

Installées partout en France, les Virades sont aussi de grandes fêtes conviviales où se déroulent les animations les plus diverses pour tous les âges. Traditionnellement, chaque Virade se termine par un lâcher de ballons, symbole de souffle et porteur d'espoir.



Une journée d'espoir et de répit pour les malades

Les Virades de l'espoir sont primordiales pour les patients, cette journée est un des seuls moments de l'année où ils peuvent « souffler » et où les participants aux Virades prennent le relais et partagent leur lutte contre la maladie. Cette bouffée d'oxygène leur apporte l'énergie nécessaire au suivi astreignant des soins et au combat à mener pour empêcher la mucoviscidose de progresser.

Kévin connaît, comme les 6000 malades de la mucoviscidose, l'importance des Virades de l'espoir : « Je suis né le 4 septembre 1985, 4 mois après la 1^{ère} Virade de l'espoir. Je suis vivant, ce qui n'est pas le cas de tous mes amis « mucos » nés en 1985. Je fais partie de la génération des jeunes adultes qui a bénéficié des avancées de la recherche. Sans les Virades de l'espoir ces avancées n'auraient jamais vu le jour. »



Une journée vitale pour financer la recherche

Au-delà de l'espoir apporté aux malades, les fonds collectés lors des Virades de l'espoir permettent de poursuivre et d'amplifier la recherche et la lutte contre la mucoviscidose.

→ Les Virades de l'espoir représentent 60% des ressources financières de l'association

Grâce aux Virades de l'espoir, Vaincre la Mucoviscidose peut financer une recherche ambitieuse tournée vers l'intérêt du patient et des programmes d'amélioration de la qualité des soins et de la vie quotidienne. En 2010 l'association finance entre autres :

- 96 projets de recherche, dont 21 concernant la recherche en transplantation pulmonaire, à hauteur de 3.6 millions d'euros
- 107 postes et projets financés dans les centres de soins pour un budget de 1.863 millions d'euros

Une journée pour agir



- **Venir sur une Virade (500 vous accueilleront dans toute la France)**

Tous les Français trouveront facilement une Virade près de chez eux et pourront se mobiliser aux côtés des patients.

Les Virades ont toutes un point commun : « donner son souffle », mais sont toutes différentes. Il y a des virades urbaines, des virades rurales et chacune propose des activités particulières : un parcours sous différentes formes (marche, course à pied, à vélo, en roller) mais aussi des concerts, spectacles, ateliers maquillage, stands restauration etc...

- **Faire un don**

→ sur www.vaincrelamuco.org

→ par chèque à l'ordre de Vaincre la Mucoviscidose,
181 rue de Tolbiac, 75013 Paris

→ au 01 40 78 91 91

→ sur place en vous rendant sur un site Virade

A noter : Un don de 50 € ne coûte réellement que 17 € au donateur.

En effet, les particuliers bénéficient d'une réduction d'impôt égale à 66 % du montant des dons dans la limite de 20 % du revenu imposable.

Vaincre la Mucoviscidose est une association reconnue d'utilité publique, membre du Comité de la Charte du don en confiance.



- **Mobiliser son entourage**

Grâce aux réseaux sociaux (Facebook, YouTube), chacun peut e-mobiliser autour de soi pour développer encore la participation aux Virades et le don en ligne.

→ **Pour trouver la Virade la plus proche de chez vous,
et faire un don : www.vaincrelamuco.org**



Le 26 septembre, rejoignez 1 million de personnes et des personnalités engagées !

Des patients, des bénévoles, des partenaires...

- 30 000 bénévoles
- 20 000 entreprises et partenaires
- 6 000 patients

Il faut venir à la Virade pour faire la fête avec moi. Il y a aussi plein de ballons, de jeux, on s'amuse, on court. Merci, ça m'aide pour mon « bobo » ! (la mucoviscidose)
Oriane



...des personnalités sportives et artistiques



- Isabelle Carré et François Cluzet



- Gérard Lenorman et Patrick Fiori
- Valérie Bègue
- Le chef Guy Savoy
- Deborah Anthonioz (médaille d'argent en snowboard aux JO de Vancouver en 2010)
- Bernard Diomède (footballeur, vainqueur de la coupe du monde de football en 1998)
- Patrick Henry (champion de France des rallye 2007)
- Jacques Veneruso (auteur compositeur musicien)
- Salim Sdiri (athlète spécialiste du saut en longueur – record de France de la discipline)
- Rémy Julienne (cascadeur et réalisateur)
- Laurent Chandemerle (imitateur)
- Floriane Pugin (5^e aux championnats du monde VTT descente et 3^e aux championnats de France)
- Et bien d'autres...

1 million de personnes attendues le jour des Virades de l'espoir

600 000 enfants et adolescents mobilisés



Des enfants, des jeunes.....



...des bénévoles et...



...des entreprises partenaires

5. Vaincre la Mucoviscidose, une association de parents et de patients, membre du Comité de la Charte

Créée en 1965, son conseil d'administration est composé en priorité de parents et de patients, mais également de médecins, de chercheurs, de sympathisants, tous bénévoles. L'activité quotidienne est animée par des bénévoles et des salariés permanents autour d'un objectif unique : vaincre la mucoviscidose. L'association dispose de 30 délégations régionales assurées par des bénévoles. Reconnue d'utilité publique, elle est également membre du Comité de la Charte de déontologie et se soumet donc annuellement au contrôle de cet organisme, s'engageant à respecter les principes de transparence définis par celui-ci.

Ses missions

- **Guérir** la mucoviscidose en soutenant et en finançant la recherche
- **Soigner** la mucoviscidose en améliorant la qualité des soins
- **Vivre mieux** avec la mucoviscidose en améliorant la qualité de vie des patients.
- **Sensibiliser** le grand public à la mucoviscidose et informer parents et patients.

**Vaincre la Mucoviscidose vit à 95 %
de la générosité du public et des partenaires**

Annexe. Une campagne pour rappeler la cruauté de la mucoviscidose, invisible mais fatale



Vaincre la Mucoviscidose rediffusera deux semaines avant les Virades de l'espoir sa campagne de sensibilisation en affichage, radio et presse.

Cette campagne rappelle le combat des malades, des soignants, des chercheurs et de l'association contre la maladie.

La signature « Rejoignez le combat » n'est pas qu'une incitation à soutenir ceux qui se battent contre la mucoviscidose, mais une invitation à partager de futures avancées déterminantes pour la vie des patients et des familles.

▪ Spot radio Camille

« De grands yeux verts en amande...de longs cheveux noirs...un sourire charmeur... vous verriez Camille... vous auriez des frissons !

Des poumons ravagés, des bronches surinfectées, du mucus collant et visqueux... vous verriez son système respiratoire... là aussi vous auriez des frissons.

La mucoviscidose est une maladie génétique grave et invisible qui détruit progressivement les poumons. Encore incurable elle nécessite des soins quotidiens très lourds. Pour vaincre la mucoviscidose rejoignez le combat. Faites un don sur vaincrelamuco.org. »

▪ Spot radio Julien

« Des résultats scolaires époustouffants...un caractère hors du commun... une bouille adorable...vous voyez Julien... vous craquez !

20 médicaments par jour, de la kiné respiratoire, des hospitalisations incessantes...vous suivez son programme de soins rien qu'une fois... là aussi vous craquez.

La mucoviscidose est une maladie génétique encore incurable, qui détruit progressivement les poumons. Thérapie génique, thérapie cellulaire, transplantation pulmonaire... la recherche a besoin de vous pour concrétiser ses pistes. Rejoignez le combat : faites un don sur vaincrelamuco.org »

Cette campagne radio a reçu le 1^{er} prix et le prix du public au Prix de la Communication Solidaire 2010 organisé par l'association « Communication Sans Frontières ».

5^{ème} Grand Prix
de la Communication Solidaire

