



Une première en Eure-et-Loir contre la mucoviscidose

Une virade festive

le 27 septembre au Coudray

Il en existait 450 en France... mais aucune en Eure-et-Loir ! Le vide est désormais comblé grâce à la mobilisation des bénévoles de l'association "Vaincre la Mucoviscidose" qui organisent la première Virade de l'Espoir le dimanche 27 septembre 2015 au Coudray. La manifestation se veut sportive, festive, instructive aussi et a impérativement besoin de nouveaux bénévoles et partenaires financiers.

Virade signifie balade en Auvergnat. Et c'est en Auvergne, voici une trentaine d'années, qu'est née la première virade contre la mucoviscidose. En 1965, l'espérance de vie d'un enfant atteint par cette maladie génétique n'excédait pas 7 ans. Aujourd'hui, grâce aux nombreuses opérations menées par l'association Vaincre la Mucoviscidose,

une personne qui naît atteinte de la mucoviscidose peut espérer vivre jusqu'à 50 ans. Cette maladie affecte le système respiratoire et provoque d'importants troubles digestifs. Elle nécessite des soins médicaux au quo-

VAINCRE
la mucoviscidose

La mucoviscidose est une maladie invisible. D'origine génétique, elle détruit progressivement les poumons et le système digestif. Elle entrave la vie des enfants et des adultes.

REJOIGNEZ LE COMBAT,
FAITES UN DON
vaincrelamuco.org

VAINCRE LA MUCOVISCIDOSE

RENDEZ-VOUS SUR LES 450 VIRADES DE L'ESPOIR, PARTOUT EN FRANCE, DIMANCHE 29 SEPTEMBRE

tidien, une attention toute particulière, de longues séances de kinésithérapie, des greffes parfois... et beaucoup d'amour et de don de soi.

« *Un enfant naît atteint de mucoviscidose tous les trois jours* » rappelle Mathilde Puyenchet, l'une des organisatrices des premières virades du département. Grâce à l'action menée sans relâche par l'association française, notamment à l'occasion des virades, de nombreux progrès ont été réalisés dans ce combat contre la maladie. L'association finance la recherche, des postes de chercheurs et de soignants, propose des aides aux familles... Pour l'heure, ils sont une douzaine à préparer cet événement qui se tiendra à l'espace Gérard Philippe du Coudray le 27 septembre 2015. De jeunes parents directement concernés, des proches, des amis aussi comme Mathilde. Le programme étant ambitieux et coûteux, l'association recrute !

Du souffle pour ceux qui en manquent

« *Nous avons besoin de dons, bien sûr, mais aussi de bénévoles pour nous aider à organiser cette journée. Nous recherchons également des partenaires financiers* » explique Mathilde Puyenchet. « *Il nous faut collecter*



Mathilde Puyenchet espère une forte mobilisation pour les premières virades eureliennes.



des fonds pour financer la recherche, mais aussi sensibiliser le grand public à cette maladie qu'on appréhende mieux mais qu'on ne sait toujours pas guérir. »

Cette journée se veut conviviale. « *Il s'agit avant tout d'une fête !* » souligne Mathilde Puyenchet. Une fête à haute teneur symbolique qui permettra de « *donner du souffle à ceux qui en manquent* » en marchant ou en courant tout au long de plusieurs parcours. On y trouvera également des démonstrations sportives, des balades à dos de poneys, un château gonflable, un concert, un spectacle pour enfants. On pourra se restaurer sur place, se promener entre les différents stands de type kermesse et évoquer cet espoir résidant notamment dans ces transplantations qui sont désormais possibles grâce aux progrès de la recherche. Début des festivités, dès 9 heures.

« *Les virades de l'espoir représentent près de la moitié des ressources financières de l'association nationale* » précise Mathilde Puyenchet en espérant que les Euréliens répondront présents en nombre pour cette grande première.

Pour toute information : « virade28vaincrelamucoviscidose@laposte.net » ou sur la page facebook « Virade de l'Espoir du Coudray ».

