

- DONS D'ORGANE, DE TISSUS, DE CELLULES :
 - Donneurs vivants, Greffe rénale :
*Les patients atteints de mucoviscidose sont souvent confrontés, du fait de leurs traitements ou de l'évolution de la maladie, à une greffe rénale.
Pour la greffe rénale, la question des donneurs vivants se pose avec une plus grande fréquence. Pour la greffe pulmonaire avec donneurs vivants, l'association a publié un recueil suite à une réflexion éthique menée par des parents et patients, disponible sur notre site internet : vaincrelamuco.org.*
 - Donneurs décédés :
Face à la pénurie de greffons, et afin d'encourager le don d'organe à partir de donneurs décédés, la sensibilisation des milieux scolaires et universitaires pourrait être largement renforcée, car ce public est très réceptif, et peut jouer un rôle de messenger dans les familles et l'entourage.
- ASSISTANCE MEDICALE A LA PROCREATION :
Le désir d'enfant est légitime mais la réponse ne va pas de soi, et doit être accompagnée. La réponse au désir d'enfant est-elle la même pour les parents d'enfants malades et pour les patients eux-mêmes ?
- DPN / GENETIQUE :
 - DPN / DPI :
*La maladie étant lourde à porter, les parents peuvent ils prendre le risque de transmettre la mucoviscidose ? Quelle est la place de leur responsabilité vis à vis de l'enfant, de la famille, de la société ?
Mais peut-on décider que la vie ne vaut d'être vécue que si l'on est en bonne santé ? Le choix du DPI doit faire l'objet d'une réflexion de couple, dans son intimité, en évitant l'urgence, et avec une information actuelle sur le taux de réussite / d'échec, et la difficulté du parcours.*
 - Génétique :
*Le dépistage néonatal de la mucoviscidose pratiqué en Bretagne depuis 20 ans s'accompagne d'une très forte progression du taux de survie à 18 ans (années 1989 à 2006), comparé au taux de survie observé lors des 20 années précédentes (années 1970 à 1987).
Dans le respect du secret médical, comment aider les parents d'un nouveau né malade à informer leur entourage familial ?
Quelle information donner aux parents sur les enfants non malades, mais porteurs de la maladie ? Faut-il la donner : à qui ? Quand et Comment ?*
- RECHERCHE SUR LES CELLULES SOUCHES :
*La recherche sur les cellules souches adultes issues des tissus des patients malades (tissus « CF » obtenus à la suite d'examens ou de soins) doit être encouragée.
La recherche sur les cellules souches embryonnaires doit se poursuivre, tout en restant encadrée et contrôlée.*