

Calendrier 2007 de l'association Vaincre la Mucoviscidose

Mi-février : Lancement de la tournée "Dis-moi si tu as mal"

Une journée d'information gratuite sur le thème de la douleur. Organisée dans les centres de ressources et de compétences pour la mucoviscidose (CRCM), avec le concours des bénévoles et des soignants, cette journée est destinée aux parents et patients.

Mars : Lancement des Green de l'espoir 2007

Pour cette 13^{ème} édition, 120 compétitions organisées par des bénévoles : soit 120 dates de mars à octobre, dans 120 golfs de France. Finale les 13 et 14 octobre à Makila (64). Golfeurs, conjuguez votre passion à un défi pour la vie !

16 mars à l'Institut Pasteur à Paris : Congrès des jeunes chercheurs en mucoviscidose

Organisé par Vaincre la Mucoviscidose, c'est le rendez-vous annuel de la communauté française des chercheurs qui travaillent sur la mucoviscidose.

31 mars et 1^{er} avril à Dijon : 2^e Entretiens de la mucoviscidose

Les Entretiens permettent aux patients et à leur famille de prendre la parole et d'échanger avec des professionnels de santé, et à Vaincre la Mucoviscidose de prendre en charge leurs nouveaux problèmes.

Fin mars : Mise en ligne du nouveau site Internet www.vaincrelamuco.org

- Une information riche et transparente sur la recherche et les soins, et les listes détaillées des projets de recherche et postes de soignants financés par l'association.
- Toute l'info pratique pour la vie quotidienne des patients et familles avec : une carte des centres de soins, le récapitulatif des droits et démarches spécifiques à la mucoviscidose (remboursement des soins, allocations, congés, impôts, ...), des dossiers scolarité et vie professionnelle, etc.
- Une rubrique "Près de chez vous", dédiée aux contacts et à l'activité des bénévoles de l'association dans chaque région de France.
- Tout pour nous soutenir : l'agenda de nos manifestations, le formulaire d'adhésion, et le don en ligne.
- Un accès "Presse" pour vous servir ! Tous les communiqués et dossiers, les chiffres clés, et une photothèque.

Du 13 au 16 juin à Antalya en Turquie : Conférence européenne sur la mucoviscidose

Organisée par l'European Cystic Fibrosis Society (ECFS), les chercheurs et médecins y échangent leurs dernières observations et découvertes, et annoncent leurs résultats et avancées. Cette année, les regards seront dirigés tout spécialement vers le réseau européen des essais cliniques en mucoviscidose.

Du 29 au 31 août à Lille : 1^{ère} université européenne des jeunes chercheurs en mucoviscidose

Une première européenne organisée à l'initiative de Vaincre la Mucoviscidose pour stimuler l'élite des chercheurs et favoriser l'émergence de pistes prometteuses.

Dimanche 30 septembre : Les Virades de l'espoir

450 Virades organisées dans toute la France par des milliers de bénévoles pour collecter des dons et soutenir les malades et les familles. Les dons permettent de financer des projets de recherche, l'amélioration des soins, et des actions sociales, pour aider les malades à vivre mieux et surtout pour guérir un jour de la mucoviscidose.

[Site Internet : www.virades.org](http://www.virades.org)

Du 4 au 7 octobre à Anaheim en Californie : Congrès nord-américain sur la mucoviscidose

Sommet mondial sur la recherche. En 2007, c'est la thérapie protéique qui sera très probablement à l'honneur.

Nous nous rapprocherons de vous tout au long de l'année à l'occasion de ces différents événements. N'hésitez pas à nous contacter si vous souhaitez plus d'information sur l'un de ces sujets.

Contacts Presse



Sabine Coulon
Tel : 01 40 78 91 96
scoulon@vaincrelamuco.org

Muriel Papin
Tel : 01 40 78 91 75
mpapin@vaincrelamuco.org