

SOUTENEZ-NOUS !

L'association ne pourrait pas vivre sans votre soutien.

"Les petits ruisseaux font la grande rivière qui emportera demain la mucoviscidose"

Vous pouvez dès à présent adhérer, faire un don ou nous rejoindre en tant que bénévole.

L'argent récolté servira à aider les malades sur notre région Bourgogne Franche-Comté



*Pour plus de renseignements,
N'hésitez pas à nous contacter*

Demain Sans Mucoviscidose
Maison des associations
129 rue Saint Jean
21850 SAINT APOLLINAIRE
Mail : dsmuco21@gmail.com
Association déclarée d'intérêt général
Association loi 1901 N° W212008587
SIRET 82955320500016

NOS PARTENAIRES



Ville de Saint-Apollinaire
"l'esprit village"

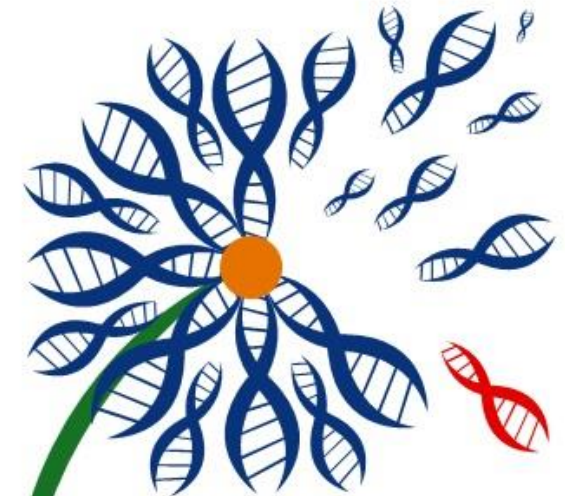
DEMAIN SANS MUCOVISCIDOSE
#DSMUCO21

<http://demainsansmucoviscidose.org>



Contact : dsmuco21@gmail.com

Un souffle pour la vie



DSM

Demain Sans Mucoviscidose

21850 SAINT-APOLLINAIRE



Notre mission

Venir en aide aux patients de notre région qui sont suivis aux C.R.C.M.* de Dijon et Besançon

- En finançant des activités sportives (séances de coaching, abonnement en salle, licence, matériel ...)
- En venant en aide aux patients en difficulté passagère
- En offrant des abonnements pour équiper des patients d'un robot LEO, compagnon de santé connecté qui permet de programmer la prise médicamenteuse et de dédramatiser la maladie chez les jeunes enfants.
- En fournissant du matériel aux CRCM de Dijon et Besançon

23.343 € de financements versés en 2022 !



*Centre de Ressources et de Compétences de la Mucoviscidose

La MUCOVISCIDOSE, c'est quoi ?

La mucoviscidose est une maladie génétique incurable qui touche principalement les voies respiratoires et digestives. C'est la maladie rare la plus courante en France.

Tous les 3 jours, un enfant naît avec la maladie en France. Elle concerne environ 7500 personnes, aussi bien hommes que femmes. Elle est généralement diagnostiquée dans les premiers jours qui suivent la naissance. Elle se développe et évolue avec des épisodes d'aggravation.

Aujourd'hui, il n'existe pas de traitement qui permet de guérir de la maladie mais les progrès en matière de prise en charge et d'accompagnement des patients sont considérables. L'arrivée de la trithérapie en 2021 se traduit par des effets bénéfiques pour de nombreux patients.

Nos actions !

#DSMU21



- Nos marches « Sur La Route »
- Mucolor Run : une course colorée
- Buvettes (St Apo, Varois ...)
- Vélotour à Dijon
- Rêves d'enfants malades à Prenois
- Marchés de Noël
- Stand de sensibilisation

Suivez-nous    



Clélia : notre marraine...



... vous présente sa chaîne **MUCOTIDIEN**

« Mucotidien » : c'est un jeu de mot que j'ai créé entre mucoviscidose et quotidien. Pourquoi ? Parce que je suis atteinte de la mucoviscidose depuis mon plus jeune âge, une maladie grave qui détruit mes poumons et mon système digestif. A travers cette chaîne YouTube, je vous dévoile la façon dont j'apprends à vivre au quotidien avec la muco.

Cette chaîne a 2 objectifs :

1. Partager mes conseils et mes astuces afin d'aider les malades enfants, adolescents et même adultes.
2. Sensibiliser le public à cette maladie toujours incurable à l'heure actuelle.

Venez suivre mon quotidien différent et partager mon combat, en vous abonnant à cette chaîne !

A très vite sur vos écrans !

Contact : mucotidien@gmail.com



ADHESION / DON Demain Sans Mucoviscidose

NOM _____

Prénom _____

Adresse _____

CP _____ Ville _____

Téléphone _____

Email _____

Votre reçu fiscal sera envoyé par mail en début d'année civile

souhaite verser la somme de €

ADHESION (10 €)

DON + ADHESION (si supérieur à 10 €)

DON (sans adhésion)

DEVENIR BENEVOLE

Date : ____ / ____ / ____ Signature :

Je souhaite recevoir des informations DSM par mail : OUI - NON

Règlement : chèque (DSM) espèces autres

Virement FR76 1027 8025 7000 0210 3750 186

Ce bulletin et son règlement sont à envoyer à :

Association Demain Sans Mucoviscidose
Maison des Associations - 129 rue Saint Jean
21850 SAINT APOLLINAIRE
Mail : dsmuco21@gmail.com