



Notre mission

Venir en aide aux patients de notre région qui sont suivis aux C.R.C.M.* des CHU 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 fournissant du matériel aux CRCM de Dijon et Besançon

17 100 € de financements versés en 2023 !

Activités sportives : 6 200 €

Aides aux patients : 9 700 €

CRCM : 1 200 €



CRCM : 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 depuis 2021 se traduit par des effets bénéfiques pour de nombreux patients éligibles au traitement.

Nos actions !

#DSMU021



Agnès et Colette



Chantal, Laurence et Claire

Voici en photo 6 des 12 membres de notre Conseil d'Administration 2024 (vice-présidente vice-secrétaire présidente secrétaire trésorière et membre) Sans oublier Marcel, Didier, Daniel, Jacques, Clothilde et Virginie !

Clélia : notre marraine...

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



Clélia

« 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



- Nous organisons ou participons à :
- « Sur La Route » avec nos marcheuses
 - Mucolor Run : une course colorée
 - Buvettes (St Apo, Varois ...)
 - Rêves d'Enfants Malades à Prenois
 - Marchés de Noël
 - Stand de sensibilisation

Suivez-nous    

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

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

Visitez notre site internet :



Pour plus de renseignements, Contactez-nous !

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

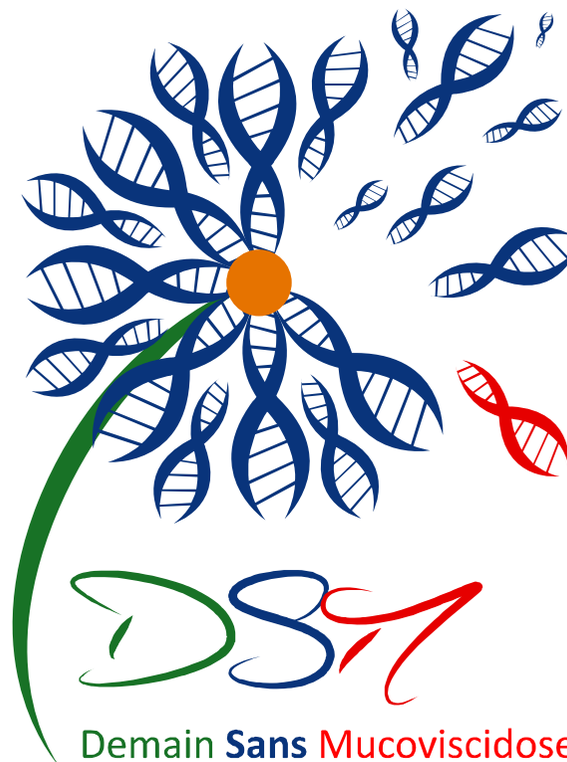
<http://demainsansmucoviscidose.org>



Contact : dsmuco21@gmail.com

Ne pas jeter sur la voie publique

Un souffle pour la vie



Demain Sans Mucoviscidose

21850 SAINT-APOLLINAIRE