



Les Virades de l'Espoir tiennent leurs promesses 6,3 millions d'euros collectés en 2009 !



Pour leur 25ème édition, les Virades de l'Espoir ont à nouveau permis de collecter plus de 6 millions d'euros, soit près de 60 % du budget annuel de l'association Vaincre la Mucoviscidose. Le conseil d'administration de l'association vient de décider le financement de 75 projets de recherche pour 2010.

500 Virades dans toute la France, 1 million de participants

Journée nationale de mobilisation contre la mucoviscidose, les Virades de l'Espoir sont organisées chaque année par l'association Vaincre la Mucoviscidose, le dernier dimanche du mois de septembre. Le principe ? Inviter le plus grand nombre de personnes à accomplir un effort physique, chacun à sa mesure, en apportant des dons recueillis auprès de l'entourage et/ou un don personnel. Le parcours prend généralement la forme d'une marche, mais peut également se concrétiser dans l'organisation de courses à pieds, vélo, roller, moto... A chaque Virade, sa spécificité !

Depuis 25 ans, les Virades de l'Espoir se sont implantées dans toutes les régions de France et ont permis de tisser localement des relations de solidarité et de convivialité autour d'un rendez-vous festif et d'une idée simple : «Donnez son souffle pour ceux qui en manquent».

L'Association remercie tous ceux qui, année après année, s'associent aux activités sportives et aux nombreuses animations. En 2009, des médaillés olympiques, des sportifs de haut niveau, des artistes et des chefs renommés ont rejoint les parrains de l'association, Isabelle CARRE, François CLUZET et Gérard LENORMAN. Le 27 septembre dernier, 500 Virades ont mobilisé bénévoles, donateurs et partenaires fidèles dans toute la France. Collectivités locales, entreprises, associations et particuliers : tous ont une nouvelle fois renouvelé leur engagement dans la lutte contre la mucoviscidose. Et, malgré les difficultés économiques que peuvent rencontrer les participants, particuliers ou entreprises, leurs dons ont été à la hauteur de ceux de 2008. Les Virades de l'Espoir 2009 ont permis de collecter près de 60 % du budget annuel de l'association Vaincre la Mucoviscidose.

Au total, sur l'année, 95 % des ressources de l'Association sont issues de la générosité du public et des partenaires...

La poursuite d'une recherche ambitieuse en 2010

En 2009, 113 projets de soins et postes de soignants sont financés par l'association Vaincre la Mucoviscidose, pour un montant total de 1 820 000 €. Sur le plan de la recherche, l'association soutient 99 projets, sélectionnés sur appel à projets, pour un montant total de 3,65 millions d'euros.

La recherche sur la mucoviscidose fait intervenir de multiples partenaires, de la recherche fondamentale qui améliore la connaissance de la maladie, à la recherche clinique qui met à profit cette connaissance pour établir de nouvelles stratégies thérapeutiques.

La recherche fondamentale est indispensable à la découverte de nouvelles cibles thérapeutiques.

La recherche clinique est une étape décisive dans la découverte de nouveaux médicaments. L'industrie pharmaceutique joue un rôle prépondérant, puisqu'elle finance 80 % des essais cliniques. L'Association travaille ainsi régulièrement avec les administrations légales et les industriels, afin d'optimiser la participation des patients dans les essais cliniques. Dans le cadre de la mucoviscidose, deux centres de référence ont été labellisés en 2006. Parmi les cinq missions qui leur sont confiées, l'une implique leur participation dans la réalisation des recherches et essais cliniques. Afin de favoriser et d'optimiser la mise en place de ces essais cliniques en France, l'Association a par ailleurs créé en 2006 une plateforme de coordination des essais cliniques en mucoviscidose.

Notez par ailleurs qu'au niveau européen, la European Cystic Fibrosis Society (ECFS) regroupe cliniciens et scientifiques pour l'amélioration des soins et le développement de la recherche en mucoviscidose. Cette société organise chaque année la conférence européenne sur la mucoviscidose, au cours de laquelle les chercheurs et les médecins échangent leurs dernières observations et découvertes. Depuis avril 2006, l'ECFS peut s'appuyer sur un programme de financement européen, EURO CARE CF, pour la réalisation de ses activités. Vaincre la mucoviscidose siège au comité consultatif du programme EURO CARE CF.

Grâce aux fonds récoltés sur les Virades de l'Espoir 2009 et sur recommandation de son conseil scientifique, le conseil d'administration de Vaincre la Mucoviscidose a décidé, pour 2010, le financement de 75 projets de recherche pour un montant de 2 618 150 euros. Les projets retenus en recherche fondamentale et clinique couvrent de très larges champs d'investigation : génétique, thérapie génique et cellulaire, biologie cellulaire et biologie de CFTR, infection, inflammation. Objectif : faire émerger rapidement de nouvelles solutions thérapeutiques efficaces pour les patients ! Le programme spécifique en transplantation pulmonaire initié en 2008 se poursuit également avec un financement pluriannuel de 4 millions d'euros, avec le soutien de l'association Grégory Lemarchal.

Au-delà, les dons collectés vont permettre à l'association Vaincre la Mucoviscidose de financer d'autres actions de recherche (plateforme nationale de recherche clinique, colloques, soutien aux jeunes chercheurs...), d'amélioration des soins et d'accompagnement des malades.

S. DENIS

Pour s'informer sur les actions et soutenir l'association :

- S'informer sur www.vaincrelamuco.org et faire un don sécurisé
- Faire un don par chèque à Vaincre la Mucoviscidose, 181 rue de Tolbiac, 75013 Paris



Matériel de laboratoire _ Life Science _
Produits Chimiques



**Des offres spéciales
et des nouveautés
régulièrement dans
notre**

MAILING

www.carlroth.fr
Nouveautés et offres spéciales

**Les renards fûtés du
laboratoire commandent
chez ROTH**

Roth Sochiel E.U.R.L.

3, rue de la Chapelle _ B.P. 11 _ 67630 Lauterbourg
Tél: 03 88 94 82 42 _ Fax: 03 88 54 63 93
E-mail: info@rothsochiel.fr _ www.carlroth.fr