

Communiqué de presse du 6 octobre 2023

Donnons le souffle de vie !

Le marCHethon est une course/marche parrainée en faveur des personnes atteintes de mucoviscidose. Cette maladie génétique touche un enfant sur 2'500 et affecte principalement les voies respiratoires et le système digestif. Cela n'empêche pourtant pas de nombreuses personnes atteintes de participer à la manifestation, à leur rythme.

Le marCHethon

La manifestation caritative vise à soutenir les quelques 1'000 personnes atteintes de mucoviscidose en Suisse et leurs proches, en récoltant des fonds pour financer la recherche médicale et le soutien direct aux patient·e·s atteint·e·s.

La lutte contre la mucoviscidose

En Suisse, la maladie est diagnostiquée chez 30 nouveau-nés chaque année. Grâce aux progrès de la médecine, l'espérance de vie est actuellement de 50 ans. La recherche médicale doit se poursuivre, tout comme l'amélioration de certaines thérapies.

Les personnes atteintes de mucoviscidose s'engagent elles-mêmes aussi pour faire connaître la maladie et pour soutenir la recherche. À l'exemple de Mariam, qui, épaulée par son équipe soignante du CHUV, a participé aux *20km de Lausanne* en avril dernier. Mariam enfilera aussi ses baskets demain **7 octobre 2023** pour le marCHethon de Lausanne !



Mariam au départ des 20km de Lausanne en 2023

« Je m'appelle Mariam, j'ai 12 ans et j'habite dans le canton de Vaud à Nyon. J'ai besoin d'oxygène pour la nuit et pour les efforts pendant la journée. J'ai des médicaments à prendre, je fais des aérosols et j'ai la physiothérapie 5 fois par semaine pendant toute l'année. Je reste régulièrement une semaine au CHUV pour des cures d'antibiothérapie.

Cette année, en avril, j'ai couru 4 km au 20 km de Lausanne, entourée de l'équipe soignante. C'était difficile, mais j'en suis très fière ! Je voudrais courir les 2 km du Marchethon, afin de montrer qu'avec des bons soins, on a aussi accès au sport. Il est donc très important de continuer les recherches sur la maladie, pour trouver les meilleurs traitements. »

Mariam, 12 ans, atteinte de mucoviscidose

Venez nombreuses et nombreux au marchethon soutenir la lutte contre la mucoviscidose !

07.10.2023 Lausanne

28.10.2023 Fribourg

28.10.2023 La Chaux-de-Fonds

28.10.2023 Berne

www.marchethon.ch

Les organisations de patient-e-s

Les recettes des marCHethon sont versées aux organisations qui accompagnent les familles et les personnes concernées et qui encouragent la recherche médicale :

La **Fondation de la Mucoviscidose** soutient toute personne atteinte de mucoviscidose (fibrose kystique) d'âge adulte et résidant en Suisse. Elle tend par son aide à améliorer la qualité de vie quotidienne des malades en leur offrant des moyens susceptibles de faire progresser leur autonomie. www.mucoviscidose.ch

Mucoviscidose Suisse (MVS) est une organisation de patient-e-s. Depuis 1966, elle poursuit sa mission de soutien et de conseil auprès de ses quelque 2'000 membres. Au cœur de ses objectifs se trouve le soutien des 1'000 personnes atteintes et de leurs proches, dans leurs différentes phases de vie. www.mucoviscidosesuisse.ch

Contacts médias

marCHethon Lausanne : Jean-Michel Ruiz au 079 749 31 34

marCHethon Fribourg : Bernard Chassot au 079 230 66 71

marCHethon La Chaux-de-Fonds : Dylan Carlino au 079 964 67 61

marCHethon Berne : Jonas Mendler au 079 931 81 66, Nadja Studer au 079 308 41 02

Fondation de la Mucoviscidose : 021 623 38 25

Mucoviscidose Suisse : Christina Eberle au 031 552 33 01


marchethon.ch


Fondation
de la mucoviscidose


Cystische Fibrose Schweiz
Mucoviscidose Suisse
Fibrosi Cistica Svizzera
Cystic Fibrosis Switzerland