

INFORMATION



**Association Luxembourgeoise de Lutte contre la
Mucoviscidose**
(reconnue d'utilité publique par arrêté grand-ducal du 10 juillet 1998)

Contacts

B.P. 310 – L-2013 Luxembourg
CCP IBAN LU14 1111 0398 0030 0000
Mail: info@allm.lu

Compte pour les dons à l'ALLM :
CCP IBAN LU14 1111 0398 0030 0000

Les dons envers l'ALLM peuvent être déduits des impôts selon la réglementation en vigueur, si la somme annuelle des dons envers des associations reconnues d'utilité publique dépasse 120 Euro. L'ALLM établit pour chaque don un certificat destiné à être joint à la déclaration d'impôts.

CONCERT DE BIENFAISANCE



Koninklijke Harmonie Sint-Martinus Opgrimbie



SAMEDI
15 OCTOBRE 2016
19:45

Conservatoire de Musique
de la Ville de Luxembourg

INVITATION

À l'occasion de son 25^{ème} anniversaire
l'Association Luxembourgeoise de Lutte contre la
Mucoviscidose

organisera le 15 octobre 2016 un événement culturel de grande classe au Conservatoire de Musique de la Ville de Luxembourg.

L'harmonie belge « *Koninklijke Harmonie Sint-Martinus Opgrimbie* » jouera un mélange de musique classique et pop.

L'objectif de l'ALLM est d'augmenter l'espérance et la qualité de vie des gens qui souffrent de la mucoviscidose, une maladie qui reste toujours incurable.

Ainsi, les fonds récoltés lors de cet événement serviront principalement au financement des projets de recherche.

TICKETS

Pour tout achat de tickets veuillez vous adresser à
www.luxembourgticket.lu
Call-Center +352 47 08 95 1
du lundi au vendredi: 10h00 - 18h30
Tarif unique : 25 € par ticket
Pour de plus amples renseignements : www.allm.lu

Qu'est-ce que la mucoviscidose

La Mucoviscidose (en anglais: Cystic Fibrosis) est l'une des maladies héréditaires les plus communes. En effet plus de 80.000 personnes dans le monde, dont 40.000 en Europe, souffrent de Mucoviscidose. Au Luxembourg nous estimons que quelques 50 personnes en sont atteintes.

La Mucoviscidose est causée par un gène défectueux, appelé CFTR, qui contrôle le mouvement de sel (NaCl) dans le corps humain. Ce gène défectueux fait que le corps produit des sécrétions épaisses et visqueuses qui affectent particulièrement les poumons ainsi que l'appareil digestif chez le malade.

Chaque individu possède 2 gènes CFTR, l'un hérité de la mère et l'autre du père. Une personne ayant hérité d'un gène sain et d'un gène défectueux est appelée 'Porteur'. Dans nos régions environ 1 sur 25 personnes est Porteur. Un Porteur n'est pas atteint de la Mucoviscidose, mais si deux Porteurs ont un bébé ensemble, il y a 1 chance sur 4 que l'enfant soit atteint de Mucoviscidose. Ceci veut dire que dans nos régions 1 bébé sur 2.500 est atteint de la maladie.

Le corps humain produit du mucus afin de garder les poumons propres. Le mucus des personnes souffrant de Mucoviscidose est cependant épais et collant et obstrue les poumons au lieu de les nettoyer. Ceci empêche non seulement la personne de respirer normalement, mais encore est le lieu idéal pour les bactéries qui causent des infections dangereuses.

Certaines de ces bactéries, telles que le Pseudomonas Aeruginosa et le Burkholderia Cepacia causent des dommages considérables et irréparables aux poumons des personnes souffrantes de la Mucoviscidose, tandis qu'elles sont relativement inoffensives pour les personnes saines. La réduction de la fonction pulmonaire est toujours la cause la plus commune de la mort de patients avec la Mucoviscidose.

L'appareil digestif est lui aussi affecté par la Mucoviscidose. Dans beaucoup de cas le pancréas des patients est tellement encombré de mucus qu'il ne parvient plus à produire les enzymes nécessaires à la digestion des aliments. En vieillissant beaucoup de patients développent par conséquent un diabète mellitus. Dans beaucoup de cas les sécrétions visqueuses causent aussi des inflammations chroniques du foie.

La Mucoviscidose est donc une maladie multi-systèmes qui requiert un traitement multidisciplinaire. Malheureusement il n'existe à ce jour aucun remède pour cette maladie, et c'est pourquoi la Mucoviscidose reste une maladie mortelle. La façon dont la maladie se développe varie de patient en patient et peut être très irrégulière. Nous avons vu beaucoup de cas où une détérioration soudaine de la condition du patient exigeait une intervention médicale agressive et immédiate.

La Mucoviscidose n'a cependant aucun effet sur le cerveau humain ou sur les capacités intellectuelles. Cependant vu le temps énorme qu'un patient atteint de Mucoviscidose doit consacrer à son traitement, les performances à l'école et au travail en souffrent beaucoup.

La Mucoviscidose n'est pas contagieuse.