

Trophée Victor COUPIN



Le 25 mai 2013
Au golf de Cergy
Battez-vous contre
La mucoviscidose





Trophée Victor COUPIN

Amis, partenaires et sponsors du trophée Victor COUPIN

Grâce à l'action de 18 d'entre vous, nous avons pu relancer avec succès le trophée Rotary Club Victor COUPIN qui en 2012 fêtait sa dixième édition.

Les contributions financières de nos partenaires, ainsi que l'intégralité des droits d'inscription des 97 participants à cette compétition et le produit de la soirée qui a suivi, ont permis de recueillir 8000 € reversés à l'association « ABCF Mucoviscidose » qui finance la recherche fondamentale sur la mucoviscidose.

Grâce à votre soutien, aux 97 participants et au golf de Cergy, en particulier Marlène, nous sommes très heureux de ce résultat.

Nous sommes honorés de votre présence à l'occasion de la remise de la plaque des vainqueurs le 16 Octobre au Golf de Cergy en présence de Mme Morel, de l'Association ABCF.

Dès à présent nous avons également l'honneur de vous informer que suite au succès de cette 10^{ème} édition nous avons fixé au Samedi 25 mai 2013 la date du 11^{ème} Trophée Victor COUPIN, nous espérons pouvoir compter de nouveau sur votre soutien.

Cette 11^{ème} édition se déroulera au Golf de Cergy-Vauréal et sera ouverte à tous les joueurs licenciés.

C'est l'occasion, lors de cette journée, pour de nombreux compétiteurs de se mesurer dans un esprit de compétition et de convivialité

C'est aussi l'opportunité pour le Rotary Club de Pontoise de poursuivre sa vocation de Club Servir en remettant à des associations caritatives une aide financière importante et vitale pour leurs œuvres grâce aux profits récoltés.

À l'instar de notre opération karting, le résultat de cette compétition sera reversé à l'association « ABCF Mucoviscidose » qui finance la recherche fondamentale sur la mucoviscidose.

Nous vous convions à vous associer à cette opération en la soutenant par vos dons

| | Marque | Logo | Trou Nominatif | Green Fee Invité | Pot du 9 | |
|---------------|--------|------|----------------|------------------|----------|--------------|
| Partenaire | Oui | Oui | Oui | 2 | | 1000€ |
| Sponsor | Oui | Oui | Oui | 2 | Oui | 1000€ et pot |
| Soutien | Oui | Oui | | | | 500€ |
| Autre soutien | Oui | | | | | |

Pour cette opération, vos interlocuteurs seront de nouveau:
Monsieur Didier GIROMPAIRE 06.80.82.50.21, ou
Monsieur Philippe LEGRAND 06.15.68.90.92
Nous sommes joignables par mail: girompaire@gmail.com

Veuillez agréer, Madame, Monsieur, notre considération distinguée





Trophée Victor COUPIN du Rotary club de Pontoise

Le 25 mai 2013

Je m'engage à soutenir le trophée en tant que

| | Marque | Logo | Trou Nominatif | Green Fee Invité | Pot du 9 | |
|---------------|--------|------|----------------|------------------|----------|--------------|
| Partenaire | Oui | Oui | Oui | 2 | | 1000€ |
| Sponsor | Oui | Oui | Oui | 2 | Oui | 1000€ et pot |
| Soutien | Oui | Oui | | | | 500€ |
| Autre soutien | Oui | | | | | |



Année 2012- 2013

L'Association « **Mucoviscidose : ABCF2** » a aujourd'hui plus de 14 ans d'existence et poursuit sa tâche en soutenant la recherche sur le traitement pharmacologique de la mucoviscidose en privilégiant l'hypothèse qu'il est possible de moduler l'expression ou la fonction de la protéine CFTR ou des protéines ABC proches.

La découverte du gène de la mucoviscidose date de 1989, elle a suscité dans le monde scientifique et chez tous les malades l'espoir d'une guérison très proche. Mais 23 ans plus tard, on ne guérit toujours la mucoviscidose.

Aujourd'hui la recherche a progressé, si la mutation la plus fréquente est la mutation $\Delta F 508$, il en existe plus de 1500. De ce fait, on peut dire que chaque malade a sa mucoviscidose. C'est ce qui explique, la complexité de la maladie et la difficulté à la comprendre.

Comme nous vous le disions l'an dernier, notre sixième appel d'offres a permis de distribuer près de 300 000 € à 12 programmes de recherche en France mais aussi en Europe. Nous espérons qu'ils permettront de mieux comprendre la mucoviscidose. Plusieurs chercheurs ont publié leurs résultats, ce qui veut dire qu'ils ont mené à bien leur projet et qu'ils ont apporté un « pion » à la compréhension de l'édifice si complexe de la mucoviscidose. Plusieurs publications, des posters et des présentations au congrès européen mais aussi au congrès nord-américain ont montré que « Mucoviscidose : ABCF » était bien présente dans la recherche internationale.

La demande de soutien à la recherche reste toujours aussi forte, certains chercheurs s'adressent à nous pour financer un dépassement de financement souvent dû à l'achat de consommables ou un changement de matériel (panne). Grâce à notre petite structure, après examen et si la demande est pertinente, une décision peut rapidement être prise en bureau. C'est ainsi que nous avons pu acheter un *sonicateur* pour la dispersion de nanoparticules, les émulsions, l'homogénéisation et l'hydrolyse de cellule (7000 €).

L'année 2012 devrait être l'année de notre nouvel appel d'offres, hélas à ce jour, il nous manque environ 150 000 €. Nous espérons que nous pourrons très vite trouver les moyens d'aider la recherche, et que dès début 2013 nous pourrons mettre en route notre septième appel d'offres.

Dans un premier temps, nous financerons un nouvel appareil d'Exploration Fonctionnelle Respiratoire, et ce grâce au Rotary et vous tous. En effet, cet appareil *permettra un dépistage précoce de la maladie pulmonaire chez les nourrissons et les très jeunes enfants atteints de mucoviscidose* et à l'hôpital Necker -Enfants Malades d'être à la pointe de la recherche pour participer à toutes les nouvelles études multicentriques. Son coût est de l'ordre 30 à 38 000 €. Mais ce sera avant tout, un gain de temps et une meilleure prise en charge de l'infection pulmonaire, et donc un bénéfice réel pour le petit malade.

Aussi sans vous, nous ne pouvons rien. Aujourd'hui encore nous faisons appel à vous et à votre générosité, vous avez toujours été à nos côtés et vous savez que nous avons besoin de vous pour poursuivre notre objectif : financer la recherche, afin de trouver de nouveaux médicaments pour guérir la mucoviscidose. La mucoviscidose est la plus fréquente des maladies rares, avec plus de 6000 patients en France : elle a toujours besoin de votre soutien.

La recherche est la seule voie pour la guérison, elle est coûteuse et lente, elle permet des avancées pour mieux comprendre cette maladie toujours potentiellement mortelle. Elle a permis à des médicaments de ralentir l'évolution de la maladie, d'améliorer l'état des patients et leur qualité de vie.

**La recherche, c'est un espoir pour les nouveau-nés qui viennent d'être dépistés,
c'est aussi une urgence pour que les plus grands vivent mieux...**

L'Association « **Mucoviscidose : ABCF2** » veut poursuivre sa tâche.

Association « Mucoviscidose : ABCF 2 »

*Association à but non lucratif régie par la loi de 1901 n° W751149456 ayant pour objet le soutien de la recherche médicale
Hôpital Necker-Enfants-Malades, CRCM-CFTDE, 149, rue de Sèvres 75 743 PARIS Cedex 15
Tél : 06 07 32 88 18 adresse e-mail : abcf2@hotmail.com Site internet : www.abcf2.com
Compte géré par l'Institut Necker*