



# ROTARY CLUB

1660<sup>me</sup> District de Pontoise



**ANNEE 2004 - 2005**

*Président*

**Bernard CHICHEPORTICHE**

## **BULLETIN DU CLUB**

**N° 23 du 11 janvier 2005**

Président de séance : Bernard CHICHEPORTICHE

Anniversaire : Charles FINKELSTEIN

Invités : Mme Sylvie ZELLER et Odile THEBAULT représentantes  
« Vaincre La Mucoviscidose »  
Mesdames Denise COTTARD, Janou FROMAGEAU , Gil GIRAUX ,  
G.DIDELOT  
Mr. et Mme Mickael TALMO  
Mr. et Mme André CARRAZ  
Annick du Club de Tatanarive  
Dr. RABALISON

Le Président ouvre la séance en souhaitant une bonne année à l'assemblée.

### **INFORMATIONS ROTARIENNES**

Décisions du Comité

*Raz. de marée en Asie* ✓

Le Club versera 5.000 € à la Fondation ROTARY ainsi que 3.000 € à un Club local en Asie par l'intermédiaire de Patrick LECOMTE.

#### **« Projet Rêve »**

Le projet de rêve de Mr. et Mme PROCUREUR qui rencontrent des difficultés de santé, souhaitent pouvoir se détresser en thalasso à La Baule en mai. Un crédit de 1.700 € leur est alloué. Le Président va leur rendre visite.

#### **Rotaract**

Ce club sera davantage impliqué dans nos actions. Jean-Yves BOEFFARD et Claude CHEVRIER s'occupent de ce club et de leur proximité.

**Dimanche 16 janvier** à 15 h. sortie théâtre « La Vie Parisienne »

*J.*

### *Samedi 16 avril Golf.*

L'opération golf avance, il faudrait que les sponsors concrétisent leurs dons plus ou moins 5.600 € en tout , plus les lots pour la tombola.

### *Samedi 12 février au golf de Cergy*

Soirée Casino : coût 95 € par personne (qui se décompose de 50 € pour le repas, 30 € pour l'organisation du casino et 15 € pour le Club).

*Echange de fanions* avec le Club de Tatanarive représenté par Annick qui embrasse le Président (même taille !) elle fait partie du club doyen qui comprend 30 Membres, c'est la 1<sup>ère</sup> femme !!! du club Elle nous présente ses vœux pour 2005 en nous souhaitant, joie, amour et paix.

## **Conférence « Vaincre la Mucoviscidose »**

Fernando MARIA nous présente Sylvie ZELLER Secrétaire Générale et Déléguée territoriale Ile de France, Membre actif, narre sa situation familiale, mère d'un patient et qui nous parle de la mucoviscidose et nous énumère les gravités :

- maladie génétique, récessive (2 parents porteurs) maladie orpheline, 5 à 6.000 cas en France, 1 porteur sur 30, mucus visqueux qui touche les poumons avec une augmentation des sécrétions bronchiques, difficultés à expectorer d'où infection et détérioration alvéolaire.
- Les malades rencontrent des problèmes digestifs mauvais métabolisme, pas de digestion des graisses, donc traitement palliatif.

Au quotidien un enfant qui tousse et qui ne pousse pas Aujourd'hui « ça ne se voit pas ». Il n'a pas été trouvé de traitement curatif mais 20 à 30 comprimés par jour (vitamines, extraits pancréatiques) plus aérosols. Une kinéthérapie au quotidien, avec le temps faite par les parents.

Risque d'infection anti biotique per OS ou IV sur maladie évolutive avec résistance aux anti biotiques à la clé.

Pour certains enfants, nutrition par sonde gastrique, oxygène plus ou moins longtemps dans la journée. Un aboutissement ultime, greffe pulmonaire (problème des donneurs et du rejet.)

### **4 axes de l'association**

#### **1<sup>er</sup> axe**

recherche, grâce aux fonds collectés 2.533.000 €

Soins (centre de soins)

Qualité de vie, 900 interventions en 2004.

Mission des patients adultes (environ moins de 30 % d'adultes)

#### **2<sup>ème</sup> axe**

Il existe un diagnostic néonatal.

#### **3<sup>ème</sup> axe**

« Opération Viradé » en 2004 = 400 villes ont récolté 5.000.000 €

#### **4<sup>ème</sup> axe**

en 2004 une opération golf « Green de l'Espoir » au golf de l'Isle-Adam et Montgriffon

La bulletinière

Claude VALANTIN