



BELLEDOMADAIRE 21-22

ROTARY CLUB GRENOBLE BELLEDONNE

VENDREDI 24 SEPTEMBRE 2021 N°9



SERVIR POUR CHANGER DES VIES



PRÉSIDENT:
FABIAN RECHE

PRÉSIDENT ÉLU:
OLIVIER DORNE

TRESORIER:
PIERRE DE MEYER

SECRETARIE:
VÉRONIQUE DEFRANCO

PROTOCOLE:
CATHERINE TOMASELLA

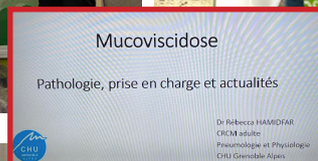
« **Vaincre la Mucoviscidose** » fût notre fil conducteur de ce mois autour de plusieurs actions:

- 1) **Grande Conférence du Dr Rebecca Hamidfar** (service de pneumologie du CHU Grenoble) du CRCM (Centre de Ressource et de Compétence de la Mucoviscidose), centre de coordination des soins des patients atteints
- 2) **Participation aux Virades de l'Espoir** ce dimanche à Lans en Vercors
- 3) **Grande Opération Vin** dont le bénéfice est reversé intégralement à l'association Vaincre la Mucoviscidose

Tout notre Club s'est largement mobilisé autour de cette triade qui fut un vrai succès.

Notre Président Fabian a accueilli tous nos invités: Le Dr Hamidfar, Chloé Fernandes et ses parents, Notre past gouverneur MC Diomard , Françoise Bignami , Jean-Pascal (notre ami mal voyant) et Melba (son chien) . Il a rappelé le thème de l'exclusion dont fait partie l'exclusion par la maladie.

A la suite de la conférence, Chloé nous a offert un témoignage émouvant, plein d'espoir et de courage. Chloé suit depuis sa naissance des traitements lourds et quotidiens . Elle a vaincu tous les obstacles pour devenir championne du monde de ballet sur glace malgré sa maladie. Bravo Chloé, quelle magnifique leçon tu nous as donnée ce soir....



Conférence du Dr Rebecca Hamidfar:

« *Malheur à l'enfant chez qui un baiser sur le front a un goût salé, il est ensorcelé et doit mourir* » Voici la 1ère description de la mucoviscidose au Moyen Age.

La mucoviscidose correspond à une accumulation au niveau des muqueuses pulmonaires ou digestives, d'un mucus visqueux qui s'infecte car ne peut s'éliminer. C'est une maladie génétique autosomique récessive liée à une mutation d'un gène (DF508 le plus souvent mais il existe de nombreuses autres localisations) et codant pour la protéine CFTR qui gère le passage du chlore à travers la membrane cellulaire. La maladie est présente pour 1/4500 naissances . En France 1 adulte/30 est porteur sain d'une délétion génique. Le dépistage se fait à la naissance par le Test de Guthrie. L'espérance de vie a considérablement augmenté depuis ces dernières années grâce à une meilleure prise en charge de kinésithérapie pulmonaire et à la découverte de nouveaux traitements de trithérapie qui donnent d'immenses espoirs. Un immense merci à notre brillante oratrice



C'est sous un temps très incertain que nous nous rendus à Lans en Vercors pour participer aux Journées des Virades de l'espoir. Le soleil dans nos coeurs a vite chassé la pluie . Nous avons accueillis beaucoup de promeneurs en famille qui venaient eux aussi soutenir cette cause. C'est avec une grande Flash Mob que la journée s'est achevée avec beaucoup de gaieté.

Grande Opération Vins: Message de notre pilote Pierre G:

« *Dans deux ou trois jours nous allons boucler la prise de Commandes de Vin.*

Sans attendre le résultat, nous pouvons donner un chiffre qui est une première dans l'histoire du Club.

A de très très rares exceptions, la quasi totalité des membres a participé à l'opération.

On va dire, presque 90%.

Attendons les chiffres définitifs et les félicitations de Président pour son Club qui fait preuve d'un engagement remarquable et présage de participations et de l'assiduité enfin retrouvés. »

Vend 1er Octobre: Déjeuner Mercure Meylan
Vend 8 Octobre: Dîner de « travail et réflexions » Mercure Meylan
Vend 15 Octobre: Déjeuner « Hors les Murs »
Vend 22 Octobre: Soirée Conférence