

MARCHE SOLIDAIRE à ST JEAN DU BOIS organisée par les associations LSR de la Sarthe au profit de l'ASSOCIATION NEUROFIBROMATOSE

Pour la 3ème année consécutive, les adhérents ont fait une marche solidaire à ST JEAN du BOIS. 82 participants sont partis dès 9h30 et ont parcouru 8kms autour de la commune.



Cette sortie s'est terminée par un regroupement à la salle municipale de la commune (mise gracieusement à notre disposition par Monsieur le Maire).

Le président de LSR 72 Daniel Bruneau a pris la parole pour indiquer l'importance de la solidarité au sein de notre association.

La déléguée de l'association Neurofibromatoses Annick MAUDUIT a donné des informations sur la maladie, l'avancée de la recherche et l'importance des dons pour les malades qui attendent des traitements.

Monsieur le maire a également dit quelques mots sur sa commune et la satisfaction de cette solidarité.



Puis tous les participants ont été conviés au verre de l'amitié offert par LSR, suivi d'un pique-nique que les participants avaient apportés et qui s'est terminé par un choix important de gâteaux confectionnés par un certain nombre de bénévoles.

Au cours de ce repas une collecte a été organisée au profit de la NEUROFIBROMATOSE et l'intégralité de celle-ci lui a été versée.

C'est aussi cela la solidarité à LSR.



L'après midi la visite de la faïencerie de MALICORNE était au programme. C'était une agréable visite de ce musée.



L'association Neurofibromatose remercie les organisateurs LSR72 et LSR PTT pour cette belle initiative ainsi que les bénévoles et les marcheurs pour leur soutien financier.

Réjane



LES NEUROFIBROMATOSES MALADIES GÉNÉTIQUES

Neurofibromatoses

Les buts de l'association :
Informer les familles et les malades, le grand public, le monde médical...
Financer la recherche afin de comprendre et trouver des traitements.
Apporter soutien et assistance aux malades, aux familles.

VOUS POUVEZ NOUS AIDER

Donnez, adhérez en ligne :
www.anrfrance.fr
 Vos versements donnent droit à déduction fiscale.

Association Neurofibromatoses et Recklinghausen

Fondée en 1986
 Membre de l'Alliance Maladies Rares
 Reconnue d'utilité publique le 3 mai 2004

Réalisé avec le soutien de