

LES VIRADES DE L'ESPOIR DE LA CÔTE D'AMOUR

Dimanche 26 septembre 2021

Esplanade Salies-de-Béarn de 8 h 00 à 14 h 30 à BATZ-sur-MER

RANDONNEES PEDESTRES (encadrées par ASSCA) : 3 circuits au choix

Faites un DON puis partez randonner !!!

Départ 8H45 : 15 km NOUVEAU CIRCUIT Boucle Batz, Le Pouliguen, Batz

Départ 9H30 : 8 km NOUVEAU Découvrez les marais et villages de BATZ sur Mer avec une guide conférencière

Départ 10H15 : 4 km Parcours familial accessible à tous avec passage au MOULIN de la Falaise où les enfants pourront écouter les contes de « Jacqu'otte en Roulotte ».

Un ravitaillement sera proposé sur les circuits

ANIMATIONS TOUTE LA MATINEE

Restauration (bar, crêpes, galettes, gâteaux, sandwichs...).

Animations (enveloppes, calendrier) avec nombreux lots à gagner

Groupe musical STEREDENN VOR et pour clôturer la journée lâcher de Bulles à partir de 13H.

COURS GYM-FITNESS

Encadré par Dominique, ouvert à tous contre un don au profit de « Vaincre la Mucoviscidose », le mercredi 22 Septembre à 9 h 30, salle Jean Fréour à Batz-sur-Mer.

Contact Virade : Mr. Claude ADVENARD – 06 37 92 05 95 claud.advenard@gmail.com

Je ne peux pas participer à la Virade mais je souhaite faire un don :

- **PAR COURRIER :** J'envoie mon chèque à l'ordre de Vaincre la Mucoviscidose (indiquer votre mail au dos du chèque de façon très lisible pour recevoir le reçu fiscal) à : Claude ADVENARD 1 allée des Prés Pacaux 44600 ST NAZAIRE

PAR INTERNET : Je me connecte en ouvrant le lien hypertexte suivant :

[La Virade de Batz-sur-Mer - Les Virades de l'Espoir / VLM : Les Virades de l'Espoir / VLM \(vaincrelamuco.org\)](http://LaVirade.deBatz-sur-Mer-LesVirades.deL'Espoir/VLM:LesVirades.deL'Espoir/VLM(vaincrelamuco.org)) et je fais un don en toute sécurité avec ma carte bancaire

QU'EST-CE QUE LA MUCOVISCIDOSE :

C'est une maladie génétique invisible qui détruit progressivement les poumons. Elle provoque un épaississement du mucus qui tapisse les bronches et le pancréas, ce qui favorise les infections pulmonaires et troubles digestifs. Elle entraîne une insuffisance respiratoire sévère et évolutive contraignant à une vie quotidienne astreignante. Malgré une espérance de vie de 48 ans aujourd'hui pour ces patients, (elle était de 7 ans dans les années 1960) et qui continue d'augmenter grâce au progrès de la recherche, la seule alternative pour prolonger un peu plus leur vie est la transplantation pulmonaire, qui survient en moyenne à l'âge de 28 ans. En France, deux millions de personnes sont porteuses saines du gène de la Mucoviscidose et tous les trois jours, un enfant naît atteint de la maladie.

Nous comptons sur vous pour nous rejoindre dans le combat contre la Mucoviscidose.