

Avec la campagne 'Du sport pour vivre', l'Association Muco met l'accent sur l'importance de la pratique sportive pour les personnes atteintes de mucoviscidose

L'Association Muco lance des #mucosocks de sport durant la Mucoweeek

18 novembre 2024 – La Semaine européenne de la Mucoviscidose débute aujourd'hui. Coutume oblige, l'Association Muco lance donc sa collection de chaussettes originales pour adultes et enfants. Des chaussettes de sport cette fois, car l'importance de l'activité sportive est cette année au cœur de la campagne. Le sport est bénéfique pour tout le monde, mais il l'est d'autant plus pour les 1.379 personnes atteintes de mucoviscidose dans notre pays. Pratiquer une activité sportive fait donc partie intégrante du traitement quotidien des personnes atteintes de muco. Deux sportifs belges de haut niveau soutiennent la campagne. La Belgian Cat Emma Meesseman a rencontré Mattia-Luca (13), un jeune joueur de basket de sa région atteint de mucoviscidose, pour un match amical. Kathleen (35) a quant à elle affronté le Red Lion Vincent Vanasch lors d'une séance de shoot-out. La Mucoweeek a pour but d'attirer l'attention sur la maladie héréditaire potentiellement mortelle la plus répandue dans notre pays. Le bénéfice de la vente des #mucosocks, disponibles à partir d'aujourd'hui sur www.mucoweeek.be, sera intégralement consacré à soutenir les personnes atteintes de mucoviscidose dans leur lutte quotidienne face à la maladie.

En Belgique, 1.379 personnes sont atteintes de mucoviscidose. Grâce à la recherche scientifique, les traitements s'améliorent. De nouveaux médicaments permettent d'améliorer la qualité de vie et d'augmenter l'espérance de vie. Malheureusement, ils ne sont pas efficaces pour toutes les personnes atteintes de mucoviscidose, et la maladie reste incurable. Un traitement quotidien et parfois fastidieux est encore nécessaire pour lutter contre les infections pulmonaires, éviter les traitements antibiotiques prolongés et les hospitalisations, ainsi que les problèmes digestifs et la malnutrition.

Campagne de sensibilisation 'Du sport pour vivre'

Aujourd'hui débute la Semaine européenne de la Mucoviscidose. Avec la campagne de sensibilisation nationale 'Du sport pour vivre', l'Association Muco veut attirer l'attention du grand public sur la maladie et l'importance du sport pour les personnes atteintes de mucoviscidose. Bouger aide à fluidifier le mucus. L'activité physique contribue au développement d'une meilleure capacité pulmonaire et renforce les muscles respiratoires. Elle a également un impact positif sur l'appétit, la qualité de vie et le bien-être mental en général. Pratiquer une activité sportive fait donc partie intégrante du traitement quotidien des personnes atteintes de muco.

"Outre les aérosols, les séances de kiné et les médicaments pour faciliter la digestion, l'exercice physique fait également partie du traitement quotidien de la muco. L'activité sportive a un effet positif sur la santé des personnes atteintes de muco et favorise leurs contacts sociaux. Grâce aux bénéfices de la vente des #mucosocks, nous voulons soutenir les personnes atteintes de muco », déclare Stefan Joris, directeur de l'Association Muco.

Kathleen, joueuse de hockey atteinte de muco, affronte le Red Lion Vincent Vanasch pour une séance de shoot-out

Deux sportifs belges de haut niveau soutiennent la campagne. La Belgian Cat Emma Meesseman a échangé quelques balles avec Mattia-Luca (13), un jeune joueur de basket de sa région atteint de



Communiqué de presse

mucoviscidose. Kathleen (35), joueuse de hockey bruxelloise, a quant à elle affronté le Red Lion Vincent Vanasch lors d'une séance de shoot-out. Les deux vidéos sont à découvrir sur www.mucoweek.be.

Les #mucosocks deviendront vos nouvelles partenaires

L'Association Muco présente à nouveau des « chaussettes muco » fun pour adultes et enfants. Les bénéfices seront consacrés au soutien aux patients. Les chaussettes de cette année sont sportives et colorées, et répondent aux exigences liées à la pratique sportive. Les #mucosocks sont entre autres composées de la microfibre Dryarn®, qui garantit plus de légèreté et de respirabilité. Que ce soit pour rouler à vélo, faire du padel ou se promener en famille, les chaussettes seront toujours confortables. Les #mucosocks seront vos nouvelles partenaires de sport pour seulement 15 euros !

Achetez les #mucosocks et soutenez les personnes atteintes de mucoviscidose

Les chaussettes sont disponibles en 5 tailles :

33-35, 36-38, 39-41, 42-44 en 45-47

Prix : €15

Vous pouvez acheter les nouvelles #mucosocks sur www.mucoweek.be

La mucoviscidose en chiffres

- La Belgique compte 1 379 personnes atteintes de mucoviscidose.
- 1 Belge sur 20 est porteur du gène muco et susceptible de transmettre la maladie à ses enfants.
- Tous les 10 jours, un enfant atteint de mucoviscidose naît dans notre pays.
- On dénombre plus de 700 mutations différentes qui provoquent la muco
- Le traitement pour lutter contre les symptômes peut prendre jusqu'à 4 heures par jour.
- L'espérance de vie moyenne des personnes atteintes de mucoviscidose se situe entre 45 et 54 ans.

À propos de l'Association Muco

Aux côtés des familles, des centres muco et des intervenants médicaux, l'Association Muco s'engage en faveur d'une vie meilleure et plus longue pour les personnes atteintes de mucoviscidose. Elle leur apporte de l'information, un soutien social, financier et pratique. L'Association Muco défend également leurs intérêts et se mobilise afin de sensibiliser le gouvernement à leur situation.

À côté de l'aide directe aux personnes atteintes de mucoviscidose et à leur famille, l'association soutient aussi la recherche scientifique. En offrant par exemple à de jeunes chercheurs la possibilité de participer à des formations, en soutenant les réseaux d'études cliniques et en contribuant concrètement à des projets de recherche destinés à améliorer les traitements et la qualité de vie des personnes atteintes de mucoviscidose. Pour ce faire, l'association travaille en étroite collaboration avec le Fonds Forton de la Fondation Roi Baudouin, un comité médical et des groupes de kinésithérapeutes, diététiciens, infirmiers, travailleurs sociaux et psychologues. Au niveau national et international, l'Association Muco travaille en étroite collaboration avec d'autres organisations de patients et associations muco. Elle est membre de CF Worldwide et de Cystic Fibrosis Europe (CFE).

Pour plus d'informations, vous pouvez contacter (ne pas publier) :

Wavemakers PR; Emanuel Sys, 0486 17 52 65 - emanuel@wavemakers.eu