

# 20 RAPPORT 24 ANNUEL





# Qu'est-ce que la mucoviscidose ?

## MUCUS EPAIS

qui entrave la respiration et la digestion

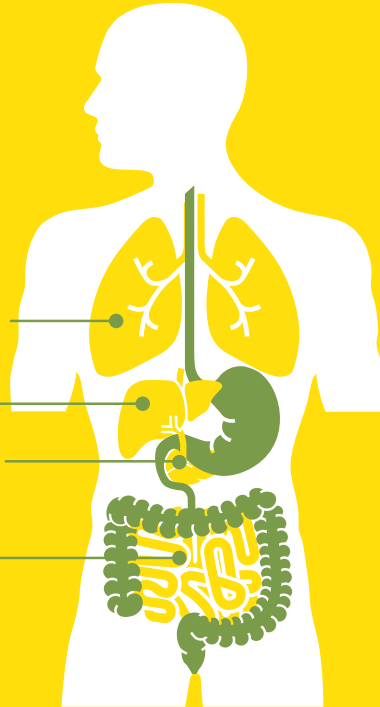
Problèmes importants :

poumons

foie

pancréas

intestins



La **plus courante** des maladies génétiques graves en Belgique



**1.379\*** personnes sont atteintes de mucoviscidose dans notre pays



**1 BELGE SUR 20** est porteur du gène responsable de la mucoviscidose et est susceptible de transmettre la maladie à ses enfants



**TOUS LES 10 JOURS** un enfant atteint de mucoviscidose naît en Belgique

**47%\*** des personnes atteintes de mucoviscidose travaillent

Actuellement, la mucoviscidose est toujours

**INCURABLE**

le traitement est **lourd**



Jusqu'à **100 PILULES** par jour



Jusqu'à **4 HEURES/JOUR** de traitement intensif



Plus d'un patient muco adulte sur sept\* subit une

**TRANS-PLANTATION PULMONAIRE**

le traitement est **coûteux**



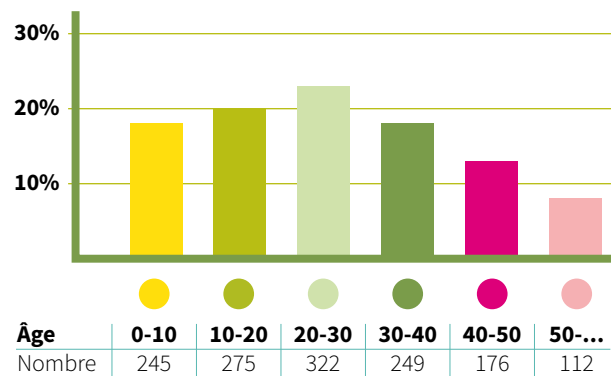
En 2024, **911** personnes atteintes de muco ont reçu un soutien financier de l'Association Muco, pour un montant total de **852.572 euros**

# Vivre avec la muco

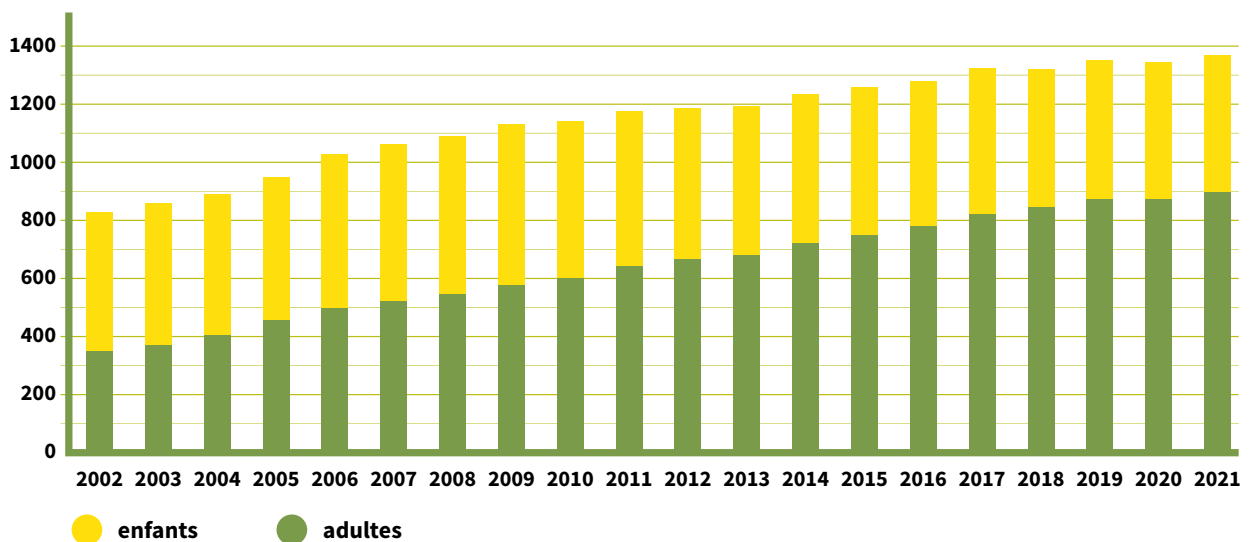
Selon les chiffres les plus récents du Registre belge de la mucoviscidose, notre pays compte 1.379 personnes atteintes de la muco. Environ 30 nouveaux cas sont diagnostiqués chaque année.

La mucoviscidose reste une maladie incurable. Cependant, le traitement et les soins s'améliorent d'année en année. Grâce à cela, l'espérance de vie des personnes atteintes de muco augmente et la proportion d'adultes par rapport au nombre total de personnes atteintes de mucoviscidose dans notre pays s'accroît. Un simple coup d'œil aux tableaux le montre. Depuis 2008, la majorité des personnes atteintes de muco sont âgées de plus de 18 ans. Cette proportion s'élevait à 66% en 2021.

**TABLEAU : CATÉGORIES D'ÂGE**



**TABLEAU : POURCENTAGE D'ADULTES ET D'ENFANTS ATTEINTS DE MUCOVISCIDOSE**



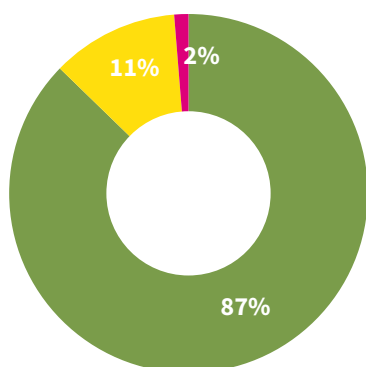
# Notre combat contre la muco en 2024

En 2024, nous avons pu en savoir plus sur l'impact et les effets secondaires du médicament Kaftrio. Celui-ci entraîne une augmentation significative de la fonction pulmonaire, une forte diminution des poussées de la maladie et des traitements antibiotiques associés, une augmentation de l'IMC et permet d'éviter ou de retarder les transplantations pulmonaires, ce qui se traduit en fin de compte par une augmentation de l'espérance de vie. Mais il est clair que les résultats varient d'une personne à l'autre et que certains effets secondaires désagréables ou plus graves nécessitent des solutions sur mesure chez certaines personnes.

Nous suivons de près les développements et l'impact du Kaftrio sur la vie quotidienne des personnes

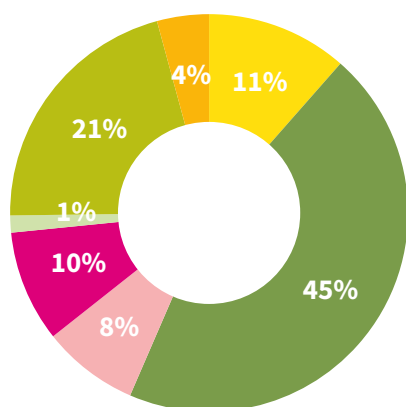
atteintes de muco. Des sujets tels que l'impact sur les allocations, le désir d'enfant et le planning familial, la muco et le travail, l'accès à l'assurance solde restant dû,... gagnent en importance et font l'objet d'une plus grande attention dans nos services et nos communications depuis l'introduction du Kaftrio.

Certains groupes de personnes ne bénéficient pas des traitements les plus récents, ou n'y ont pas accès, comme les personnes atteintes de mutations rares ou celles qui ont subi une transplantation pulmonaire. Les soutenir est également une priorité pour notre association. Le contexte dans lequel nous travaillons évolue, mais notre mission reste la même : œuvrer pour rendre la vie meilleure et plus longue pour toutes les personnes atteintes de mucoviscidose.



**TABLEAU : À QUOI EST CONSACRÉ LE BUDGET DU SERVICE FAMILLES ET ADULTES MUCO ?**

DOMAINE	MONTANT [1]
<span style="color: green;">●</span> Aide financière directe aux familles et adultes	852.572 €
<span style="color: yellow;">●</span> Défense des intérêts	111.931 €
<span style="color: magenta;">●</span> Infos aux familles et adultes/éducation	12.492 €
<b>TOTAL</b>	<b>976.995 €</b>



**TABLEAU : AIDE FINANCIÈRE DIRECTE AUX FAMILLES ET ADULTES**

DOMAINE	MONTANT
<span style="color: yellow;">●</span> Titres-services et aide familiale	97.825 €
<span style="color: green;">●</span> Fonds	383.845 €
<span style="color: pink;">●</span> Transplantations	66.891 €
<span style="color: magenta;">●</span> Accès soins médicaux	77.337 €
<span style="color: lightgreen;">●</span> Psychothérapie	11.815 €
<span style="color: olive;">●</span> Alimentation [1]	178.869 €
<span style="color: orange;">●</span> Autre	35.991 €
<b>TOTAL</b>	<b>852.572 €</b>

[1] En raison d'une méthode de calcul différente, les montants ne correspondent pas toujours à ceux du compte de résultat. Contactez notre service comptabilité (joseph@muco.be) si vous souhaitez plus d'informations à ce sujet.

**TABLEAU : SOUTIEN ACCORDÉ VIA LES FONDS EN 2024**

FONDS	MONTANT	BÉNÉFICIAIRES
<b>Fonds Muco Enfants</b>	54.882 €	229
<b>Fonds Sport Enfants</b>	38.103 €	196
<b>Fonds Muco Adultes</b>	124.266 €	426
<b>Fonds Sport Adultes</b>	166.593 €	380
<b>TOTAL</b>	<b>383.845 €</b>	

**TABLEAU : SOUTIEN FINANCIER ALIMENTATION 2024**

ALIMENTATION	DÉPENSES	BÉNÉFICIAIRES
<b>Compléments alimentaires</b>	68.340 €	113
<b>Nourriture par sonde</b>	110.530 €	37
<b>TOTAL</b>	<b>178.869 €</b>	

### SOUTIEN FINANCIER AUX FAMILLES ET ADULTES

Les services que nous offrons à nos membres sont très variés. Entre autres choses, nous publions des brochures et fournissons des informations sur mesure, car chaque étape de la vie d'une personne atteinte de mucoviscidose entraîne de nouveaux défis. Nous proposons ces informations aussi bien en version papier qu'au format numérique. Nous organisons des contacts entre membres, offrons un soutien financier, vendons du matériel médical ou le mettons gratuitement à la disposition de nos membres.

L'amélioration de l'état de santé d'un grand nombre de nos membres depuis l'avènement du Kaftrio leur ouvre de nouvelles perspectives, mais entraîne aussi de nouveaux défis et de nouveaux questionnements. Des questions sur les implications sur leurs allocations, leur désir d'enfant, la cohabitation, le travail, etc. Le personnel de notre association suit des formations ciblées afin d'acquérir les connaissances nécessaires autour de ces sujets et de remplir au mieux leur rôle d'accompagnement.

De plus, nous proposons différentes formes de soutien financier pour les frais liés à la muco. L'objectif est de continuer à permettre à toutes les personnes atteintes de muco d'accéder aux traitements essentiels car, pour nous, les raisons financières ne doivent pas faire obstacle aux meilleurs soins possibles.

Comme le montrent les tableaux en page 5, le soutien financier direct aux patients et aux familles reste notre principale dépense en 2024. La recherche scientifique et notre investissement dans la défense des droits de nos membres représentent également une part importante de nos dépenses.

### TRAITEMENTS IMPORTANTS

Fin 2024, le gouvernement belge a annoncé que le médicament Kaftrio serait également remboursé pour les enfants âgés de 2 ans et plus présentant au moins une mutation F508del. Le groupe s'agrandit, mais tout le monde n'est pas encore « à bord ». Les personnes ne présentant pas de mutation F508del attendent toujours d'y avoir accès. La recherche scientifique, et en particulier une étude française, montre qu'environ la moitié des personnes porteuses d'une mutation rare réagissent bien au médicament. Un calcul basé sur les données du Registre belge de la mucoviscidose nous indique qu'il y a environ 70 personnes qui n'ont pas accès au médicament aujourd'hui alors qu'elles pourraient en bénéficier. Nous plaçons donc depuis plus d'un an pour que les patients belges sans mutation F508del puissent prendre Kaftrio dans le cadre d'un essai temporaire, comme c'est le cas en France. En cas de résultats favorables avérés, ils devraient pouvoir continuer à prendre le médicament. Nous demandons à notre gouvernement de créer le plus rapidement possible une ouverture dans les procédures rigides et lentes et d'offrir à ce petit groupe de personnes une meilleure qualité de vie et une meilleure espérance de vie.

Un deuxième dossier concerne l'indisponibilité persistante d'enzymes pancréatiques, connues sous la marque Creon. Ces enzymes améliorent la digestion. Elles sont essentielles dans le traitement quotidien car un bon état nutritionnel est nécessaire pour la croissance et le maintien du poids, pour maintenir une fonction pulmonaire stable et pour renforcer la résistance et l'immunité. Avec les centres muco, nous demandons au fabricant Viatris et à notre gouvernement de prendre les mesures nécessaires pour assurer un approvisionnement suffisant, sous la forme d'une quantité suffisante de Creon ou en permettant à un autre fabricant d'enzymes pancréatiques d'entrer sur le marché belge.

## RECHERCHE SCIENTIFIQUE

En 2024, nous avons continué à soutenir les huit projets scientifiques sélectionnés à l'issue de l'appel à projets conjoint avec le Fonds Forton de la Fondation Roi Baudouin en 2023. Les rapports intermédiaires et les présentations lors de conférences internationales montrent que de beaux progrès sont réalisés, nous attendons donc avec impatience les premières publications scientifiques.

En matière de recherche clinique, 2024 a été une année importante. En Europe, et donc aussi dans notre pays, les premières études cliniques sur les thérapies géniques ont eu lieu. Il s'agit de thérapies qui combattent la mucoviscidose à sa source : dans notre matériel génétique. Et bien qu'il est question d'avancées dans le futur, les thérapies géniques pourraient peut-être même un jour guérir la mucoviscidose. Tout cela est extrêmement intéressant, mais aussi compliqué. Les évolutions se succédant à un rythme effréné, l'Association Muco reste à l'écoute et informe ses membres à intervalles réguliers. En 2024, nous avons organisé une session Facebook live sur les thérapies géniques en février, et le sujet a également été abordé lors d'un atelier après l'Assemblée Générale en mai. Nous avons également continué à apporter notre contribution à la promotion de la recherche sur la mucoviscidose au niveau européen. En créant un domaine de recherche attrayant pour les jeunes scientifiques, nous espérons non seulement enthousiasmer les jeunes talents pour la recherche sur la mucoviscidose, mais aussi les intéresser à long terme. Nous le faisons par exemple en organisant, avec d'autres associations de patients européennes, un événement annuel pour les jeunes chercheurs. Le EYIM (European CF Young Investigators Meeting) est un congrès de trois jours pour les chercheurs de moins de 40 ans qui a lieu chaque printemps à Paris. L'objectif de cet événement est d'apprendre à présenter ses résultats de recherche avec aisance et d'échanger avec d'autres jeunes scientifiques et des personnalités reconnues dans le domaine. En outre, l'Association Muco contribue chaque année à la bourse de chercheurs et de chercheuses en postdoctorat de nationalité européenne. Cette bourse de trois ans leur permet de progresser dans leurs recherches et d'obtenir un financement supplémentaire pour une carrière de recherche stable.



Participants au congrès de l'EYIM (European CF Young Investigators Meeting) en 2024

## DÉFENSE DES INTÉRÊTS INDIVIDUELS

L'Association Muco a pour objectif d'aider chaque jeune et adulte atteint de muco et sa famille à surmonter les obstacles qu'ils rencontrent sur leur chemin. Par exemple, nous aidons les personnes atteintes de muco dans leur recherche d'une assurance hospitalisation appropriée, nous les guidons dans leurs démarches pour obtenir certaines allocations de l'état et nous répondons à leurs questions concernant les études ou le travail. Parfois, plusieurs initiatives sont nécessaires pour défendre les droits et les intérêts d'un membre. Dans des situations exceptionnelles, nous accompagnons une personne atteinte de muco lors d'évaluations médicales ou pour contester des décisions d'organismes publics dans le but de garantir ses droits.

**Mattijs Bulcaen**, Chercheur post-doctoral, KU Leuven et actuellement Broad Institute of Harvard and MIT. Actif dans la recherche sur la thérapie génique et le 'prime editing', notamment dans le cadre de la mucoviscidose.

Mattijs est un des chercheurs qui a bénéficié du soutien de l'Association Muco en collaboration avec le Fonds Forton.



## COOPÉRATION

On est souvent plus fort lorsqu'on présente un front uni avec d'autres groupes (de patients). C'est pourquoi nous faisons partie de diverses plates-formes de consultation et de coopération, telles que les organisations faitières d'associations de patients. Il s'agit notamment de la Vlaams Patiëntenplatform, de la Ligue des Usagers des Services de Santé (LUSS) et de Radiorg.be (l'association faitière belge des personnes atteintes de maladies rares). Nous participons également à des groupes de travail dans le giron de l'INAMI, comme celui qui concerne le remboursement de l'alimentation par sonde à domicile. L'association Muco

coopère avec divers organismes gouvernementaux tels que l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé (FAGG), le Centre fédéral d'expertise et de santé (KCE), l'Agence belge des données de santé (HDA) et ScienSano. Le plaidoyer se fait à tous les niveaux politiques : régional, national, mais aussi européen ou international. Par exemple, nous sommes des membres actifs de CF Europe, l'organisation faitière des associations nationales et régionales de la mucoviscidose en Europe. Nous y discutons de la recherche scientifique et de la défense des intérêts, et nous élaborons des politiques qui répondent réellement aux besoins communs. Cela permet de faire entendre la voix et les besoins des personnes atteintes de mucoviscidose.

# Quelques chiffres en bref

Nous clôturons l'exercice 2024 avec un résultat négatif de 613 922 euros. Ce résultat négatif est dû à une baisse des recettes, plutôt qu'une hausse des dépenses. Quand on considère que l'utilisation du budget des dépenses est à 93%, les dépenses sont donc maîtrisées ; celle des moyens mis à disposition (budget des recettes) n'est que de 84%. Les recettes opérationnelles (dons et actions) baissent de 556 378 euros par rapport à l'exercice 2023 ; cette baisse correspond presque à la différence opérationnelle entre les recettes réalisées (dons et actions) et les recettes prévues au budget (521 507 euros). Nous constatons encore l'importance que les recettes des legs exercent sur notre budget : nous n'avons réalisé que 50% du budget des legs avec un manque à gagner de 241 647 euros.

Les frais généraux représentent 18% de toutes les dépenses, c'est pratiquement le même pourcentage

que celui de l'exercice précédent alors que nous ne dépassons généralement pas les 15%. C'est une augmentation liée à la charge de la dette de notre investissement dans le nouveau bâtiment et dans son amortissement, ainsi qu'aux travaux d'aménagement des nouveaux lieux de travail.

Mais cela signifie également que l'essentiel de nos moyens (82%) ont été utilisés aux activités de soutien direct et indirect aux patients et à leurs familles, à la défense de leurs intérêts, à la recherche scientifique, à la sensibilisation et à la récolte de moyens financiers pour réaliser ces objectifs. En conclusion, les dépenses étant maîtrisées, cette perte est essentiellement due aux conditions opérationnelles exceptionnellement difficiles. Des mesures ont été prises pour que les années qui suivent nous ramènent à l'équilibre.

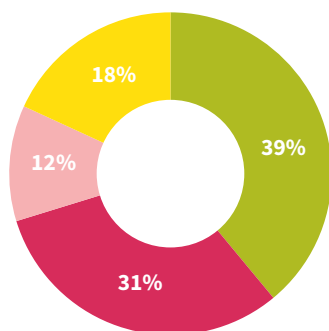


TABLEAU : RÉPARTITION DES DÉPENSES	
SUJET	DÉPENSES
<span style="color: #8ebf40;">●</span> <b>Soutien général aux familles et adultes</b>	1.392.736,76 €
<span style="color: #c0392b;">●</span> <b>Sensibilisation</b>	1.116.579,53 €
<span style="color: #e91e63;">●</span> <b>Recherche scientifique</b>	414.805,64 €
<span style="color: #f1c40f;">●</span> <b>Frais généraux</b>	648.213,86 €

BILAN APRÈS RÉPARTITION		
ACTIF	EXERCICE 2024	EXERCICE 2023
ACTIFS IMMOBILISÉS	1.276.495 €	1.213.945 €
ACTIFS CIRCULANT	3.656.772 €	4.878.057 €
<b>TOTAL DE L'ACTIF</b>	<b>4.933.266 €</b>	<b>6.092.002 €</b>
PASSIF		
FONDS SOCIAL	3.462.151 €	4.076.073 €
PROVISIONS	0 €	0 €
DETTES	1.471.115 €	2.015.929 €
<b>TOTAL DU PASSIF</b>	<b>4.933.266 €</b>	<b>6.092.002 €</b>

COMPTE DE RÉSULTAT		
DÉPENSES	SITUATION AU 31/12/2024	SITUATION AU 31/12/2023
TOTAL SOUTIEN GÉNÉRAL FAMILLES ET ADULTES	1.392.737 €	1.434.680 €
TOTAL SENSIBILISATION	1.116.580 €	1.340.160 €
TOTAL RECHERCHE SCIENTIFIQUE	414.806 €	404.795 €
TOTAL FRAIS GÉNÉRAUX	648.214 €	717.819 €
<b>TOTAL DÉPENSES</b>	<b>3.572.336 €</b>	<b>3.897.454 €</b>
RECETTES	SITUATION AU 31/12/2024	SITUATION AU 31/12/2023
TOTAL DONNATIONS	1.907.300 €	1.848.295 €
TOTAL LEGS	243.353 €	686.372 €
TOTAL ACTIONS	378.274 €	551.212 €
TOTAL AUTRES	429.486 €	411.905 €
<b>TOTAL RECETTES</b>	<b>2.958.414 €</b>	<b>3.497.784 €</b>
<b>RÉSULTAT</b>	<b>-613.922 €</b>	<b>-399.670 €</b>



L'Association Muco est membre de Donorinfo.be, un centre d'information indépendant concernant les bonnes causes en Belgique.

#### FONDS QUI NOUS SOUTIENNENT

Nous remercions tout particulièrement les fonds suivants qui nous ont soutenus financièrement en 2024 par l'intermédiaire de la Fondation Roi Baudouin : le Fonds Forton, le Fonds De Warmste Week, le Fonds Tourneur-Hennaut, le Fonds Suzanne Vandevelde, le Fonds Jacqueline De Strycker et le Fonds Oasis Eureka. La Fondation Sense a également apporté une contribution importante à notre fonctionnement.

Nous sommes particulièrement attachés à la transparence financière. Vous pouvez consulter le bilan détaillé, le compte de résultat et le rapport du réviseur sur le site [www.muco.be/fr/que-faisons-nous/](http://www.muco.be/fr/que-faisons-nous/).

# Notre campagne annuelle de sensibilisation : Mucoweeek

## LE SPORT, UN ALLIÉ ESSENTIEL CONTRE LA MUCO

Nous avons encore vécu une super Mucoweeek cette année. Nos ambassadeurs sportifs de haut niveau et les nombreux témoignages de nos membres ont attiré l'attention du grand public sur la mucoviscidose. Et les chaussettes de sport originales ont contribué à rappeler l'importance de faire de l'exercice et du sport dans le cadre de sa thérapie quand on a la mucoviscidose.

La Mucoweeek 2024, ce sont 102 publications dans la presse, une belle couverture en radio et télé à travers tout le pays, des publications sur les réseaux sociaux qui ont été largement partagées, ... la Mucoweeek 2024 a de nouveau touché un large public.



La sensibilisation à cette maladie rare et complexe reste nécessaire, même depuis l'arrivée du Kaftrio. Plus le public sera informé, plus il comprendra et aura de l'empathie pour les personnes atteintes de mucoviscidose qui sont encore, aujourd'hui, confrontées à de grands défis.

Envie de découvrir les vidéos de la campagne ? Rdv sur [www.mucoweeek.be/fr](http://www.mucoweeek.be/fr)



## Votre aide dans la lutte contre la muco

En 2024, vous avez été nombreux à exprimer votre solidarité au profit de la lutte contre la mucoviscidose. Grâce à vous, chaque année, nous sommes en mesure de mener à bien les nombreux projets d'aide aux personnes atteintes de mucoviscidose et à leur famille. Nous avons remis 15.268 attestations fiscales à nos généreux donateurs et récolté **1.907.300 euros de dons** en 2024.

Plus de **378.274 euros ont été récoltés** l'année dernière grâce aux nombreuses actions locales organisées par des familles ou bénévoles, des entreprises, des service clubs, des écoles, des clubs de

sport, des centres muco, des médecins, des mouvements de jeunesse, etc.

Un grand merci également à toutes les entreprises qui nous soutiennent tout au long de l'année, et notamment aux sponsors de notre équipe Run for Air 2024, Fujitsu, Phoenix Belgium et Netcompany.

Les ventes via notre [webshop](http://www.mucoshop.be) [www.mucoshop.be](http://www.mucoshop.be) méritent également d'être soulignées : nous avons reçu plus de **1.900 commandes** de #mucosocks, cartes de vœux, chocolat Galler, etc.

Chaque jour, vous nous donnez les moyens d'améliorer la qualité de vie des personnes atteintes de mucoviscidose et de soutenir la recherche scientifique en Belgique. Merci de tout cœur pour votre précieux soutien en 2024. Votre aide fait toute la différence !

**Prêt.e à nous aider l'année prochaine ? On compte sur vous !**

## UN TOUT GRAND MERCI !

# Découvrez 1001 façons de nous soutenir

L'Association Muco ne perçoit aucune subvention. Pour soutenir les personnes atteintes de mucoviscidose et leur famille, pour soutenir la recherche scientifique, nous dépendons entièrement de la solidarité de nos donateurs et de nos sympathisants.



## Faites un don unique ou récurrent

Votre don ponctuel ou mensuel fait la différence. Tout don de 40 euros ou plus sur base annuelle donne droit à une déduction fiscale de 45%.

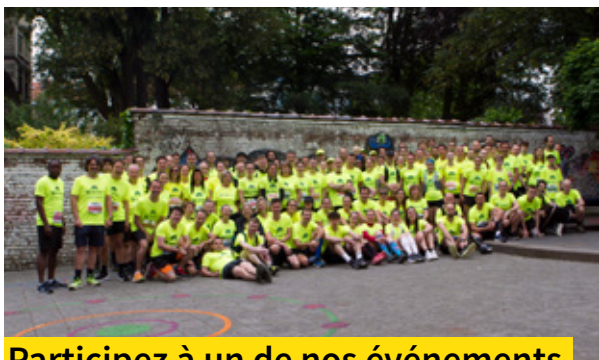
 [www.muco.be/don](http://www.muco.be/don)



## Organisez une action de solidarité

Toutes les occasions pour récolter des fonds sont les bienvenues ! Osez être créatifs... les personnes qui ont la muco comptent sur vous.

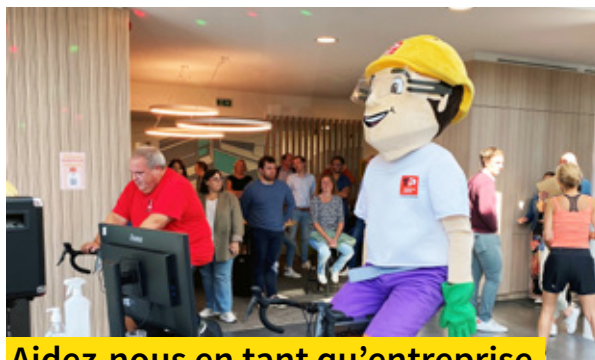
 [www.muco.be/fr/entrez-en-action/](http://www.muco.be/fr/entrez-en-action/)



## Participez à un de nos événements

Rendez-vous sur un des parcours de golf du Green de l'Espoir, dans les rues de la capitale lors des 20 km de Bruxelles (Run for Air), au Trail60 en avril 2026 ou à d'autres événements organisés par nos soins.

 [www.muco.be/fr/que-faisons-nous/campagnes](http://www.muco.be/fr/que-faisons-nous/campagnes)



## Aidez-nous en tant qu'entreprise

Vous voulez faire la différence avec votre entreprise dans la lutte contre la mucoviscidose ? Vous le pouvez ! Grâce à votre aide, l'Association Muco peut continuer à soutenir les personnes atteintes de mucoviscidose et à financer la recherche scientifique.

 [www.muco.be/fr/entrez-en-action/aider-en-tant-quentreprise](http://www.muco.be/fr/entrez-en-action/aider-en-tant-quentreprise)



### Achetez ou vendez nos produits

Chaussettes, chocolat, cartes de vœux, singes, ... notre boutique vous propose une série de produits vendus au profit de la lutte contre la muco.

 [www.mucoshop.myshopify.com/fr/](http://www.mucoshop.myshopify.com/fr/)



### Transformez des cadeaux en dons

Soutenez l'Association Muco lorsque vous organisez une fête, un anniversaire, ou même lors d'un décès, en invitant vos proches à faire un don déductible en guise de cadeau ou de témoignage de sympathie.

 [www.act.muco.be/fr-FR](http://www.act.muco.be/fr-FR)



### Soutenez-nous via votre testament

Faire un legs en faveur de l'Association Muco, c'est offrir une bouffée d'oxygène aux personnes atteintes de mucoviscidose et à leur famille. Une petite part d'éternité que vous décidez de leur léguer aujourd'hui et qui fait toute la différence.

 [www.muco.be/fr/entrez-en-action/#legs](http://www.muco.be/fr/entrez-en-action/#legs)



### Faites la différence avec votre Service Club

Pourquoi ne pas demander à votre Service Club de nous soutenir ? Nous sommes toujours disponibles pour venir vous décrire les actions concrètes que mène l'association auprès des personnes impactées par la mucoviscidose.

 [www.muco.be/fr/entrez-en-action/](http://www.muco.be/fr/entrez-en-action/)



## Fêtons les 60 ans de l'Association Muco ensemble !

Ce sera l'occasion de rendre hommage à toutes les personnes disparues trop tôt à cause de la mucoviscidose, de remercier toutes les personnes qui ont soutenu l'association financièrement au cours de ces 60 dernières années, ainsi que les nombreux bénévoles, les chercheurs et tous les intervenants du monde médical. Ce sera aussi le moment de nous tourner vers l'avenir, avec espoir. Et de se rappeler que la mucoviscidose reste une maladie grave et incurable à ce jour. Nous continuerons notre mission jusqu'à ce que la mucoviscidose soit complètement vaincue.

Découvrez le programme et comment vous pouvez participer à ce grand événement sur :

[www.muco60.be/fr](http://www.muco60.be/fr)

---

 [www.muco60.be](http://www.muco60.be)

---



# Chaque souffle compte

## Administrateurs

Pascal Borrey (*Président*)

Ann Lemmens (*Vice-présidente*)

Erik Aerts (*secrétaire*)

Jonny Coulon

Isabelle De Cang

David Klein

Paul Maris

Jonathan Monzée

Nele Vanleeuwe

Pierre-André Wustefeld



**Association Belge de Lutte contre  
la Mucoviscidose asbl**

Rue des Trois Ponts 124, 1160 Bruxelles  
[www.muco.be](http://www.muco.be) | [info@muco.be](mailto:info@muco.be)  
RPR Bruxelles | BE0408938142

**IBAN BE62 5230 8010 1261**