



Décembre 2016

Invitation presse

**Mucoviscidose :
inauguration du nouveau Centre de Ressources et de Compétences dijonnais**

La mucoviscidose est une pathologie lourde qui, du fait de la fragilité des patients, nécessite une prise en charge spécifique dans des locaux adaptés et dévolus entièrement à cette activité.

Créé en 2002, les professionnels du Centre de Ressources et de Compétences de la Mucoviscidose (CRCM) du CHU Dijon Bourgogne suivaient auparavant les patients dans le cadre du service de consultations de l'Hôpital d'Enfants. Depuis le mois de juin, ce centre a déménagé et s'est installé dans des locaux neufs et réservés uniquement à la prise en charge des patients atteints de mucoviscidose.

L'ouverture de cette structure nouvelle n'aurait pas été possible sans le soutien de l'association « Grégory Lemarchal », qui a pris en charge une partie de la rénovation, ainsi que l'aménagement, l'équipement et la décoration du nouveau CRCM dijonnais.

Elisabeth Beau, Directrice Générale du CHU Dijon Bourgogne,
le **Professeur Frédéric Huet**, chef de service Pédiatrie 1 du CHU Dijon Bourgogne
Pierre & Laurence Lemarchal, respectivement Président et Co-fondatrice de
l'Association Grégory Lemarchal

ont le plaisir de vous convier à l'inauguration du nouveau
Centre de Ressources et de Compétences de la Mucoviscidose (CRCM)
du CHU Dijon Bourgogne

mercredi 14 décembre

19h00

CRCM - Rez-de-chaussée de l'Hôpital d'Enfants - Entrée n°8 du CHU

Le Centre de Ressources et de Compétences de la Mucoviscidose du CHU Dijon Bourgogne

Le CRCM du CHU Dijon Bourgogne suit une file active de 130 patients, enfants et adultes confondus, issus de l'ensemble de la région Bourgogne. Chaque semaine, 30 à 35 malades sont accueillis par une équipe pluridisciplinaire pour le suivi de leur pathologie. Son activité quotidienne est largement soutenue par l'association « Vaincre la mucoviscidose ».



Le nouveau centre se compose désormais d'une salle d'attente et de plusieurs bureaux (médecins, infirmiers, psychologue, diététicienne, kinésithérapeute). Fonctionnalité, humanité et convivialité sont les maîtres-mots de cette réalisation. Une très belle réussite qui va permettre d'améliorer de manière significative l'accueil et les soins prodigués aux patients du centre dijonnais.

L'intervention de l'Association Grégory Lemarchal

Grégory Lemarchal était un artiste accompli, un chanteur reconnu, heureux de pouvoir communiquer ce qu'il avait en lui à travers ses chansons. Mais c'était aussi un jeune homme atteint d'un mal incurable, contre lequel il luttait sans jamais baisser les bras. L'Association Grégory Lemarchal a été créée en juin 2007 après son décès, à 24 ans, des suites de la mucoviscidose, pour poursuivre son combat. Sa famille a voulu une association à taille humaine, de proximité, basée sur sa connaissance intime et douloureuse de la maladie pour pouvoir répondre rapidement et efficacement aux besoins des familles, des hôpitaux et des chercheurs.

Parce que le bien-être des patients dépend en grande partie des conditions dans lesquelles ils sont pris en charge à l'hôpital, l'Association Grégory Lemarchal est déjà intervenue dans une vingtaine de services de pneumologie, de transplantation pulmonaire et de Centres de Ressources et de Compétences de la Mucoviscidose (CRCM) partout en France avec la même philosophie : offrir aux patients, aux familles et au personnel soignant un environnement beau et apaisant, dans ces lieux où l'on vient alléger les souffrances.

L'Association Grégory Lemarchal finance par ailleurs d'importants programmes de recherche pour sauver des vies, et apporte son aide aux patients et à leur famille pour apaiser leur quotidien. Elle informe le grand public sur la dure réalité de la mucoviscidose, maladie génétique mortelle la plus répandue en France, et sensibilise sans relâche à la nécessité du don d'organes, du don de soi.

L'Association Grégory Lemarchal en chiffres

Environ 1 400 membres en 2015

350 bénévoles partout en France

Depuis 2007 : 4,9 millions d'euros alloués à la recherche, 3,4 millions à la qualité de vie des patients et la réhabilitation de services dans les hôpitaux, 700 000 euros à l'information sur la mucoviscidose et la sensibilisation au don d'organes.

<http://www.association-gregorylemarchal.org>

Contact presse Association Grégory Lemarchal : Marc Teynier

06.98.53.73.73 / marc@association-gregorylemarchal.org

Contact Presse :

Céline Cornillat

Directrice de la Communication

Tél. 03 80 29 36 28

Mail : celine.cornillat@chu-dijon.fr

