

Nous avons besoin de vous ...

Nous avons besoin DE VOTRE AIDE pour que nous puissions apporter aux patients porteurs de la F.P.I. un meilleur avenir.

Pour cela vous pouvez :

- ✓ Vous engager en devenant adhérent à notre association,
- ✓ Nous aider pour l'animation en devenant un membre actif et bénévole,
- ✓ Faire des dons (même 1 euro), car ils sont tous reversés à la recherche.

Engagez-vous car vous êtes concernés.

La F.P.I. peut vous toucher ou toucher un être aimé.

Demande d'adhésion :

Nom :
Prénom :
Adresse :
Tel fixe :
Tel portable :
Mail :
Adhésion : 25 EUROS
Dons de :

Notre association délivre un reçu fiscal pour vos impôts. Vos dons bénéficient d'une déduction fiscale.

AIDER LA RECHERCHE

EDUQUER ET INFORMER

AIDER LES PATIENTS ET LES FAMILLES

RELAIS TELEPHONIQUE, AIDES



Coordonnées de l'association :

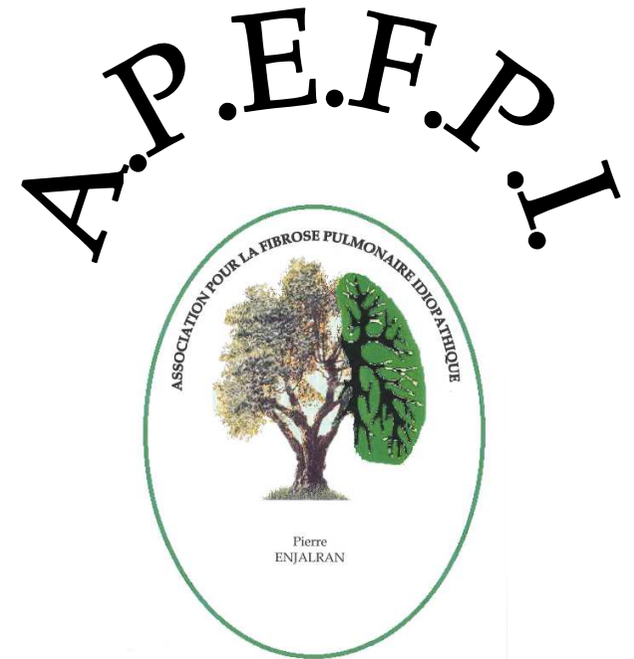
ASSOCIATION FIBROSE PULMONAIRE
IDIOPATHIQUE

Pierre ENJALRAN

17 rue de la Caoue

31210 Ardiège

Email : enjalran.francoise@orange.fr



L'olivier arbre de vie - Le poumon source de vie

PARLEZ-NOUS DE :
**LA FIBROSE PULMONAIRE
IDIOPATHIQUE (F.P.I.) !**



ASSOCIATION FIBROSE PULMONAIRE
IDIOPATHIQUE PIERRE ENJALRAN
Président d'honneur : Pr Bruno CRESTANI
Présidente : Françoise ENJALRAN
N° INSEE 798 752 937 0010
Déclaration N° W31200 1987
Organisme d'Intérêt Général
Adhérent FFAAIR

QU'EST - CE QUE LA FIBROSE PULMONAIRE IDIOPATHIQUE (F.P.I.) ?

La **F.P.I.** est une maladie pulmonaire qui touche notamment les alvéoles, ces petites poches au bout des bronches où se font les échanges gazeux (absorption de l'oxygène et rejet du dioxyde de carbone).

Le terme idiopathique signifie que la cause de cette maladie est inconnue.

La F.P.I. débute généralement entre 60 et 70 ans chez les hommes principalement.

On évalue le nombre de patients à 17 000 en France et 4 000 nouveaux cas seraient diagnostiqués chaque année.

Le diagnostic de cette maladie doit être précoce, le pronostic étant assez sombre.

La maladie se manifeste par un essoufflement progressif, à l'effort puis au repos, une toux sèche ainsi qu'une grande fatigue.

L'association pour la fibrose pulmonaire idiopathique estime que le patient a droit à une information de qualité sur la maladie ainsi que sur tous les traitements et services dont il a besoin et dont il peut bénéficier.

Nous recevons des dons de familles éprouvées et de sympathisants actifs.

Les dons reçus par notre association sont intégralement reversés à la recherche biomédicale dédiée à la F.P.I. au sein du :

Laboratoire de l'INSERM unité 1152
Service du Professeur Bruno CRESTANI
Hôpital BICHAT
46 rue Henri HUCHARD
75877 PARIS Cedex 18
Tel : 01 40 25 68 02

Notre action

Notre association, créée le 21 janvier 2011, se mobilise pour faire connaître la **F.P.I.**, soutenir et informer les malades et leurs proches.

Nous désirons que le malade trouve un interlocuteur lorsqu'il en ressent le besoin.

Nous nous mobilisons sur plusieurs fronts :

- ✓ Manifestations musicales (concerts, chorales). Informations, journées Portes Ouvertes dans les hôpitaux.
- ✓ Distributions de plaquettes, de tracts, actions médiatiques, diverses animations pour informer et sensibiliser le public, sur la maladie et sur notre action.

Nos objectifs sont multiples :

- ✓ Informer les malades
- ✓ Informer le public
- ✓ Développer les rencontres et les actions avec les autres associations ciblées sur la F.P.I. en France et en Europe.
- ✓ Créer une charte pour les patients.
- ✓ Créer une communauté de patients, médecins, professionnels de santé, pour répertorier les attentes des patients, des familles, et déterminer les priorités (diagnostic précoce, information, accès aux soins).

Nos actions pour récolter des fonds :

- ✓ manifestations, concerts, journées portes ouvertes.
- ✓ vente de gâteaux, photos, animations.
- ✓ organisation de vides greniers, etc.
- ✓ récolte de dons.

Contacts et aide téléphonique



Email : enjalran.francoise@orange.fr

Ou apefpi@gmail.com

Tel : 06 87 99 92 51

ou 06 86 32 63 18

C'est un grand MERCI que nous formulons à tous les DONATEURS

Dons au nom de :

**L'Association FIBROSE PULMONAIRE IDIOPATHIQUE
PIERRE ENJALRAN**

Nom :

Prénom :

Adresse :

Tel fixe :

Tel portable :

Mail :

Adhésion : 25 EUROS

Dons de :