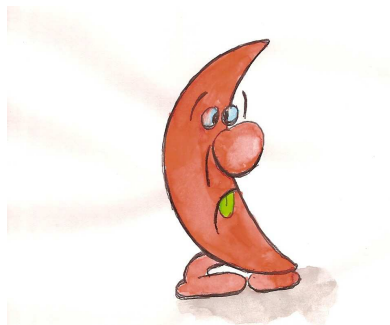


LA DREPANOCYTOSE

La drépanocytose est la maladie génétique, héréditaire la plus répandue au monde et on estime à 50 millions le nombre de drépanocytaires.

C'est une anomalie de l'hémoglobine des Globules rouges qui provoque leur déformation (GR Falciformes) dans les vaisseaux et leur destruction entraînant Anémie Chronique, Infections et surtout Crises Douloureuses.



LA DREPANOCYTOSE AU TOGO

Le Togo : 4 .400.000 habitants et 200 .000 malades.

Actuellement pas de dépistage néonatal ;
Pas de sécurité sociale ;
Pas de programme national ;
Pas de locaux ;
Pas de suivi en dehors de Lomé la capitale.

Dans ces conditions, la majorité des enfants drépanocytaires non dépistés en zones rurales décèdent avant l'âge de 5 ans.

Et pourtant il existe des moyens pour améliorer le dépistage et la prise en charge.

BUTS DE L 'ASSOCIATION

Création en 2003 devant le triste constat du manque criant de médicaments au Togo.

- 1- collecter traitements et matériels nécessaires au traitement de la maladie
- 2- Acheminement régulier et dans la durée
- 3- s'assurer de la distribution et de l'utilisation
- 4- soutien aux projets de dépistage de la drépanocytose permettant une prise en charge plus précoce.

ACTIONS MENEES

- Acheminement mensuel de colis de médicaments (160 au total au premier mai 2006)
- Achats d'ordinateurs, imprimantes ; vidéo-projecteurs pour la gestion des patients et pour la formation des médecins et personnels médicaux et para médicaux
- Achat oxymètre
- Achats de réactifs pour le dépistage néonatal (subvention Conseil Général du Finistère et Mairie de Brest)

PROJETS

- . Achat d'un appareil pour l'électrophorèse de l'Hémoglobine (10.000 euros nécessaires)
- . Poursuite acheminement des médicaments et de l'aide au dépistage.

Bulletin d'adhésion à découper
A renvoyer à : **le sourire de Sélassé**
122 rue Paul Masson
29200 Brest

NOM :
Prénom :
Adresse :
.....

Tel :
E-Mail :

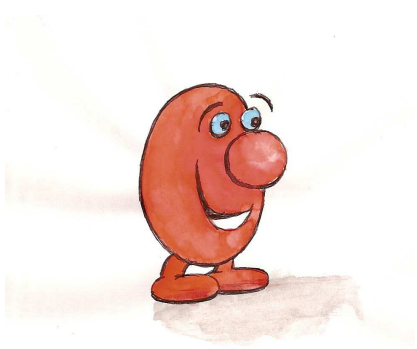
Je souhaite devenir membre de l'association

- en versant :

- Cotisation annuelle 10 Euros
- Don de soutien de :
- Total versé :

En faisant un don :

- vous recevez un reçu fiscal permettant une déduction d'impôt.
- vous serez régulièrement informés de nos actions.
- nos frais de fonctionnement étant minimes (nous nous débrouillons pour faire imprimer, voyager ... à notre charge) la quasi-totalité de l'argent versé sera utilisé à la lutte contre la drépanocytose.



NOS MOYENS :

DONS

SUBVENTIONS

DIVERS

AUTRES ASSOCIATIONS

. DREPAVIE : 1 rue Charles Gerhardt
67000 Strasbourg

<http://drepavie.new.fr>

. DORYS : 1a place des orphelins
67200 Strasbourg

<http://www.dorys-asso.org>

. DORYS MANS : Maison des associations
Rue Arcole
72000 Le Mans

elodie.fanchonna@laposte.net

. OILD 21, rue Godeffroy, 92800 PUTEAUX

. SOS GLOBI 51 Av de Lattre de Tassigny
94000 Creteil

Et d'autres encore ... (Cf Internet)

REMERCIEMENTS A :

PHI : pharmacie humanitaire internationale
Nous fournit la quasi totalité des médicaments.

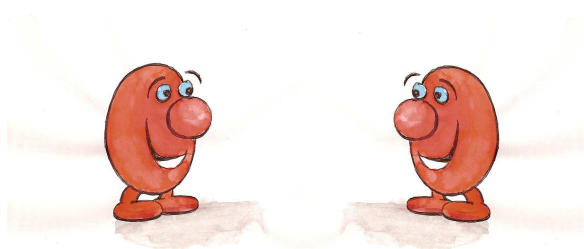
TAT EXPRESS : Transport des médicaments de Brest/Guipavas à Orly

AVIATION SANS FRONTIERES :
Transport des médicaments et petit matériel de Orly à Lomé.

Et TOUS LES DONATEURS et AIDES DIVERSES

Nous avons besoin de votre soutien.

MERCI DE VOTRE GENEROSITE.



*association de lutte
contre la drépanocytose
au Togo*

*122 Rue Paul Masson
29200 Brest*

*le-sourire.de-
selasse@laposte.net*

<http://perso.wanadoo.fr/le-sourire-de-selasse/>