

Un chèque pour Cutis Laxa

L'association sportive de Sireuil a remis un chèque de 1.500€ à Cutis Laxa Internationale, association qui vient en aide aux personnes atteintes de cette maladie génétique du tissu conjonctif, qui touche une naissance sur 2.000.000. «*Cette année, nous avons pu organiser le brin d'aillet et le triathlon. Bien que le nombre de participants ait baissé, nous avons dégagé un bénéfice qui nous permet, aujourd'hui, de venir en aide aux malades*», explique Jean-Luc Martial. Serge Richemond, vice-président de Cutis Laxa et habitant de Sireuil, a félicité la mairie ainsi que les bénévoles et les sportifs, qui ont participé à ces deux manifesta-

tions: «*Nos finances sont au plus bas, nous allons pouvoir reconstituer une épargne. Ce chèque va beaucoup nous aider*». Il a expliqué que les fonds récoltés contribuaient au financement de l'association, mais également à l'aide à la recherche ainsi qu'aux malades. Cette année, 23 d'entre eux (11 pays représentés) sont allés en Belgique à l'hôpital universitaire de Gand, pour une durée de trois jours. Actuellement, 520 cas sont recensés dans le monde. Serge Richemond a retracé l'historique de l'association, qui a pris naissance grâce à la rencontre de Mélissa, sa fille et de Cécile, toutes les deux atteintes de cette maladie.



1.500€ ont été remis à l'association qui vient en aide aux personnes atteintes de la maladie génétique rare cutis laxa (peau lâche).

Photo CL