



L'ARMC

L'Aide à la Recherche des Maladies du Cerveau
"la Jeanne Hamon-Frostin"

19, rue des Ajoncs
56140 PLEUCADEUC
Siret : 788 515 229 00011

Association reconnue "d'intérêt général"

Tél. 02.97.26.10.22 / 06.84.42.44.45
E-mail : claudhamon@me.com
Site : armc-pleucadeuc.com

"J'ai parrainé l'ARMC
parce que c'est une petite
association qui défend une
grande cause."

Loïck PEYRON,
10 avril 2014

"Toute douleur
qui n'aide personne
est absurde"

André MALRAUX

"L'espoir est
toujours à portée de
Coeurs."

Yves DUTEIL



"L'ARMC, l'association qui accompagne la vie"

14 JUILLET 2021 - PLEUCADEUC

L'an dernier, la Covid-19 avait paralysé toutes les initiatives.

La journée festive du 14 juillet 2021 s'annonçait à la fois comme une continuité et un renouveau.

Un second souffle.

Et quel souffle !

Les randonneurs pédestres et VTT n'ont jamais été aussi nombreux.

Une minute de silence a été demandée par Claude HAMON après avoir lu la liste des disparus de la SLA depuis que l'ARMC existe ; un moment d'une émotion intense et partagée.

Une rencontre avec le public était organisée en plein air animée par le docteur Jean-Paul HAMON, président d'honneur de la Fédération des Médecins de France que nous avons tous eu le plaisir de voir sur le petit écran plusieurs fois par semaine pendant un an apportant au débat national une parole vraie et juste, éloignée des fictions politiques et des ukases administratifs insensés des Thénardier du pouvoir...

Les chercheurs de l'ICM - La Salpêtrière, Delphine BOHL et Christian LOBSIGER, ont expliqué leurs recherches en rassurant le public. La recherche contre la SLA existe et n'est pas qu'une vue de l'esprit. Ils ont profité de cette parole pour remercier l'ARMC et Claude Hamon de leur soutien financier indispensable et "extra-ordinaire" puisque ces deniers ne sont pas des fonds publics soumis aux rigidités administratives qui pétrifient les desseins et compliquent la gestion. Le rôle de l'ARMC dans le soutien à la recherche contre la maladie de Charcot est suffisamment exceptionnel pour être souligné par les intervenants directement concernés en tant que bénéficiaires.

Hélène Pinel présidente de TECS (*Tous En Selles Contre la SLA*) a évoqué le projet d'initier et de développer des expériences autour de l'axe intestin-cerveau. Son association inscrit ses objectifs dans un concours élargi d'initiatives faisant appel à une vision globale. Et si certaines formes de SLA étaient liées à l'intestin comme on commence à le penser pour la maladie de Parkinson ? On ne peut que lui apporter notre soutien.

Yannick Audreno, responsable de l'Équipe Mobile de Kerpape (Pays de Lorient), Alain Jacquot, médecin et Gwénaëlle Le Doussal, ergothérapeute ont expliqué l'utilisation qu'ils faisaient des fonds versés par L'ARMC. Ces deniers sont transformés en équipements et dispositifs pour les malades qui bénéficient d'une amélioration de leur qualité de vie. Ce lien de proximité est très efficace.

Mikael Moazan, d'Armor-SLA, a regretté le manque de considération des malades tout en déplorant l'absence médicale du Centre SLA de Saint-Brieuc. Il y a des petites douleurs qui créent de grandes souffrances.

Madame Muriel JOURDA, sénatrice du Morbihan a honoré l'ARMC de sa présence. Elle a assuré Claude de son soutien et de sa capacité à interpeller les décideurs politiques au plus haut niveau de l'État.

Claude et sa redoutable équipe de bénévoles plus agiles et efficaces que des professionnels, solides comme des menhirs ont frappé fort et fait de Pleucadeuc, au cœur du Morbihan, la capitale de la lutte contre la maladie de Charcot.

Mikael MOAZAN
Président d'ARMOR SLA



Avec le soutien de

