

l'ARMC

Association Loi de 1901 • Reconnue d'intérêt général
Parrainée par le grand navigateur **Loïck PEYRON**

Siret : 788 515 229 00011

ARMC créée en 2012



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

19, rue des Ajoncs, 56140 PLEUCADEUC

Tél. 02.97.26.10.22 / 06.84.42.44.45

E-mail : claudhamon@me.com

Site : armc-pleucadeuc.com

Nous étions des femmes ou des maris, des enfants ou des amis d'un être cher condamné par la SLA. Nous étions disposés à gravir toutes les montagnes et à franchir tous les abîmes. Aujourd'hui, nous sommes ceux pour qui la mort a un visage. Nous avons essayé, entre les épreuves et les blessures, de savoir de quoi la SLA était le nom.

Nous n'en savons rien. C'est la raison pour laquelle nous avons chacun créé une association pour résister ensemble et soutenir la recherche. Nous ne nous sommes pas résignés. Résistance, et non pas résilience qui n'est qu'un consentement au désastre. Résister, parce que résister c'est créer.

Nos expériences singulières nous ont rapproché et nous sommes devenus attentifs et sensibles les uns aux autres participant à l'émergence dans la société civile d'une solidarité en action. Un désir de lien.

Nos langages intérieurs peuvent communiquer sans qu'un seul mot se pose sur nos lèvres. Ces liens qui nous unissent sont aussi ceux qui nous libèrent et encouragent la construction d'une société décentrée inscrite dans l'économie du réel.

l'ARMC participe activement au financement du Team Boillée, à l'ICM, La Pitié Salpêtrière, seule équipe en France spécialisée dans la recherche fondamentale sur la SLA. A ce jour l'ARMC a versé plus de 200 000 euros au Team BOILLÉE.

Les TECS mènent une étude comparée du microbiote intestinal de patients atteints de la sclérose latérale amyotrophique et de sujets contrôles apparentés. L'interprétation des données recueillies servira la connaissance des autres maladies dégénératives.

Armor-SLA est investi dans l'aide aux malades et à leurs accompagnateurs. Elle réfléchit sur une réorganisation du système de santé dans l'intérêt des malades et des contribuables.

Claude, Hélène et Mikael n'ont pas raccroché leur tablier. Le départ de l'être cher ne met pas fin aux hostilités contre la maladie. Elles ne font que commencer. Notre promesse de vaincre cette maladie ne s'accomplira que dans un avenir que nous ignorons.

Mais une promesse est bien autre chose qu'un contrat.

"On ignore si un combat mené mène à la victoire, mais une grande part de la réussite se trouve dans l'engagement qui est déjà une forme de succès."

Mikael MOAZAN – Président d'ARMOR SLA



Hélène Pinel (TECS) : "Soyons clair, nous ne prétendons pas trouver un traitement miracle et universel, mais imaginez que nous puissions vous amener plus de confort et un espoir de vivre plus longtemps J'ai la conviction que vous êtes la solution, demandez à participer à l'étude SLA Microbiote."

Mikael Moazan (Armor-SLA) : "La recherche, comme le pansement refait ou l'onguent qui soulage, comme la parole qui rassure ou le sourire qui illumine, participe au refus de l'anéantissement. Accordons-lui du crédit. Elle trouvera. Dire qu'ils cherchent est déjà allumer une lumière pour mieux traverser la nuit."

Christian Lobsiger (ICM – Team Boillée) : "Le métier de chercheur n'est pas un métier ; on ne le fait pas jamais pour l'argent, mais on passe une grande partie de son temps à en chercher pour pouvoir mener les expériences utilisant des techniques de pointe très coûteuses."

"En conclusion, même si pour le moment nous n'avons pas encore trouvé un traitement efficace, on va le trouver. Peut-être notre équipe, peut-être une autre équipe, peut-être d'une autre maladie, mais on va trouver."



Morbihan



Avec le soutien de



Un projet commun entre l'ARMC et l'équipe BOILLEE pour combattre la SLA – depuis 2014

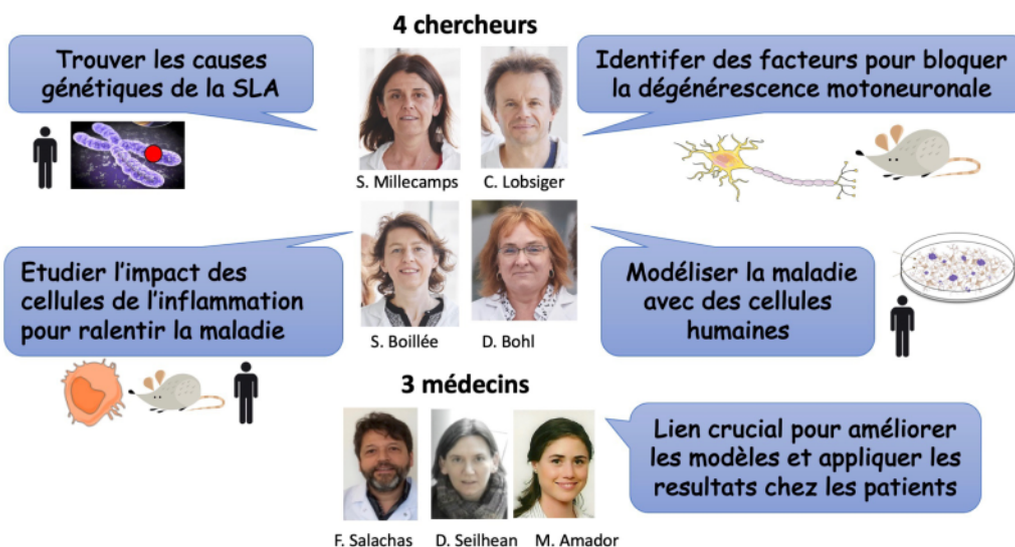


l'ARMC

Association Loi de 1901 • Reconnue d'intérêt général
Parrainée par le grand navigateur Loïck PEYRON
ARMC créée en 2012



1. Équipe BOILLEE, INSERM U1127, ICM (créée en 2014, à la Pitié-Salpêtrière, Paris)
2. Première rencontre avec l'équipe Boillée (2014, Paris)
3. Claude Hamon avec Loïck Peyron (parain de l'ARMC)



l'ARMC était toujours à nos côtés - depuis la création de notre équipe en 2014 - il y a 8 ans !
et l'équipe BOILLEE était aux cotés de l'ARMC - à tous les 14 Juillets depuis 2015 !
L'ARMC est devenue un pilier pour le soutien financier de nos projets !
mais plus important, Claude est devenu une source d'inspiration pour notre équipe !

équipe Boillée (Inserm U1127, ICM, Pitié-Salpêtrière, Paris)

" Causes de la SLA et mécanismes de la dégénérescence motoneuronale "

TOTAL de Dons (2014-2022) : 204'000 € - un ENORME MERCI à l'ARMC !

“On ignore si un combat mené mène à la victoire,
mais une grande part de la réussite se trouve dans l'engagement
qui est déjà une forme de succès”. Mikael MOAZAN / Claude HAMON

Un projet commun entre l'ARMC et l'équipe BOILLEE pour combattre la SLA – depuis 2014



La ligne des 4 Chercheurs:
S. Millecamps, C. Lobsiger,
S. Boillée, D. Bohl



Desous 3 médecins:
F. Salchas, D. Sellhead,
M. Amador

l'ARMC

Association Loi de 1901 • Reconnue d'intérêt général
Parrainée par le grand navigateur Loïck PEYRON
ARMC créée en 2012



l'ARMC était toujours à nos côtés - depuis la création de notre équipe en 2014 - il y a 8 ans !



2014 - 4'000€



2015 - 14'000€



2016 - 10'000€



2017 - 18'000€



2018 - 22'000€



2019 - 40'000€



2020 - 30'000€



2021 - 30'000€



2022 - 36'000€

**TOTAL de Dons (2014-2022) : 204'000 € – un ENORME MERCI à l'ARMC !
et l'équipe BOILLEE était aux cotés de l'ARMC – à tous les 14 Juillets depuis 2015 !**

**L'ARMC est devenue un pilier pour le soutien financier de nos projets !
mais plus important, Claude est devenu une source d'inspiration pour notre équipe !**



2015 avec Loïck Peyron



2018 conférence



2022, avec la sénatrice Muriel Jourda

Causes de la SLA et mécanismes de la dégénérescence motoneuronale



l'ARMC

Association Loi de 1901 • Reconnue d'intérêt général
Parrainée par le grand navigateur Loïck PEYRON
ARMC créée en 2012

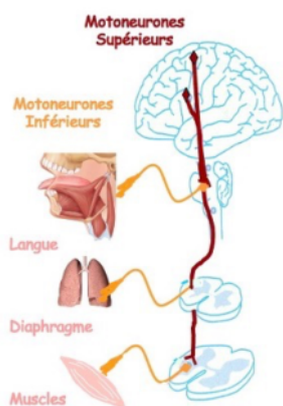


1. Équipe BOILLEE, INSERM U1127, ICM (créée en 2014, à la Pitié-Salpêtrière, Paris)
2. Première rencontre avec l'équipe Boillée (2014, Paris)
3. Claude Hamon avec Loïck Peyron (parain de l'ARMC)



un projet commun entre l'ARMC et l'équipe BOILLEE pour combattre la SLA !
l'ARMC était toujours à nos côtés - depuis la création de notre équipe en 2014 - il y a 8 ans !
et l'équipe BOILLEE était aux cotés de l'ARMC - à tous les 14 Juillets depuis 2015 !
L'ARMC est devenue un pilier pour le soutien financier de nos projets !
mais plus important, Claude est devenu une source d'inspiration pour notre équipe !

La Sclérose Latérale Amyotrophique (SLA) (ou Maladie de Charcot, ALS)



SLA – Dégénérescence des motoneurones supérieurs et inférieurs

- Paralysie
- Fonte musculaire
- Début ~ 60 ans (16 a 90 ans)
- Evolution rapide (... mais parfois plus de 20 ans)

90% des cas = formes sporadiques

10% des cas = formes familiales

La sclérose latérale amyotrophique (SLA) est la maladie du motoneurone la plus répandue chez l'adulte. La SLA touche principalement les neurones moteurs supérieurs du cerveau et les motoneurones inférieurs du tronc cérébral et de la moelle épinière. Les motoneurones supérieurs envoient le signal de mouvements volontaires aux motoneurones inférieurs, qui sont responsables de la contraction des muscles des bras, des jambes, de la gorge et des muscles respiratoires. Ces motoneurones dégénèrent dans la SLA, ce qui conduit à une paralysie complète des patient, mais la plupart des patients SLA conservent leurs fonctions cognitives. La majorité des cas de SLA sont diagnostiqués entre l'âge de 45-65 ans et, malheureusement, pour la plupart des patients la maladie progresse très rapidement. Cependant, il existe de rares cas où la maladie progresse plus lentement et les patients survivent plus longtemps (par exemple le célèbre Dr Stephen Hawking). En France, il y a environ 8000 patients atteints de SLA, avec 1000 nouveaux cas par an, ce qui indique le caractère agressif de la maladie. La majorité des cas de SLA est 'sporadique', ce qui signifie 'sans cause connue', mais environ 10% des cas sont familiaux - donc, une forme héréditaire, avec plusieurs membres de la famille touchés. Cliniquement on ne peut pas distinguer les deux formes. Les principales causes génétiques de ces formes familiales de la SLA, sont des expansions nucléotidiques dans le gène C9ORF72 et des mutations dans les gènes SOD1, TARDBP, FUS et TBK1, ainsi que dans d'autres gènes plus rares.