

2025

ROAD AFRICA FOR HEMOPHILIA



En partenariat avec



Association française
des hémophiles

L'Hémophilie

Les maladies *hémorragiques constitutionnelles rares* (MHCR) sont des maladies du sang d'origine *génétique* où le déficit d'une protéine empêche le processus de *coagulation* de se dérouler normalement. En France, ce sont environ **15 000 personnes** qui sont concernées par une MHCR. La plus connue est l'hémophilie qui touche en France près de **8 000 personnes**. Parmi les MHCR, il existe également la *maladie de Willebrand*, les pathologies plaquettaires, et d'autres troubles de la coagulation (déficits en facteurs 1, II, FV, FV + FVIII, FVII, FX, FXI, FXIII). Les personnes atteintes présentent des risques importants *de saignements ou d'hémorragies internes* spontanés. Une des conséquences est la détérioration rapide des articulations pouvant entraîner des handicaps importants.



Attention certaines MHCR concernent autant les hommes que les femmes. Une des particularités féminines notamment la *répétition du cycle menstruel* et la période de reproduction demande un accompagnement spécifique.

L'Association

Fondée en **1955**, l'Association française des hémophiles (AFH) s'est donnée un rôle d'information, d'entraide, d'accompagnement et de défense des droits des personnes atteintes d'une *maladie hémorragique constitutionnelle rare* (MHCR). L'AFH est reconnue d'utilité publique et elle dispose de l'agrément du ministère de la Santé pour représenter les malades et les usagers. L'AFH est présente sur tout le territoire national grâce à ses **22 Comités régionaux**. L'AFH, ce sont environ **1 200 adhérents et 150 bénévoles** actifs dans les Comités ainsi qu'au siège national de l'association.



Un conseil d'administration, composé de **22 membres**, définit les axes stratégiques de l'Association.

***Vous voulez soutenir l'AFH ?
Scannez le Code ci-contre !***



Le Projet

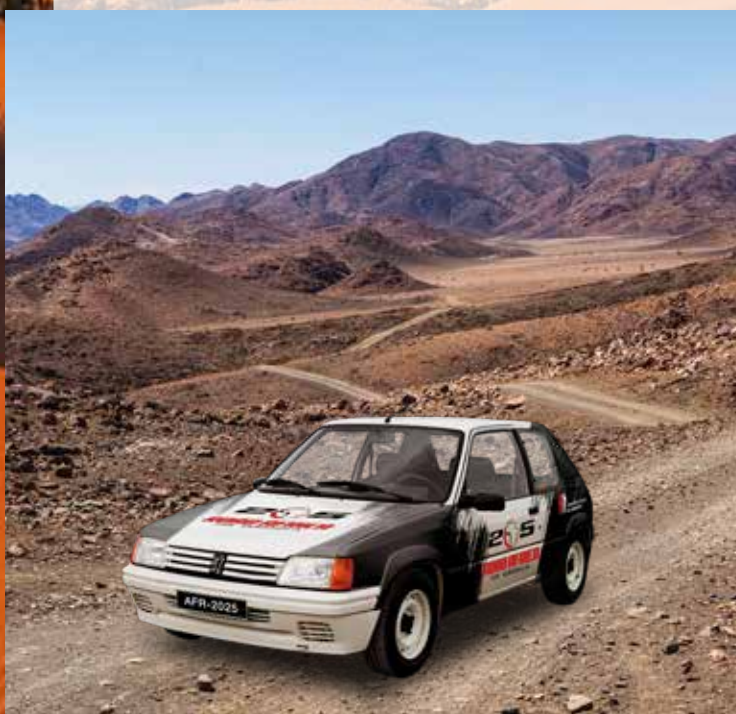
Philippe Casado et Laure Zurbach ont pour souhait de permettre l'amélioration du quotidien des futurs enfants et parents concernés par une maladie hémorragique constitutionnelle rare dont l'hémophilie. C'est dans ce cadre qu'ils ont mis en place **plusieurs projets de collecte de fonds**.

En 2018, Philippe et Laure ont mené un premier projet de récolte de dons nommé « la Marche à 100 pour sang » en partant du siège de l'AFH, anciennement situé à Paris 15e arrondissement jusqu'à leur domicile aux Carroz d'Arâches (en Haute-Savoie). Pour cette Marche à 100 pour sang, ils avaient collecté une somme importante (25 000€) **reversée directement à la Recherche**. Un deuxième projet appelé « Hemobunis » a été réalisé en 2022. Il consistait à traverser les Etats Unis de New York à Los Angeles en mobylette 103 Peugeot. Ce projet a également permis de collecter 27 000€ **reversés à un projet de recherche spécifique sur les articulations**.

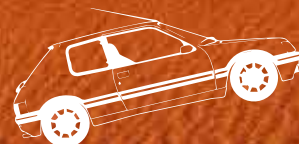
Philippe et Laure souhaitent à présent mettre en œuvre le projet **ROAD AFRICA FOR HEMOPHILIA** à des fins de récolte de fonds destinés à la recherche et aux actions de l'AFH.

Les pays traversés sont : France, Espagne, Maroc, Mauritanie, Sénégal, Guinée Bissau, Guinée Conakry, Sierra Leone, Liberia, Côte d'Ivoire, Ghana, Togo, Benin, Nigeria, Cameroun, Guinée équatoriale, Gabon, Congo Brazzaville, République Démocratique du Congo, Angola, Namibie, Afrique du Sud.

Ceci est une ébauche en fonction de la situation géopolitique de chaque pays ; **le trajet pourra changer**.



LE TRAJET



Nous Aider

POUR NOUS AIDER, À FINANCER CE PROJET PLUSIEURS POSSIBILITÉS S'OFFRENT À VOUS !

- Achat de vin, de cadres de décoration, de lots pour Tombola, concours de pétanque... etc
- Don au profit de la recherche sur les maladies hémorragiques rares dont l'hémophilie avec *reçu fiscal pour les entreprises et les particuliers*. (déduction fiscale de 60% pour les entreprises et de 66% pour les particuliers)
- Possibilité de communiquer votre logo sur la voiture et de ce fait de *valoriser votre entreprise* en fonction du montant donné.

Nous soutenir, c'est soutenir les équipes de recherche qui travaillent sur les maladies hémorragiques rares. C'est aussi rendre possible la recherche, celles des paris scientifiques innovants.

Accélérons la recherche et soyons fiers de la soutenir.

**LAURE ET PHILIPPE,
LORS DE LEUR PROJET «HEMOBUNIS»**

**QR CODE
INSTA ?**



**AUTRE
PHOTO ?**

