

Chère (Cher) (nom de l'ami(e), famille, médecin ou communauté)

Dans le monde entier, JUIN est le mois de la LAM

La LAM (abrégé pour LymphAngioléioMyomatose) est une maladie pulmonaire grave et rare. Elle touche presque exclusivement des femmes, souvent jeunes, qui devraient avoir la vie devant elles et qui, pourtant, se retrouvent devant un mur. Cette maladie, pour laquelle il n'y a pas de traitement définitif, est caractérisée par une croissance anormale de cellules qui envahissent et détruisent progressivement les poumons, ou le système lymphatique et les reins. (Si vous le souhaitez, vous pouvez raconter brièvement votre histoire ici)

Plus de 4000 femmes dans le monde (plus de 320 en France) ont été diagnostiquées LAM. Mais de nombreuses patientes sont parfois des années sans diagnostic, ou restent même complètement ignorées. Les cas sont donc bien plus nombreux, on les estime de l'ordre de 250'000 dans le monde.

Dans nos pays avancés, les femmes atteintes de LAM gagnent des années de vie grâce aux médicaments, à l'oxygénothérapie ou la transplantation pulmonaire. La LAM Foundation américaine, très engagée sur ce front, estime qu'en poursuivant les efforts, on trouvera un moyen de guérison dans un délai raisonnable.

Le MOIS MONDIAL DE LA LAM est un temps de sensibilisation à cette maladie. Je me joins à d'autres patientes, à leurs familles et amis, aux chercheurs et médecins, pour attirer l'attention sur cette pathologie. Vous trouverez plus d'informations sur le site web [www.francelam.org](http://www.francelam.org)

Depuis 1995, la LAM Foundation a réuni près de 35 millions de dollars en faveur de la recherche sur la LAM. Ce financement a permis d'importantes découvertes, notamment un médicament pour ralentir la LAM. Mais il ne fait que retarder la progression de la maladie, il ne guérit pas.

La communauté LAM n'est pas un groupe auquel j'aurais spontanément choisi d'appartenir. Mais malgré tout je suis fière de participer à cette communauté mondiale de femmes courageuses et solidaires qui s'efforcent de contribuer indirectement, dans la mesure de leurs forces, à soulager le mal.

Vous pouvez soutenir l'association française FLAM, seule organisation spécifiquement destinée aux patientes francophones. L'association FLAM réunit, à travers le monde, ces patientes médicalement très isolées, elle les soutient et les rassure tout en les informant, ce qui aide à mieux gérer la maladie ([www.francelam.org](http://www.francelam.org)).

Chaque don contribue à faire avancer cette bonne cause et donne de l'espoir à des femmes qui, comme moi, sont atteintes de cette maladie. Je vous en remercie par avance.

Très amicalement,

Votre nom ici