



Cystische Fibrose Schweiz
Mucoviscidose Suisse
Fibrosi Cistica Svizzera
Cystic Fibrosis Switzerland

Cystische Fibrose Schweiz, Stauffacherstr. 17A, 3014 Bern

[Anrede]

[Vor-, Nachname]

[Strasse, Hausnummer]

[PLZ, Ort]

[Land]

Lundi 29 janvier 2024

Programme annuel de 2024 pour le groupe FR/VD

Chers membres du groupe régional FR/VD,

Je vous souhaite une belle année 2024, qu'elle soit le plus agréable possible. 2023 a été une année assez calme mais enrichissante en ce qui concerne les activités pour notre groupement.

Le Groupe de parole est toujours d'actualité, ainsi que le groupe WhatsApp qui augmente quelque peu et je m'en réjouis. N'hésitez pas à prendre contact avec moi pour plus d'informations et/ou en cas d'inscriptions. Les prochaines dates des groupes de paroles sont agendés comme suit : **7 février, 13 mars, 24 avril, 5 juin, à la salle concorde à Romanel/Lausanne.**

Le week-end à Europa Park de 2023 a malheureusement dû être reporté et est officiellement agendé en juin 2024. Il est d'ores et déjà complet mais une liste avec les familles ayant dû être mises en attente est gardée de côté. Ces familles seront prioritaires lors de la prochaine sortie.

Comme l'année 2023, nous proposons, sur demande, **un bon allant jusqu'à CHF 300.- maximum, attribué aux membres atteints de muco uniquement.** Nous attribuons cette somme pour une participation financière aux domaines suivants : sport, musique, divertissement, matériel en lien avec la muco non pris en charge (par exemple un trampoline, tapis de yoga, ballon, etc...) et non pris en charge non plus par le fond de la promotion de la santé proposé par Mucoviscidose Suisse à Berne. Nous vous encourageons à nous appeler avant de faire votre achat afin de vous garantir que le remboursement pourra se faire. Il ne sera possible ensuite que sur présentation d'une quittance. En cas d'intérêt, vous pouvez nous contacter par mail à fr-vd@mucoviscidosesuisse.ch.

Je suis toujours en réflexion afin d'organiser une conférence sur des thèmes particuliers avec des professionnels, ainsi qu'une soirée de soutien. Je vous tiendrai au courant lorsque les choses seront fixées.

Cystische Fibrose Schweiz (CFS)
Stauffacherstrasse 17A
Postfach
CH-3014 Bern
Tel. +41 31 552 33 00
info@cystischefibroseschweiz.ch
www.cystischefibroseschweiz.ch

Mucoviscidose Suisse (MVS)
Stauffacherstrasse 17A
Case postale
CH-3014 Berne
Tél. +41 31 552 33 00
info@mucoviscidosesuisse.ch
www.mucoviscidosesuisse.ch

Fibrosi Cistica Svizzera (FCS)
Stauffacherstrasse 17A
Casella postale
CH-3014 Berna
Tel. +41 31 552 33 00
info@fibrosicisticasvizzera.ch
www.fibrosicisticasvizzera.ch



Je vous rappelle également d'aller régulièrement voir les activités sur le site internet, certaines n'étant pas forcément annoncés par courrier postale. Vous y trouverez toutes les informations nécessaires et je reste, bien entendu, toujours à disposition au besoin.

Pour des raisons personnelles, Isabelle Tschannen a démissionné à fin 2023. Elle reste l'animatrice professionnelle des groupes de parole. Je suis ravie d'avoir commencé mon mandat à ses côtés et lui souhaite tout le meilleur pour la suite.

Avec mes meilleures salutations.

Esther Perrin

Responsable du groupe FR/VD pour mucoviscidose suisse

Cystische Fibrose Schweiz (CFS)

Stauffacherstrasse 17A
Postfach
CH-3014 Bern
Tel. +41 31 552 33 00
info@cystischefibroseschweiz.ch
www.cystischefibroseschweiz.ch

Mucoviscidose Suisse (MVS)

Stauffacherstrasse 17A
Case postale
CH-3014 Berne
Tél. +41 31 552 33 00
info@mucoviscidosesuisse.ch
www.mucoviscidosesuisse.ch

Fibrosi Cistica Svizzera (FCS)

Stauffacherstrasse 17A
Casella postale
CH-3014 Berna
Tel. +41 31 552 33 00
info@fibrosicisticasvizzera.ch
www.fibrosicisticasvizzera.ch