



**Lettre du printemps 2024**  
**de l'association MNT Mon Poumon Mon Air**

**Nous espérons que cette année 2024  
a bien commencé pour vous.**

**MNT Mon Poumon Mon Air  
a fêté son 1er anniversaire  
le 16 Février 2024**

**Une 1ère année qui a été riche, tellement riche pour l'association :  
grâce à tous les partenaires qui lui font confiance, l'accueillent  
et continuent de l'aider pour grandir.**

**MERCI à nos partenaires pour leur confiance  
et qui nous guident.**

**Un parcours au cours duquel l'association est toujours accueillie  
chaleureusement pour lui faire une place et lui montrer la route.**



Nos Partenaires officiels - Ensemble, on est plus forts.



L'association MNT Mon Poumon Mon Air continue de trouver sa place dans le monde de la santé respiratoire.

Elle a été admise au sein des Etats Généraux de la Santé Respiratoire

MERCI Professeur Chantal RAHERISON pour sa confiance.

C'est l'opportunité de partager avec des organisations dédiées aux maladies respiratoires et de porter des problématiques propres à la maladie pulmonaire à MNT.

#### Nos missions

- Évaluer la mise en œuvre des mesures politiques en matière de santé respiratoire et leur valeur pour le patient grâce au développement et à l'actualisation annuelle de l'observatoire national de la santé respiratoire
- Sensibiliser aux enjeux de la santé respiratoire et à la mise en œuvre de mesures ambitieuses et concrètes pour mieux prévenir, diagnostiquer et accompagner les patients concernés
- Continuer à rassembler et à mobiliser toutes les parties prenantes engagées dans la santé respiratoire, tout en conservant son caractère souple et flexible, pour une action rapide et efficace

#### Les membres du Collectif



## Communiqué de presse relatif à la création de l'association Collectif Droit à Respirer

Depuis ce mois de février 2024,

Le Collectif des Etats généraux de la Santé Respiratoire devient l'association

« Collectif Droit à Respirer » !

Cette association essentielle dans le domaine respiratoire regroupe à ce jour 26 organisations qui, ensemble, représentent patients, professionnels de santé et usagers.



Une première pour MNT Mon Poumon Mon Air :  
la présence au **CPLF2024** - 26 au 28 janvier 2024 à Lille.

L'opportunité de :  
**faire connaître l'association,**  
**rencontrer des pneumologues, des kinés, des soignants.**  
**porter encore plus la parole des patients MNT.**

La possibilité d'assister à des conférences très intéressantes et de rencontrer des acteurs dans le monde de la santé respiratoire. Des acteurs prêts à aider l'association MNT Mon Poumon Mon Air.



## L'association MNT Mon Poumon Mon Air accueillie par ses partenaires au CPLF 2024.



## 29 Février 2024 : Journée Internationale des Maladies Rares Rare Disease Day

L'association a soutenu cette JIMR 2024

Merci aux adhérents d'avoir relayé la journée et d'avoir participé  
avec Alliance Maladies Rares..

MERCI à toutes celles et tous ceux qui ont soutenu et accueilli  
l'association MNT Mon Poumon Mon Air pour cette  
Journée Internationale des Maladies Rares 2024 :  
RespiFIL au Kremlin Bicêtre, l'hôpital Tenon.



**Des partenaires parlent de la maladie pulmonaire à MNT et de MNT Mon Poumon Mon Air.**

**MERCI pour le soutien à MNT Mon Poumon Mon Air :**

**MERCI à la Fondation du Souffle d'avoir mis en lumière la maladie pulmonaire à MNT et MNT Mon Poumon Mon Air à l'occasion de cette JIMR 2024.**

**MERCI à la FFAAIR de parler de la maladie pulmonaire à MNT en réservant un espace pour l'association sur leur site Internet.**

**MERCI à Sohland de parler de la maladie pulmonaire à MNT en réservant un espace pour l'association sur leur site Internet.**

**MERCI aux Etats Généraux de la Santé Respiratoire d'avoir mis en lumière ses associations membres, pour des maladies respiratoires rares.**

**MERCI à RespiFIL du soutien apporté, au travers de toutes ses actions, aux associations partenaires.**







**Merci à l'hôpital Foch pour  
cette journée de l'Expérience Patient.**



**Terra Scientifica : le salon des voyages qui ont du sens.**

**L'association MNT Mon Poumon Mon Air  
se prépare pour le salon 2024.  
Ella sera présente les 23 et 24 mars..**

**MERCI Thomas et Mélanie !**

**Parce que la maladie n'empêche pas de voyager ni d'avoir des projets !**

*(lien vers)*  
**Terra Scientifica**

**Grâce au soutien de professionnels,  
l'association a pu organiser plusieurs webinaires  
pour les patients MNT et même des soignants.**

Toujours l'opportunité pour les participants d'apprendre et d'échanger avec de grands spécialistes.

**MERCI, Mr Stéphane Vagnarelli, Pr Claire Andréjak,  
Mme Hélène Thiollet, Pr Eric Fontaine  
pour vos interventions..**

L'association MNT Mon Poumon Mon Air continue à travailler avec des professionnels de santé, alors :

**Déjà des rendez-vous !**  
**Nous comptons sur vous..**

**Webinaire le 30 avril à 18h.**

**La réadaptation respiratoire.**

**Mr Hugues GAUCHEZ et ses collaborateurs.**

Membre du Comité Scientifique de MNT Mon Poumon Mon Air  
Directeur du Centre de Kiné respiratoire Fonctionnelle, Marcq en Baroeul

Cette visio peut intéresser des patients, des soignants, etc .  
n'hésitez pas à partager l'information.

Lien ci dessous pour s'inscrire à cette visio :  
*(inscription gratuite obligatoire)*

**Inscription Visio 30 avril 2024**

**Webinaire le 30 avril à 18h.**

**La Dilatation Des Bronches.**

**Professeur Clémence MARTIN.**

Spécialiste DDB, APHP Cochin

Membre du COmité Scientifique de MNT Mon Poumon Mon Air

Cette visio peut intéresser des patients, des soignants, etc  
n'hésitez pas à partager l'information.

Lien ci dessous pour s'inscrire à cette visio :  
*(inscription gratuite obligatoire)*

**Inscription 21 mai 2024**

Webinaire 13 juin à 18h.

**L'activité physique adaptée**

avec l' association Siel Bleu

Association partenaire de RespiFIL (MNT Mon Poumon Mon Air  
partenaire officielle de RespiFIL)

Ce webinaire peut intéresser des patients, des soignants, etc . n'hésitez  
pas à partager l'information.

Lien ci dessous pour s'inscrire à cette conférence :  
*(inscription gratuite obligatoire)*

**Inscription Webinaire 13 juin 2024**

Ensemble, on est plus forts. "On ne lâche rien !".

*(lien vers)*

Site Internet de l'association  
MNT Mon Poumon Mon Air