



Lettre de l'automne 2024
de l'association MNT Mon Poumon Mon Air

L'association MNT Mon Poumon Mon Air
espère que vous avez passé un bel été
et que cette rentrée automnale se passe bien.

Le trimestre a été sportif et placé sous le signe de la Solidarité pour
MNT Mon Poumon Mon Air.

En fin de lettre, les invitations aux visios futures organisées avec
toujours des interventions de professionnels (MERCI à eux).

Bonne lecture !
et nous vous souhaitons une belle rentrée d'automne !

L'événement de cet été : les Jeux Olympiques Paris 2024

Grâce à Sanofi qui a mis des places
à disposition du "Collectif Droit à Respirer",
l'association MNT Mon Poumon Mon Air a pu faire
bénéficier 2 adhérents de billets
pour du beach-volley à Paris.

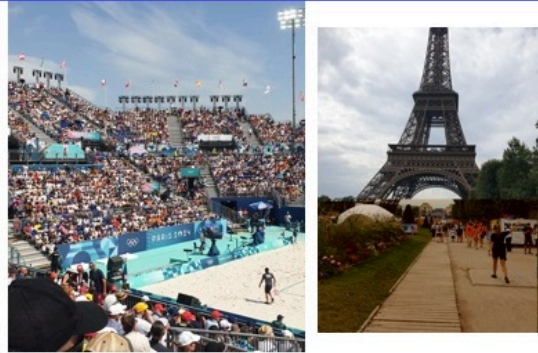
Leur témoignage : "Nous avons bien profité de ces billets qui
nous ont permis d'assister à 2 matchs de beach volley. C'était une
première pour nous ! Nous avons trouvé les matchs à 2 joueurs

par équipe passionnants. L'ambiance était festive et musicale.
Nous avons eu la chance d'admirer une équipe française hélas
battue par des américaines. Et aussi un match Pays Bas Chili.

Bref un merveilleux moment inoubliable.

Merci encore à l'association MNT Mon Poumon Mon Air."

Merci Sanofi et le Collectif Droit à Respirer



Beach volley aux JO Paris 2024



**Un été qui rime avec Solidarité :
NTM Patient Care UK (Angleterre)**

7th World Bronchiectasis Conference

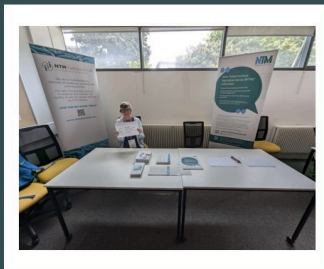
Dundee (Ecosse)

4 au 6 Juillet 2024.

L'association MNT Mon Poumon Mon Air, inscrite pour assister "On line" aux conférences.

Et grâce à NTM Patient Care UK, l'affiche de l'association a été présentée sur le stand des anglais.

Merci, Shirley !



Merci aux personnes qui ont permis à l'association MNT Mon Poumon Mon Air d'avoir une petite place et une visibilité à Dundee, à la 7th WBC.
Merci à Shirley, NTM Patient Care UK, d'avoir mis notre poster sur son stand.



[lien vers
7th WBC Dundee](#)

**Un été qui rime avec Solidarité :
NTM Australia and New Zeland (Australie)**

L'association MNT Mon Poumon Mon Air échange régulièrement et est aidée par NTM Australia and New Zeland Support Group

Alors la visite lors de son voyage à Paris de Debbie,
bénévole de NTM Australia and New Zeland Support Group :

quel bonheur de rencontrer cette belle personne !

Merci, Debbie !



lien vers
NTM Australia and New Zeland

**Un été qui rime avec Solidarité :
NTMir (Etats Unis)**

4 Août : World NTM Day

**Journée Mondiale de Sensibilisation aux MNT,
à l'initiative de NTMir (l'association MNT américaine).**

**Comme l'année dernière, l'association MNT Mon Poumon Mon Air
fait partie des partenaires de cette
Journée Mondiale de Sensibilisation aux MNT.**

Merci Helga, Amy !



lien vers
World NTM Awareness Day

La parole donnée à MNT Mon Poumon Mon Air

Colloque Scientifique de la Fondation Maladies Rares à Paris.

**Merci d'avoir permis à l'association de présenter 2 posters :
le parcours patient et l'association MNT Mon Poumon Mon Air.**

Merci La Fondation Maladies Rares.

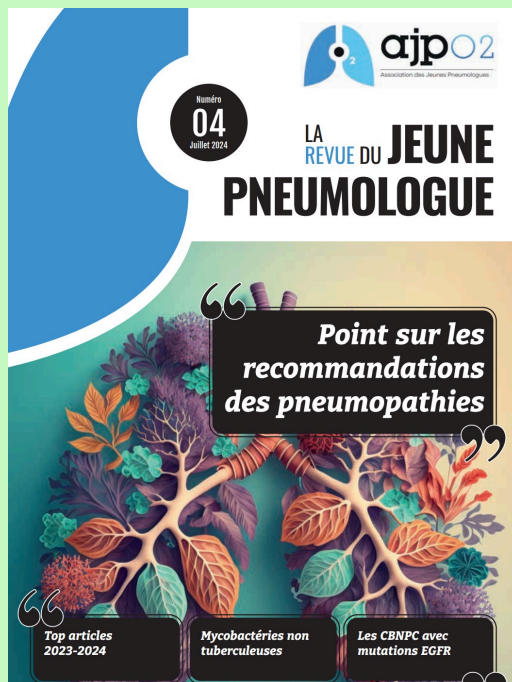


(lien vers)
Fondation Maladies Rares

Les Mycobactéries Non Tuberculeuses à la Une

**La Revue du Jeune Pneumologue
MERCİ d'avoir mis en lumière la maladie pulmonaire à MNT
et d'avoir donné la parole à l'association
MNT Mon Poumon Mon Air : parler de son histoire
et de son projet pour faire avancer
la cause de cette maladie pulmonaire rare :
la prise en charge et la recherche.**

Merci à l'association des Jeunes Pneumologues.



ERS : European Respiratory Society, à Vienne

Du 7 au 12 septembre 2024 : ERS Congress.
Vienne (Autriche).

C'est l'événement annuel qui réunit
les experts mondiaux de la respiration pour présenter
les dernières avancées en matière de médecine
et de science respiratoires.

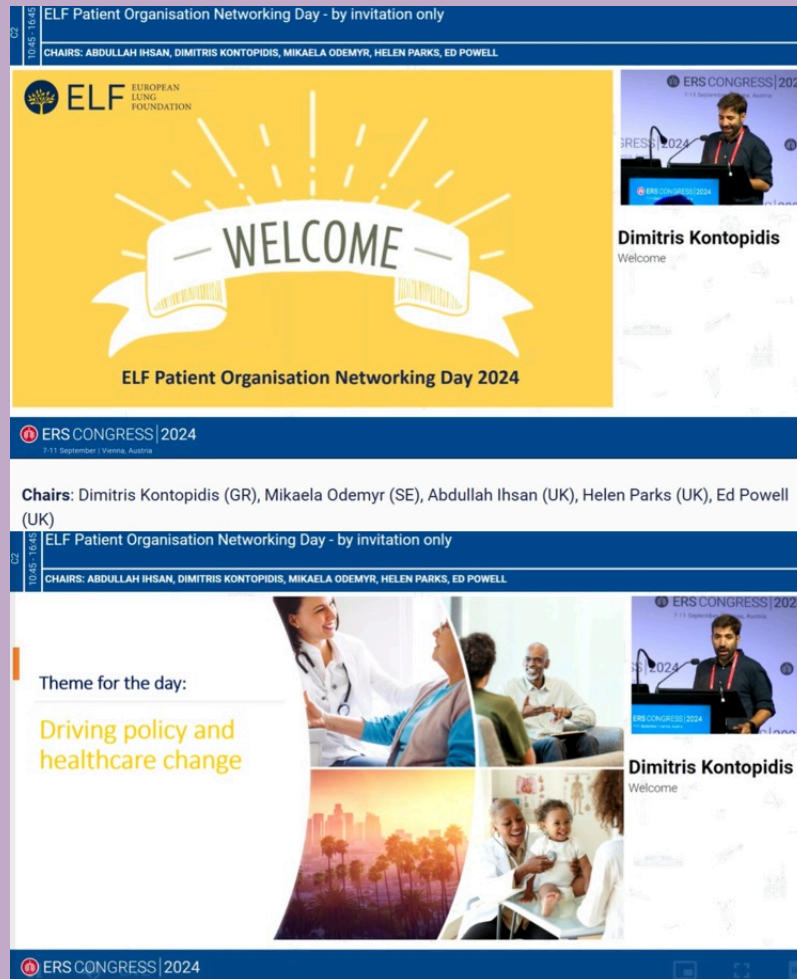
The ERS Congress 2024



Le focus de la journée
ELF Patient Organisation Networking Day 2024

sera axé sur « Conduire les politiques et le changement en santé » avec d'excellents conférenciers pour la journée.

L'association MNT Mon Poumon Mon Air a participé à cette journée riche en débats, entre autre : quels changements pour la prise en charge des patients.



lien vers
l'ERS 2024

**Rencontre de plusieurs associations européennes
pour échanger sur le sujet
Bronchiectasies et pathologies respiratoires.**

**Les associations anglaise, italienne, allemande et française
(MNT Mon Poumon Mon Air)
se sont rencontrées à Vienne (Autriche).**

Cette rencontre a permis de porter la parole des patients,

**évoquer la situation pour chaque pays
de la prise en charge des patients
dans le cas de bronchiectasies
et de pathologies respiratoires en lien.**

L'Anniversaire de RespiFIL : 10 ans !.

**La journée annuelle de RespiFIL, le 24 octobre, a été l'occasion de
fêter les 10 ans de la filière.**

**Un programme riche d'informations,
des moments de convivialité :
cadeaux, gâteau et bulles pour les 10 ans de la filière.**

**L'association MNT Mon Poumon Mon Air
partageait l'espace dédié aux associations de patients :
l'opportunité de parler de l'association, de ses projets à des
professionnels de santé.**

**L'association a présenté un poster
"Le parcours patient et
l'association MNT Mon Poumon Mon Air" :
l'opportunité de partager sur le vécu patient et
sur l'activité et les objectifs de MNT Mon Poumon Mon Air.**

**Merci, RespiFIL, pour cette belle journée
remplie de très belles rencontres.**



24
septembre
2024



[Lien vers
RespiFIL](#)

L'Activité Physique : toujours à l'ordre du jour.

**L'Urban Trail de la Butte Montmartre, le 29 septembre :
événement organisé par La Fondation du Souffle.**

**L'association MNT Mon Poumon Mon Air
est soutenue par La Fondation du Souffle
pour faire la marche de l'UTBM.**

**Faire cette marche , 7 kms et 1200 marches dans le quartier
Montmartre à Paris, pour montrer que malgré la maladie,
il est possible de faire du sport,
de pratiquer une activité physique.**

**Merci à ma coach qui a déjà commencé à m'entraîner
pour être prête le jour J**

La Présidente de l'association remercie les personnes qui l'ont aidée à être Ambassadrice de la Fondation du Souffle pour cette édition de l'UTBM..

Merci La Fondation du Souffle pour son soutien.

lien vers
l'UTBM



Le Forum des Associations de Paris 12ème

Cette année, l'association MNT Mon Poumon Mon Air avait un stand pour le Forum des Associations de Paris 12ème.

L'opportunité de belles rencontres, de faire connaître l'association et de demander aux personnes de relayer l'information auprès des médecins qu'elles connaissent.

Ce fut une journée très riche.



Déjà à la rentrée ! Nous comptons sur vous..

**Des professionnels de santé font confiance à l'association
MNT Mon Poumon Mon Air
et la soutiennent.**

VISIO le 28 octobre à 18h.

"La recherche et les études en cours, MNT"

Professeur Nicolas VEZIRIS

Centre National de Référence Mycobactéries.

Membre du Comité Scientifique de l'association

**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 28 octobre 2024

**Un webinaire sur l'Aspergillus
devrait être organisé également.
Soyez vigilants !**

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

(lien vers)
Site Internet de l'association
MNT Mon Poumon Mon Air