CHANGEMENT DE PROPRIETAIRES

MILLY-LA-FORET - ZA du chênet

Soisy-sur-Ecole

Tous mobilisés pour Lou



Lou, II ans, est atteinte d'une maladie génétique.

Retrouvez en ligne une cagnotte pour financer la recherche sur la maladie de Lou, créée par sa mère courage.

Lou est une enfant attachante, sans filtre avec un courage sans limite. A 11 ans, cette élève en CM2 adore créer, bouger et vit avec une maladie mitochondriale au niveau du cerveau. Elle a des difficultés avec la motricité fine, l'apprentissage et la récupération après le sport, mais elle épate chaque jour ses proches par sa motivation et son énergie.

Depuis deux ans, sa mère se bat pour parler de cette maladie génétique au plus grand monde dont l'AFM-Téléthon. « J'ai perdu mon 2e enfant Hugo de la même maladie à l'âge de 6 ans, je souhaite que la recherche avance pour trouver un traitement adapté à sa sœur », confie Virginie Olive.

Plus fort ensemble

Lou fait partie des 38 enfants identifiés dans le monde avec

cette maladie rare : en Angleterre, aux Pays-Bas, en Pologne, aux Etats-Unis et en Australie. En décembre, sa mère a mis en ligne une cagnotte pour récolter 10 000 euros avec l'association des maladies mitochondriales (AMMi). « En huit jours, l'objectif était atteint. J'ai donc revu le total à 30 000 euros pour financer un sixième de la thèse d'un doctorant. » La mère de Lou a pour ambition de contacter les cinq autres pays où sont diagnostiqués les 38 autres enfants malades pour collecter 100 000 euros. Elle explique : « Si l'on réunit cette somme, on peut financer le salaire d'un doctorant. Cela soulagerait les laboratoires qui travaillent déjà sur d'autres maladies génétiques rares. » Une thérapie

 Pour la recherche sur la maladie de Lou: https://bit.ly/3lpEH8N Pour les maladies rares avec l'AFM Téléthon ouverte jusqu'au 28 février 2021: soutenir.afm-telethon.fr/lou.levray

génique pourrait voir le jour

aux Etats-Unis ou au Canada,

mais la famille de Lou aimerait

qu'une équipe en France trouve

IA.C.

une solution.

