

## Association luxembourgeoise de Lutte contre la Mucoviscidose

Organisation reconnue d'utilité publique, l'ALLM est la seule association nationale dont l'objet vise à offrir aux malades de la mucoviscidose une meilleure qualité de vie. Elle est composée de patients, de parents, de médecins, de personnel médical ainsi que de sympathisants.

**MUCUS (glaires) + VISCOSITE (visqueux) = MUCOVISCIDOSE**

Dans les régions anglophones on emploie le terme «Cystic Fibrosis» (CF); en allemand «Zystische Fibrose». Ces termes sont dérivés de certaines particularités de la maladie, comme la croissance d'une fibrose du pancréas entraînant dans cet organe la formation de cavernes cystiques remplies de liquide.

**Afin de réaliser cet objectif:**



- Nous contribuons au financement de la recherche sur la mucoviscidose
- Nous informons les patients, les familles, le personnel soignant, la société civile et les médias
- Nous secourons les familles touchées sur le plan moral et matériel
- Nous représentons les patients auprès de l'Union des Caisses de Maladie (UCM), auprès des instances étatiques et auprès d'autres organisations nationales et internationales.

L'ALLM obtient ses ressources de cotisations, de dons, de subventions et de manifestations.

Pour obtenir de plus amples renseignements contactez-nous:

**Association Luxembourgeoise de Lutte contre la Mucoviscidose**

B.P. 212 - L-3403 Dudelange  
CCP IBAN LU14 1111 0398 0030 0000  
Tel.: 2452 7777, Fax: 2452 7778  
[www.allm.lu](http://www.allm.lu)



**Reconnue d'utilité publique par arrêté grand-ducal du 10 juillet 1998.**