



LES TIRELIRES EXTRAORDINAIRES

*A pour atésie
O pour œsophage*





L'Association Française de l'Atresie de l'Esophage (AFAEO)

Association
Reconnue
à l'Utilité
Publique



Reconnue d'utilité publique et agréée par le ministère des solidarités et de la santé, l'AFAEO représente plus de 800 familles qui se battent depuis 2002 pour aider les personnes opérées d'une Atresie de l'Esophage (AO), ou d'une pathologie proche.

160

bébés

Par an touchés par l'AO
(en France)

900

familles

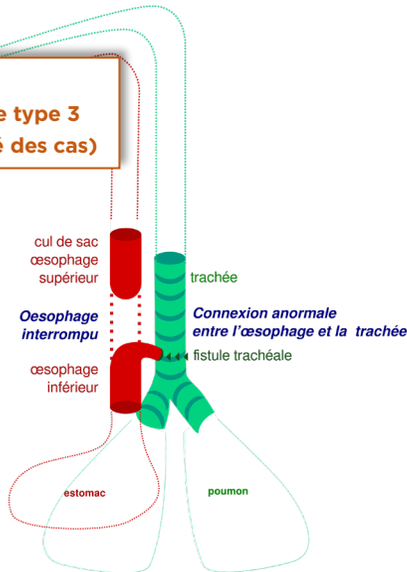
Accompagnées par
l'AFAEO au quotidien

215 000

euros

Versés à la recherche
depuis 2007 par
l'association

Atrésie de
l'oesophage type 3
(la majorité des cas)



L'atrésie de l'oesophage (AO) est une interruption totale de l'oesophage, environ 200 enfants naissent chaque année en France avec cette malformation congénitale qui rend impossible l'alimentation du bébé. Une lourde intervention chirurgicale est nécessaire à la naissance afin de rétablir la continuité de l'oesophage pour pouvoir nourrir l'enfant.





Plaidoyer pour la recherche sur les pathologies de l'œsophage

De nombreuses incertitudes et zones d'ombre persistent dans la prise en charge de l'atrésie de l'œsophage :

- sténoses récidivantes qui empêchent une alimentation normale
- montages anti-reflux qui peuvent évoluer en méga-œsophage
- reconstructions œsophagiennes palliatives qui posent des problèmes lorsque l'enfant grandit
- reflux permanents nécessitant de fortes doses quotidiennes d'antiacide et pouvant causer des œsophages de Barrett (*pré cancer de l'œsophage*)
- dumping syndromes
- anomalies de la trachée
- errances de diagnostic

Forte de ce constat, l'AFAO pense qu'il est nécessaire de promouvoir d'autres voies thérapeutiques en stimulant la recherche sur les thérapies permettant de soigner les malformations graves de l'œsophage, de la trachée et les malformations anorectales.

Aussi, l'AFAO décerne en 2007 son 1^{er} prix à la recherche, le prix Fanny, à une équipe de chercheurs travaillant sur l'AO. Depuis, l'AFAO lance régulièrement un appel à candidature pour attribuer ce prix, devenu en 2017 le Prix Fanny-Selena, en mémoire de 2 petites-filles décédées des suites de leur malformation.



Fanny et Selena, nos anges partis trop tôt

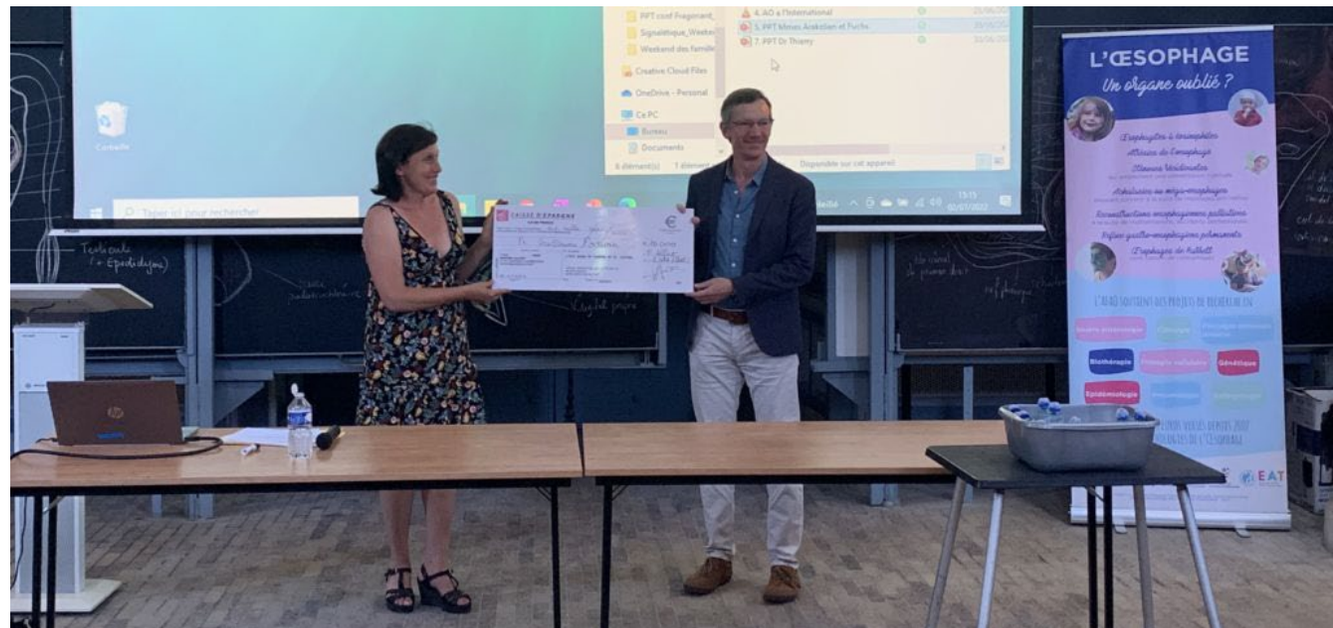


L'AFAO et la recherche



- Depuis 2007, l'AFAO est pionnière en matière de recherche sur les maladies rares de l'œsophage, Initiatrice du projet consistant à reconstruire un œsophage grâce à l'ingénierie tissulaire (Pr Cattan, Hôpital St-Louis), elle est aussi son premier financeur
- Grâce à ses tirelires notamment, elle a décerné **22 prix** à la recherche et versé 22000 euros sur 5 axes différents :
 - *ingénierie tissulaire,*
 - *dumping syndrome,*
 - *cause génétique dans l'AO,*
 - *troubles de l'oralité*
 - *Amélioration chirurgie de l'atrésie*

Les prix à la recherche de l'AFAO sont attribués sur recommandations de son conseil scientifique, composé d'éminents chercheurs et spécialistes du domaine. Ces projets de recherche ont pour point de départ l'atrésie de l'œsophage et ses pathologies proches. Toutefois, leur méthodologie, leurs résultats et l'avancement de leurs pratiques peuvent s'appliquer à d'autres pathologies de l'œsophage (enfants avalant des piles boutons ou du Destop, cancer de l'œsophage, chirurgie *bypass*).



Prix Fanny-Selena 2022

L'AFAO est également Lauréate du Prix Gallien 2022 dans le volet « Accompagnement du patient » grâce à son [simulateur d'aides financières et sociales](#)



Des « tirelires extr**AO**rdinaires » pour la recherche

« A » pour atrésie, « O » pour œsophage

Depuis 10 ans maintenant à la période de Pâques, les bénévoles de l'AFAO déposent des tirelires chez des commerçants et organismes partenaires (boulangers, chocolateries, mairies, écoles) afin de récolter des fonds pour l'AFAO.

Cette petite opération locale, mise en place pour la première fois en 2014 par Lucie Malgouyres (déléguée AFAO Midi-Pyrénées), est aujourd'hui devenue un événement national !



LES TIRELIRES EN 2022

- 43 familles bénévoles intègrent l'aventure
- Elles déposent près de 300 tirelires du 21 mars au 16 mai
- 253 lieux de dépôt des tirelires (artisans gourmands, autres commerçants, établissements publics..)
- 1 carte interactive où trouver nos tirelires partout en France
- 1 tirelire géante en ligne ayant permis de collecter 3525 euros
- 9 articles de presse

L'opération a permis de collecter 19 000 euros !





Mosaïque des photos de nos bénévoles et de leurs partenaires 2021

Les tirelires extrAOrdinaires 2024

- En 2024 l'Association Française de l'Atrésie de l'Œsophage invitera ses bénévoles à déposer ses tirelires **du 20 mars au 22 mai**
- L'appel à projet pour le prix à la recherche 2024 sera lancé au mois de **février**
- Le chercheur lauréat sera désigné **sur avis du conseil scientifique de l'association**, composé d'éminents chercheurs et professeurs experts de l'atrésie de l'œsophage
- Le Prix Fanny-Selena 2024 sera remis lors des Journées des familles de l'association à la fin de l'année scolaire, **où l'association fêtera également ses 22 ans !**



Notre objectif : 25 000 euros collectés grâce à cette opération



Nos partenaires 2024

**Et tous les artisans,
commerçants et entreprises
locales démarchés par nos
bénévoles !**



FONDATION
Groupama
vaincre les maladies rares



afao.asso.fr



**Association reconnue d'utilité publique et agréée par le ministère des solidarités et de la santé
SIRET : 49067385200011**

communication.afao@gmail.com

06 68 62 82 37



#tireliresextrAO