



Fondation contre le cancer de Wilms

Organisation exonérée d'impôt reconnue en vertu de l'article 501(c)
(3) (EIN : 98-3478827)

712 H Street NE, bureau 2147, Washington, DC, États-Unis, 20002

info@WilmsFoundation.org | +1 (778) 514 5000

© Organisation mondiale de la Santé (OMS). Utilisé avec autorisation, en collaboration avec la Fondation contre le cancer de Wilms (WCF). « CureAll » fait partie de l'Initiative mondiale de l'OMS pour la lutte contre le cancer de l'enfant (GICC). L'Organisation mondiale de la Santé n'approuve aucune organisation, aucun produit ni aucun service en particulier.

www.WilmsFoundation.org

© DROITS D'AUTEUR DE LA FONDATION CONTRE LE CANCER DE WILMS | TOUS DROITS
RÉSERVÉS

**Fondation contre le cancer
de Wilms**

Vaincre le cancer du rein chez l'enfant

Qui sommes-nous ?

La Fondation contre le cancer de Wilms (WCF) est une organisation caritative, inspirée par William Hodgkinson, âgé de neuf ans, qui a pour mission de soutenir et de représenter les besoins des enfants, des familles et des organisations de santé touchés par le cancer du rein chez l'enfant, appelé « Wilms ».



Objectif

Notre objectif est de mettre en place un programme national de sensibilisation, d'éducation, de plaidoyer, de détection précoce et de traitement afin de lutter contre la propagation de ce cancer dévastateur et de veiller à ce que des enfants comme William et leurs familles n'aient pas à faire face aux mêmes situations mettant leur vie en danger. Nous cherchons également à soutenir les enfants, les familles et les organisations dans leur lutte contre le cancer de Wilms grâce à des initiatives telles que notre programme « Dream-Making », qui apporte un soutien financier afin d'alléger le fardeau émotionnel et financier auquel ils sont confrontés en période de crise.



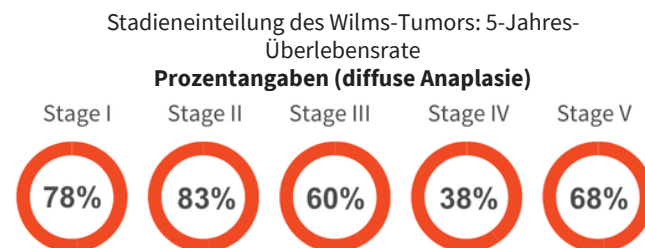
Qu'est-ce que le cancer de Wilms ?

Le néphroblastome (communément appelé tumeur de Wilms) est le type de cancer rénal (du rein) pédiatrique le plus fréquent et le quatrième cancer le plus courant chez l'enfant, tous types confondus. Il est parfois associé à des anomalies des voies urinaires ou à d'autres malformations congénitales. La tumeur de Wilms touche le plus souvent les enfants, mais elle peut également toucher les adolescents et, dans certains cas, les adultes. La tumeur se développe initialement au niveau du rein, mais finit par devenir beaucoup plus volumineuse que le rein lui-même. Dans la plupart des cas, la tumeur et le rein atteint doivent être retirés. Aux stades avancés, la tumeur de Wilms peut se propager à d'autres parties du corps, notamment aux poumons, au foie et aux os. À terme, elle peut être mortelle. Le taux de survie est bon lorsque la maladie est détectée précocement, mais de nombreux enfants restent non diagnostiqués pendant des années et sont confrontés à un pronostic défavorable, nécessitant souvent des traitements lourds et potentiellement vitaux, tels que la chimiothérapie, la radiothérapie ou la chirurgie.

Le cauchemar de tout parent

Alors qu'il ne se plaignait que d'un simple « mal au ventre » sur le chemin de l'école, William a été diagnostiqué à l'âge de seulement sept ans avec un cancer de Wilms de stade 4/5. Petit garçon actif, il a subi des examens qui ont révélé une tumeur massive au niveau de son rein ainsi que neuf autres tumeurs dans ses poumons. Il a passé un an sous traitement, subi plusieurs interventions chirurgicales ainsi que des traitements prolongés de chimiothérapie et de radiothérapie. Il a finalement réussi à déjouer les pronostics, avant de connaître plusieurs rechutes avec l'apparition de nouvelles tumeurs, conduisant à la nécessité d'une greffe de cellules souches à haut risque.

Un diagnostic précoce aurait permis d'éviter cette douleur, ce stress et ce chagrin, ainsi que les contraintes inutiles imposées à notre système de santé.



Soutien

Les enfants comme William (et leurs familles) ne devraient jamais avoir à faire face aux situations mettant leur vie en danger auxquelles ils ont été confrontés à un si jeune âge et, surtout, ils n'ont pas à le faire !



Grâce aux nombreux programmes de la WCF, il est possible de favoriser le dépistage précoce de cette maladie tragique et d'alléger le fardeau émotionnel et financier que les familles doivent supporter dans de telles situations.

Cependant, nous ne pouvons pas y parvenir seuls. Nous comptons sur le soutien continu et les partenariats de particuliers et d'organisations afin de pouvoir continuer à fournir nos services. Sans eux, des enfants comme William et des centaines de familles comme la sienne se retrouveraient dans des situations désespérées.

