



SALON DU CHOCOLAT ET DES SPECIALITES REGIONALES

Palavas-les-Flots les 12 et 13 octobre 2024

Salle Bleue, Halle des Expositions
1 Avenue de l'Abbé Brocardi

Club du Kiwanis de Montpellier

Contact presse : 06 8668 1163, patrick.maurel@inserm.fr



SOMMAIRE



SAŁON DU CHOCOLAT ET SPÉCIALITÉS RÉGIONALES

 **PALAVAS-LES-FLOTS**
SALLE BLEUE - HALL DES EXPOSITIONS

 **12 & 13 OCTOBRE 2024**



ENTRÉE : 3€
GRATUIT POUR LES - DE 12 ANS
INFORMATION : 06 86 68 11 63
PARKING GRATUIT



Kiwanis Club
de Montpellier



RADIO AVIVA
88 FM



Le salon du chocolat et des spécialités régionales	p. 3
La fondation Saint Pierre	p. 4
La fondation Maladies Rares	p. 5
Les maladies rares	p. 6
Le Kiwanis International	p. 7
Le Kiwanis France-Monaco	p. 8
Le club Kiwanis de Montpellier	
Actions Sociales	p. 9
Manifestations	p. 10
Photos de notre dernier salon	p. 11

LE SALON DU CHOCOLAT ET DES SPECIALITES REGIONALES



- **Notre quatrième salon** se tiendra Salle Bleue, Halle des Expositions à Palavas-les-Flots les 12 et 13 octobre 2024 de 10H à 19H sans interruption, **avec le soutien des élèves du Lycée Joffre.**
- **Entrée 3 Euro**, gratuité pour les enfants (<12 ans).
- **Vous pourrez y déguster**, outre du chocolat sous toutes ses formes, nougat, confitures, macarons, nougatine, gaufres, pâtisseries orientales, pâtes de fruit, miel, champagnes, armagnac, rhum, foie gras, confit de canard, charcuteries, tapenades, et huiles d'olive.
- **Tombola gratuite avec de nombreux lots à gagner.**
- **Pour les enfants:** espace maquillage et fontaine à chocolat.
- **Les recettes de ce salon seront intégralement reversées à la Fondation Saint Pierre et à la Fondation Maladies Rares.**

LA FONDATION SAINT-PIERRE



4 juin 1918 L'Oeuvre Montpelliéraine des Enfants à la Mer (OMEM) crée à Palavas les Flots une maison de soins pour enfants, baptisée l'institut Saint-Pierre, afin de lutter contre la tuberculose. L'institut s'agrandit rapidement pour accueillir 720 lits en 1949.

Entre 1972 et 1983 l'Institut développe l'orthopédie pédiatrique et crée un service de chirurgie infantile au CHU de Montpellier.

1997-1999 Reconstruction d'un nouvel hôpital ultra moderne conforme aux nouvelles normes européennes.

2015, L'association Saint-Pierre est créée. Elle gère l'ensemble des structures et établissements médicaux sociaux repris par l'OMEM.

2018 L'Institut Saint-Pierre fête ses 100 ans, l'OMEM devient la Fondation Saint-Pierre.

2023, Un convention de partenariat est signée entre le Kiwanis Club de Montpellier et la Fondation Saint-Pierre

<https://www.fondationsaintpierre.org/>



LA FONDATION MALADIES RARES



<https://fondation-maladiesrares.org/>

La Fondation Maladies Rares a été créée en 2012 à la demande du Ministère de la Santé, et grâce aux efforts conjoints de ses cinq membres fondateurs : l'Inserm (Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale), l'Alliance Maladies Rares, l'AFM Téléthon, la Conférence des Présidents d'Universités et la Conférence des Directeurs de CHU.

Ses objectifs : Soutenir la recherche pour comprendre ces maladies, développer de nouveaux traitements et améliorer le parcours de vie des enfants malades. Elle est le trait d'union entre Recherche et Soins à apporter aux malades.

Depuis 2017, une convention de mécénat a été signée entre le Kiwanis France-Monaco et la Fondation Maladies Rares.

Depuis la mise en place de cette convention, le Kiwanis a reversé **210 000 Euros** à la Fondation Maladies Rares permettant ainsi le financement de **17 projets de recherche** d'excellence sélectionnés par le conseil scientifique international de cette fondation.

LES MALADIES RARES



- **En 2022 on compte au moins 7000 maladies rares**
- 80% d'entre elles sont d'**origine génétique**
- **Au niveau mondial**, 300-400 millions de personnes touchées
- **En France**, 3 millions de malades dont 2 million d'enfants
- **Dans 65% des cas le pronostic vital est engagé.**
- **Les maladies rares sont responsables de 35% de la mortalité infantile**
- **Tous les organes peuvent être touchés** : cerveau, poumon, rein, foie, os, cœur, muscles, intestin, sang, système immunitaire, etc.
- **Plus de 95% des maladies rares sont sans traitement curatif.**
- **Problème majeur:** le diagnostic: 60% des malades ne connaissent par le nom de leur maladie en 2024.

LE KIWANIS INTERNATIONAL



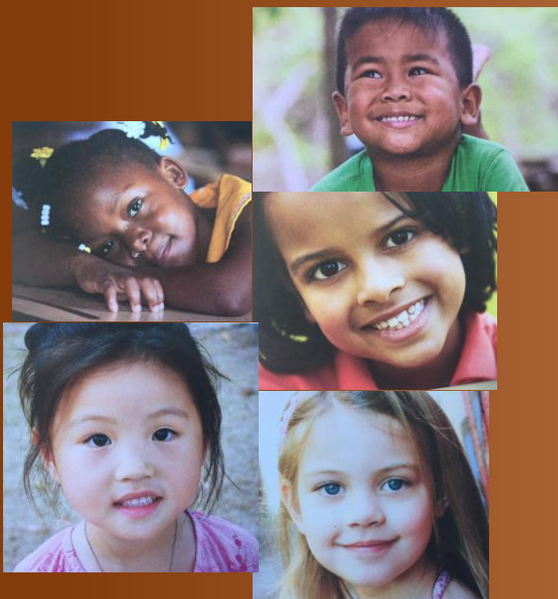
Le Kiwanis est un club service international dont la finalité est de **Servir les Enfants du Monde** (<https://www.kiwanis.fr/>). Le Kiwanis est un mouvement **humaniste, laïque et apolitique**.

Kiwanis est une adaptation phonétique de « NUNC KEE WANIS », mot amérindien de la tribu Ochipew, dont la traduction approximative est « **Nous aimons partager nos talents** ».

Créé en 1915 aux Etats Unis le **Kiwanis International** compte aujourd'hui environ 550 000 membres répartis dans plus de 7000 clubs et 78 pays.

Tous les membres du Kiwanis sont bénévoles et organisent des manifestations destinées à lever des fonds pour financer des actions sociales en faveur des enfants.

LE KIWANIS FRANCE-MONACO



Le Kiwanis France-Monaco compte 3900 membres et 230 club répartis sur tout le territoire (<https://www.kiwanis.fr/>).

Il soutient de nombreuses actions sociales en faveur de l'enfance aux plans local, national et international Maladies Rares, vaccination contre le tétanos, baptêmes de l'Air, Tour de France Kiwanis des jeunes cyclistes d'Abbeville, Vaincre la mucoviscidose, La poupée Kiwanis, Pique-nique solidaire, A Bras Cadabra et bien d'autres...

Chaque année, le Kiwanis France-Monaco distribue à ses bénéficiaires une somme comprise entre 2 et 3 millions d'euros

LE CLUB KIWANIS DE MONTPELLIER ACTIONS SOCIALES



Association Départementale d'Entraide des Pupilles et Anciens Pupilles de l'Etat et des personnes admises ou ayant été admises à l'Aide Sociale à l'Enfance du Département de l'Hérault

ACTION INTERNATIONALE : ELIMINATE

ELIMINATE

maternal/neonatal tetanus

Éliminons le tétanos maternel et néonatal dans le Monde.

Le club Kiwanis de Montpellier a été créé en 1971

(<https://www.kiwanismontpellier.fr/>).

- **Financement de projets de recherche sur les maladies rares** *via* la Fondation Maladies Rares
- **Soutien aux familles d'enfants atteints d'une maladie rare**
Vivre mieux avec le lymphœdème, France Choroidérémie
- **Soutien aux pupilles de l'Etat** par financement de bourses *via* l'ADEPAE de l'Hérault
- **Soutien à l'action internationale ELIMINATE** (vaccination pour l'éradication du tétanos maternel et néonatal)
- **Soutien aux réfugiés** Ukrainiens, et victimes de catastrophes naturelles (inondations Pas de Calais), tremblement de terre au Maroc, etc.

LE CLUB KIWANIS DE MONTPELLIER MANIFESTATIONS



Afin de financer ses actions sociales, le club de Montpellier, comme tous les clubs du Kiwanis, organise chaque année diverses manifestations pour lever des fonds.

Ce salon du chocolat et des spécialités régionales, mais aussi des soirées théâtrales, concerts, trophée de golf, sont autant de ces manifestations.



PHOTOS DE NOTRE DERNIER SALON

