

## Brèves de LYNCH - Juin 2025

Venez écouter le témoignage de

**Christelle GIRARD**

- le 24 juin 2025 - 18h -

Faculté de Médecine de Dijon

**24 JUIN 2025**  
**CONFÉRENCE**  
**HÉRÉDITÉ & CANCER**

*Christelle Girard*

PRÉDISPOSÉE AU CANCER (SYNDROME DE LYNCH) ET ATTEINTE DE DÉFICIENCE VISUELLE SÈVÈRE (MALADIE DE BEST), CHRISTELLE GIRARD AVANCE AVEC OPTIMISME ET DÉTERMINATION. MALGRÉ LES DIFFICULTÉS, ELLE DEVIENT SPORTIVE DE HAUT NIVEAU, INTÈGRE L'ÉQUIPE NATIONALE DE PARA TIR ET DEVIENT CHAMPIONNE DE FRANCE 2024.

L'ÉQUIPE D'ONCOGÉNÉTIQUE DU CGFL ET DE GÉNÉTIQUE DU CHU DE DIJON VOUS INVITE À VENIR DÉCOUVRIR L'HISTOIRE ET LE MESSAGE DE CHRISTELLE GIRARD !

**18H TÉMOIGNAGE**   
**19H ECHANGES**   
**19H30 COCKTAIL** 



L'équipe d'oncogénétique du Centre Georges François Leclerc et de génétique du CHU de DIJON ont le plaisir de vous inviter à une conférence exceptionnelle pour entendre le témoignage de **Christelle Girard**, une femme inspirante et résiliente.

Atteinte du syndrome de Lynch, qui prédispose au cancer, et d'une maladie rare, la maladie de Best, qui lui a fait perdre la vue, Christelle Girard a abattu les obstacles qui se dressaient devant elle pour décrocher le titre de championne de France 2024 en para tir. Comme le dit Christelle

« Un sacré défi, tirer sans voir la cible !!!

Cette soirée sera ouverte à un large public, non seulement aux personnes prédisposées au cancer, mais également aux personnes concernées par les maladies rares.

Venez découvrir le parcours de Christelle, son message, ses combats et ses victoires, et participez à un échange enrichissant.

L'évènement se déroulera Mardi 24 juin à 18h00 à la Faculté de Médecine de Dijon et sera suivi d'un cocktail. N'oubliez pas de vous inscrire !



Lien pour l'inscription gratuite (mais obligatoire) :

<https://cutt.ly/cjg>

## SOUTENIR "SYNDROME DE LYNCH FRANCE"

Si vous souhaitez soutenir notre association pour que nous puissions continuer à œuvrer pour vous et tous les porteurs du syndrome de Lynch, vous trouverez le formulaire d'adhésion sur notre site internet:

<https://syndrome-de-lynch.fr/0e1-nous-soutenir/>

En adhérant, en complément des **Brèves de Lynch**, vous recevrez notre Brochure « **Vivre avec le syndrome de Lynch** » ainsi que la **Lettre des adhérents** qui vous tiendra au courant des activités de l'association, des recherches médicales et des avancées thérapeutiques pour les porteurs du syndrome de Lynch.

Que vous adhériez ou non à l'association, sachez que nous répondrons à vos questions via l'adresse

[contact@syndrome-de-lynch.fr](mailto:contact@syndrome-de-lynch.fr)

