



autour des williams
www.bloc-note.org

Paintball Association
Illico Painto



TOURNOIS DE PAINTBALL AUTOUR DES WILLIAMS

Samedi 18 Juin 2005

***MANIFESTATION SPORTIVE
AU BENEFICE D'UNE ASSOCIATION D'ENFANTS
ATTEINTS D'UNE MALADIE ORPHELINE***

SOMMAIRE

- I. DESCRIPTIF DU PROJET**
- II. PRÉSENTATION DU PAINTBALL SPORTIF**
- III. PRÉSENTATION DES ASSOCIATIONS A L'INITIATIVE DE CE PROJET**
- IV. NORMES DE SECURITE ET PROTECTION DE L'ENVIRONNEMENT**

I. DESCRIPTIF DU PROJET

En partenariat avec la Mairie de Dijon, l'association sportive "Illico Painto" organise une découverte et un tournoi de paintball, ouvert à tous, dont les profits générés seront intégralement reversés à l'association reconnue d'utilité générale, regroupant des parents d'enfants atteints du Syndrome de Williams, "Autour des Williams".

Cette manifestation se déroulera le Samedi 18 juin 2005, au Lac Kir.

Elle sera articulée autour de trois axes :

- une découverte du paintball, sport de stratégie d'équipe
- un tournoi d'équipes inscrites
- une initiation aux enfants de moins de 16 ans, avec un mini-tournoi d'agilité et de précision de marqueur.

Garçons, filles, de 4 à 94 ans, nous attendons tout le monde !

Tarifs :

5 € la partie, 10 € les 3 parties.

Pour les enfants (- de 16 ans) : 1€ les 10 billes et inscription au tournoi

Autour de cette manifestation sportive, une buvette de boissons non alcoolisées, la vente de confiseries contribueront à la convivialité de la manifestation et à récolter encore plus de fonds pour l'association Autour des Williams.

II. PRÉSENTATION DU PAINTBALL SPORTIF

Loin des considérations habituelles de jeu de guerre, le paintball est un sport à mi-chemin entre la balle au prisonnier et une partie d'échec : Deux équipes s'affrontent pour récupérer le drapeau situé chez l'adversaire et le ramener dans sa zone de départ.

Les joueurs sont équipés d'un marqueur propulsant des billes de peinture (en fait de la gélatine colorée).

Dès qu'un joueur est touché par une bille, et que celle-ci a éclaté sur lui ou son matériel, il est éliminé de la partie en cours, et attends la prochaine partie pour jouer. C'est le côté "balle au prisonnier".

Le paintball est un sport d'équipe, physique et stratégique. De ce fait, il y a une tactique à adopter suivant le terrain, et les places des joueurs (attaquant, couvreur...) : Qui va tenter de prendre le drapeau ? Qui va l'aider ? Qui va attaquer l'équipe adverse au même moment ? C'est le côté "jeu d'échec".

Pendant la partie, on retrouve donc tous les aspects des autres sports collectifs tels que la communication, la course et la stratégie.

D'autre part le paintball est un sport de mixité. Les hommes et les femmes qui constituent les équipes jouent dans les même disciplines ou compétitions.

Illico Painto fait partie de la Fédération Nationale de Paintball.

<http://www.paintball-france.com>

III. PRESENTATION DES ASSOCIATIONS A L'INITIATIVE DE CE PROJET

ASSOCIATION "ILICO PAINTO" :



Illico Painto, créée le 17 juin 2003, est une association régie par la loi 1901. Elle ne poursuit aucun but lucratif.

Cette association a pour objet :

- de développer la pratique, l'enseignement et la promotion du "Paintball".
- de partager et de faire connaître les valeurs du sport selon l'éthique sportive, et veiller de ce fait, à l'observation des règles déontologiques du sport définies par le Comité National Olympique et Sportif Français (CNOSF).

Elle contribue au respect des règles d'encadrement, d'hygiène et de sécurité applicable aux disciplines pratiquées par ses membres.

Elle organise des compétitions et des manifestations auprès des jeunes comme des moins jeunes relatives à la pratique du Paintball.

Illico Painto est affiliée à la Fédération de Paintball Sportif (FPS) ainsi qu'à la Ligue Bourgogne de Paintball Sportif depuis septembre 2003.



ASSOCIATION "AUTOUR DES WILLIAMS" :



LE SYNDROME DE WILLIAMS

1 naissance sur 20 000

Le syndrome de Williams est dû à une micro délétion sur l'un des deux chromosomes 7, c'est-à-dire une perte d'environ 19 gènes dont le gène de l'élastine. Dans le cas du syndrome de Williams, il s'agit d'une néomutation, c'est-à-dire d'un accident génétique.

Ce syndrome entraîne dans la plupart des cas une cardiopathie, un retard mental, une dysmorphie faciale, un retard dans le développement psychomoteur, une hyperacousie ainsi que des difficultés d'alimentation et de sommeil dans les premières années.

Il n'existe aucun traitement qui guérisse du Syndrome de Williams.

L'ASSOCIATION

François de Oliviera et Anne-Laure Thomas, parents de Thomas et Marius, créent l'association en 2003. Elle est aujourd'hui reconnue d'utilité générale.

L'association Autour des Williams est composée d'une centaine de membres, parents d'enfants atteints du syndrome, médecins, familles et amis.

Les vocations :

L'association a été créée pour unir les familles, leurs amis et toutes les personnes concernées par le Syndrome de Williams dans des objectifs communs et légitimes : faire connaître la maladie, sensibiliser l'opinion publique, encourager la recherche médicale, aider les personnes atteintes et mettre en valeur leurs qualités.

Quelques actions marquantes de l'association :

- **Référencement sur plus de 40 sites Internet**
- **Panneaux lumineux** d'informations sur le syndrome de Williams dans la ville de Paris + **Campagne d'affichage dans la ville de Paris**
- **Réalisation d'un court métrage** par Alexia Tansky sur l'association et le syndrome de Williams. Le générique du film est interprété par l'Orchestre de Sciences Politiques Paris.
- **Diffusion à plus de 100 000 exemplaires** d'un fascicule sur l'association dans des journaux diffusés en kiosques à partir de mi-avril 2004 (M6 Interactif)
- **Téléthon 2003 : Nous avons été élu association « coup de cœur »** par les étudiants en médecine qui nous ont représenté à travers 40 villes en France pour faire connaître le syndrome de Williams et Beuren.
- **Téléthon 2004 : Forte mobilisation à Dijon**, avec la vente de Panethones et une mobilisation de nombreux commerçants sensibilisant leurs clients au syndrome par le biais d'affiches, etc. Mobilisation également dans le sud ouest de la France.



- Participation à l'émission de télévision **Fort Boyard** le 19 juin 2004 avec l'équipe de Caméra Café, Arié Elmaleh, Boris Diaw et Sheraz.



- **Participation à l'émission de télévision "Les Maternelles"**, le 28 février dernier 2005 sur France 5, (émission spéciale maladies orphelines où une Maman est venue témoigner sur le syndrome de Williams et Beuren).
- **Première campagne de sensibilisation** sur le syndrome de Williams et Beuren **dans le Métro parisien** du 16 février au 1er mars 2005. 40 affiches de sensibilisation de 2m x 1m50 ont contribué à faire connaître le syndrome de Williams et surtout faire accepter la différence.



- **Trophées Solidarité 2004 par Peugeot** remis à Michel Rengard pour son action de "Sensibilisation du personnel médical au syndrome de Williams & Beuren".
- **Election de l'Association « Coup de cœur »** par la fondation Groupama en juillet 2004
- **Partenariat avec la Fondation Lejeune** (qui travaille sur les maladies de l'intelligence d'origine génétique) pour la recherche sur le syndrome
- **Intégration de l'association à l'UNAPEI** et à la **FMO** (Fédération des Maladies Orphelines) et **Alliances Maladie Rares**
- **Réalisation d'un DVD** de présentation de l'Association Autour des Williams et film sur la conférence « une journée pour y penser » du 19 novembre 2004 à l'Hôpital Necker
- **Réalisation de plaquettes** à destination des parents qui viennent d'apprendre le diagnostic du syndrome de leur enfant. Ces plaquettes sont envoyées dans les centres de diagnostics. Elles regroupent des informations sur le syndrome, sur l'association mais surtout des témoignages de parents, enfants...
- **Organisation d'une conférence : Une journée pour y penser** : le syndrome de Williams, le 19 novembre 2004 à Paris au CHU de Necker pour sensibiliser les étudiants en médecine.



- Participation **aux journées scientifiques à la maison de la Chimie à Paris** les 8 et 9 novembre 2004 pour représenter le syndrome
- Participation le 27 mai 2005 à la **Conférence sur l'Approche pluridisciplinaire dans le Syndrome de Williams**, Université de Poitiers CNRS, Laboratoire langage et cognition.

IV. NORMES DE SECURITE ET PROTECTION DE L'ENVIRONNEMENT

SECURITE DU LIEU :

La zone de jeu est entourée de filets qui protègent les spectateurs des billes projetées.
L'ensemble de la zone de la manifestation sera délimitée par de la rubalise installée par nos soins.

SECURITE DES JOUEURS :

L'association Illico Painto met à disposition des participants un équipement complet :

- une combinaison pour la protection des habits
- un casque homologué pour la protection du visage
- un plastron pour les filles



Des arbitres sont présents sur le terrain et assurent le bon déroulement des matchs et des compétitions dans le respect des règles établies et de l'esprit sportif du jeu.

SECURITE DU PUBLIC :

L'ensemble du terrain de jeu est entouré de filet pour protéger le public des billes "égarées".



PROTECTION DE L'ENVIRONNEMENT :

- Les structures utilisées sont légères et ne nécessitent aucun aménagement spécifique pour leur disposition. Elles n'endommagent aucunement le terrain.

- Les billes utilisées sont totalement écologiques et biodégradables : l'extérieur des billes est fait dans la même matière que les capsules de médicaments (elles sont le plus souvent fabriquées par les industries pharmaceutiques, car elles font appel à la même technique d'encapsulation).

L'intérieur des billes n'est composé que de graisse avec un colorant alimentaire : elles contiennent de la gélatine animale et des pigments naturels. Les couleurs partent ainsi tout simplement en passant les vêtements à la machine, et après une petite pluie pour le terrain.

CONTACTS:

Association ILLICO PAINTO

chez Mr REYGNER Alain
29, rue Philippe Guignard
21000 DIJON
<http://illico.painto.free.fr>
Illicopainto@hotmail.com

Téléphone :

Arthur VACHEROT : 06.78.18.31.29

Association AUTOUR DES WILLIAMS

78 rue Legendre
75017 PARIS
<http://www.bloc-note.org>

Contact Bourgogne :

Stéphanie VACHEROT
26 avenue du Stand – 21000 DIJON
06 81 00 50 77
stephanievacherot@free.fr