

# **GÉNÉALOGIE ET GÉNÉTIQUE**



**COUSINADE**

r

**MUCOVISCIDOSE**

C'EST AU SEIN DE L'ANTENNE PARISIENNE  
DU CENTRE GÉNÉALOGIQUE DU FINISTÈRE  
QUE NÉ L'IDÉE DE CRÉER UNE COUSINADE.

UN NOM LOINTIN APPARAÎT



Création d'une association

**LE CLAN DES SPARFEL**

Le 23 août 2003 il y avait  
252 membres.

En 2014 il y en aura 273.



Bientôt les membres du C G F se mobilisent sur ce nom  
qui sera HAMON SPARFEL

Le patronyme SPARFEL est un nom breton qui signifie  
« Épervier »

Les plus anciennes traces de Sparfel, connues à ce jour, ont été découvertes dans le Chartrier de Kerouzéré, article 496 boîte 356 série 151 J aux Archives Départementales de Brest. Le plus ancien parchemin de l'article 496 est daté de 1428.



Le château de Kérouzéré, situé dans la commune de Sibiril, est l'unique forteresse du XVe siècle visitable dans le Finistère.

Des Sparfel demeuraient à Lesradennec en Cléder au début des années 1400.

**Hamon SPARFEL**



fils d'Yvon , seigneur de Kerdizien en Cléder, de Crec'helen et de Kerganvall 1400-1462

Né en 1428, décédé à Plouescat le 27 janvier 1463

Marié à Plouescat le 12 juillet 1446 avec

**Marguerite KERSCAVEN**

Née en 1430, décédée à Plouescat le 19 juillet 1468



A proximité de la mer, Cléder était avant tout une paroisse, et est encore une commune rurale, faisant partie de la Ceinture dorée, cultivant choux-fleurs, artichaut, oignons de Roscoff(AOC), échalotes, etc.



le fils Jehan installera  
sa descendance  
à Plouescat.

Marcher aux choux-fleurs



Plouescat  
Les Halles du 15e siècle.  
Jean Lazou 1639-1732 fils  
de Joasim, soza 1761  
répare la toiture en 1713.

Chacun amène sa généalogie.

Un gros travail de compilation est effectué pour qu'Hamon Sparfel voit déroulé sur un mur, son arbre de 35 m..

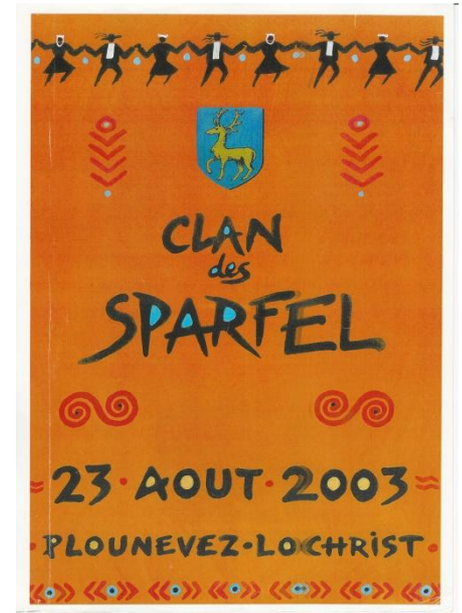


Le jour de la réunion, Plounévez-Lochrist,  
le 23 août 2003,  
il y aura 450 cousins.

En Bretagne tout commence par une messe.

Messe dite en breton par un prêtre  
François Sparfel

L'église raisonne de chants bretons.



A la sortie, la fanfare de Plouescat nous accueille, conduit le cortège jusqu'au stade, dans la salle polyvalente, repas, chants, danses folkloriques.

Parmi les cousins, un barde nous conte sa Bretagne.

Un autre Yves Sparfel  
apparaît :

Né le 10 nov. 1777

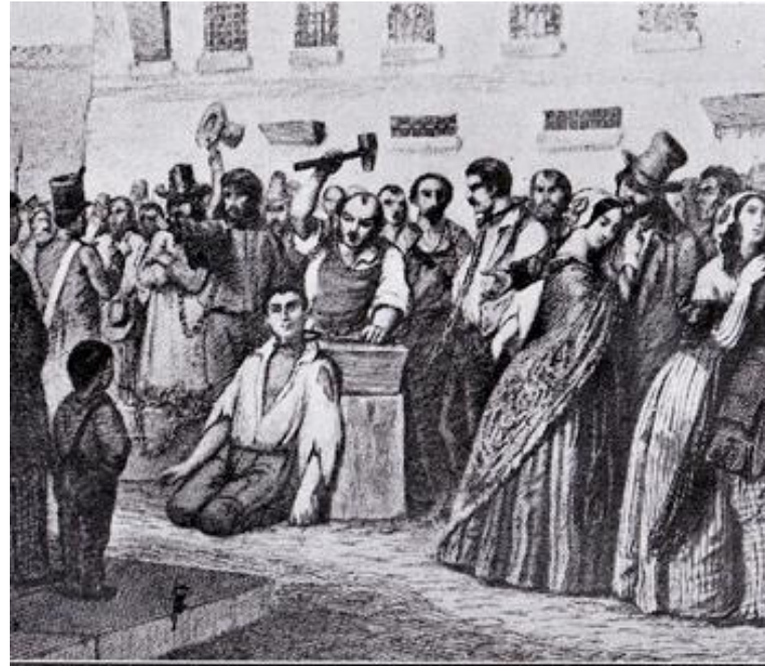
Marié à 17 ans le 27 déc.  
1794 avec Anne Appéré  
14 ans

Décédé le 22 avril 1805 aux  
hospitaux de la marine de  
Brest, Le bagne.

Quimper le 3 sept.  
1804, condamné à 12 ans au  
bagne de Brest, pour vol de  
grain (un quintal de froment,  
un demi boisseau avoine, un  
demi boisseau de bled noir et  
un demi boisseau de fèves);

exposé (6h.) le 21 fructidor  
An 12.

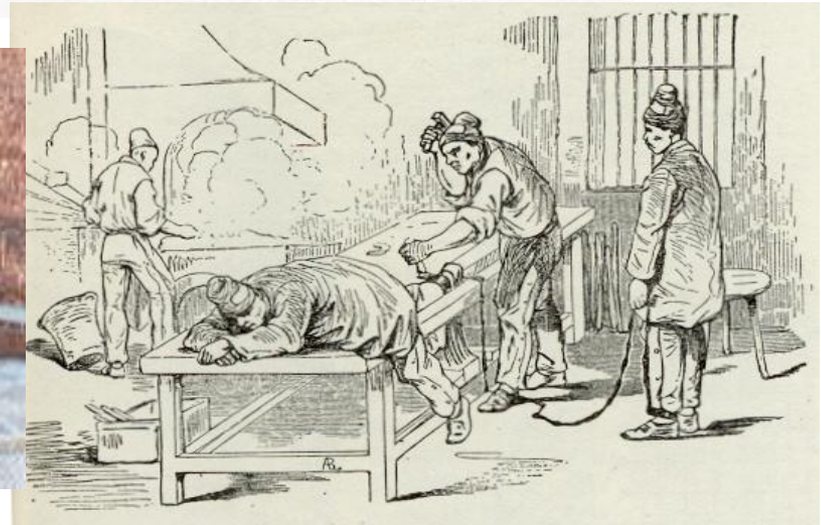
mort au bout de 7 mois.



LE FERREMENT DES FORÇATS

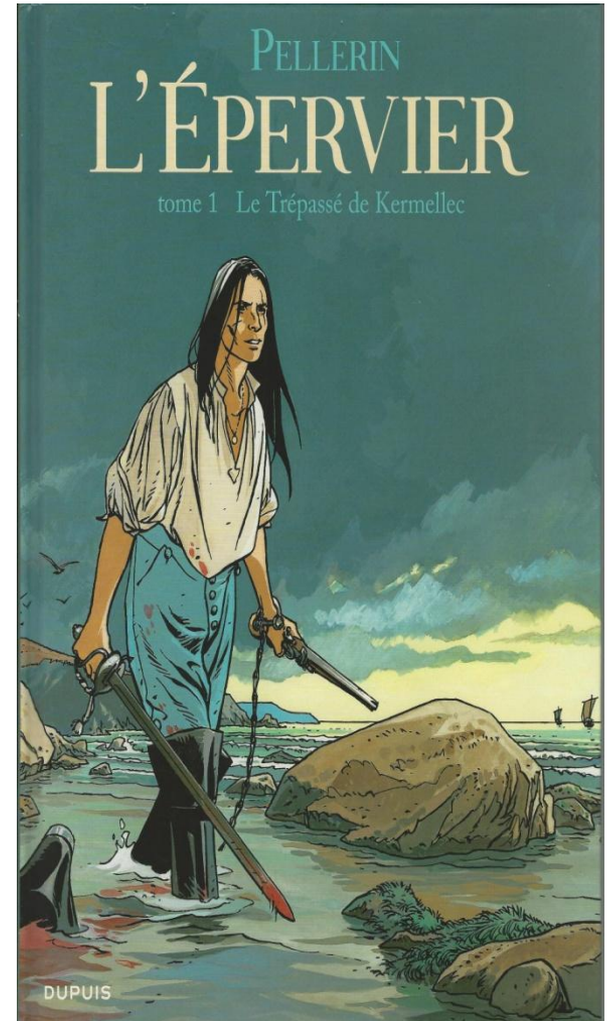


Le pilori





Patrice Pellerin, auteur de la saga **L'Épervier**, était en visite au manoir de Tronjoly à Cléder (Finistère). Un château dont il s'est inspiré pour créer celui de Kermellec, où débute l'histoire de son héros Yann de Kermeur.



9 tomes

# **MUCOVISCIDOSE et GÉNÉALOGIE**

A l'origine de la mucoviscidose se trouve un gène défectueux par « mutation ».

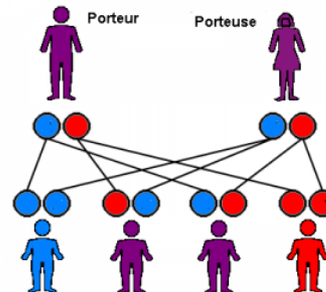
Le terme mucoviscidose est composé de : mucus + viscosité = mucoviscidose.

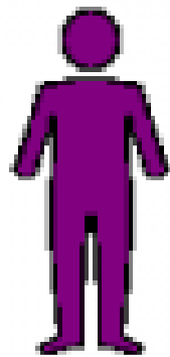
Le mucus est une sécrétion produite par les cellules de revêtement des organes creux (comme les bronches, le tube digestif, les canaux du pancréas ou les canaux biliaires du foie). Dans le cas de la mucoviscidose, le mucus est anormalement épais et collant, « visqueux ». Ce manque de fluidité va entraîner l'obstruction des canaux au niveau des organes concernés. Ainsi les bronches peuvent s'encombrer et s'infecter provoquant toux et expectorations. Les voies et canaux digestifs (intestin, pancréas, foie) peuvent également être obstrués, provoquant des troubles digestifs et hépatiques.

Cette grave maladie est incurable. Il s'agit de plusieurs mutations génétiques remontant à plus de 3 000 ans (et peut-être beaucoup plus) et la transmission ne peut arriver que par des couples, dont chacun est un « porteur sain ».

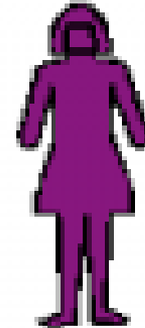
Les gènes fonctionnent par paire (l'un provient de la mère et l'autre du père). Lorsque les deux parents sont d'une mutation responsable de la mucoviscidose, leur enfant a un risque sur quatre d'être atteint par la maladie. Le risque est le même à chaque grossesse.

L'enfant atteint de mucoviscidose est donc porteur des mutations héritées de chacun de ses parents.

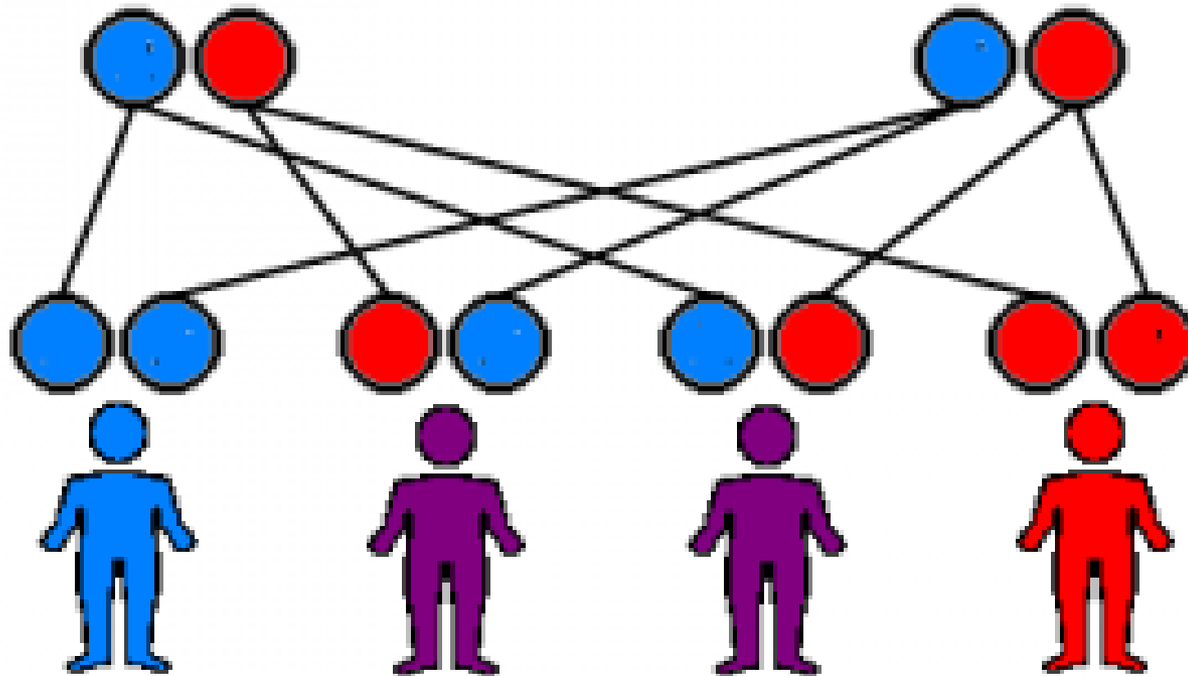




Porteur



Porteuse

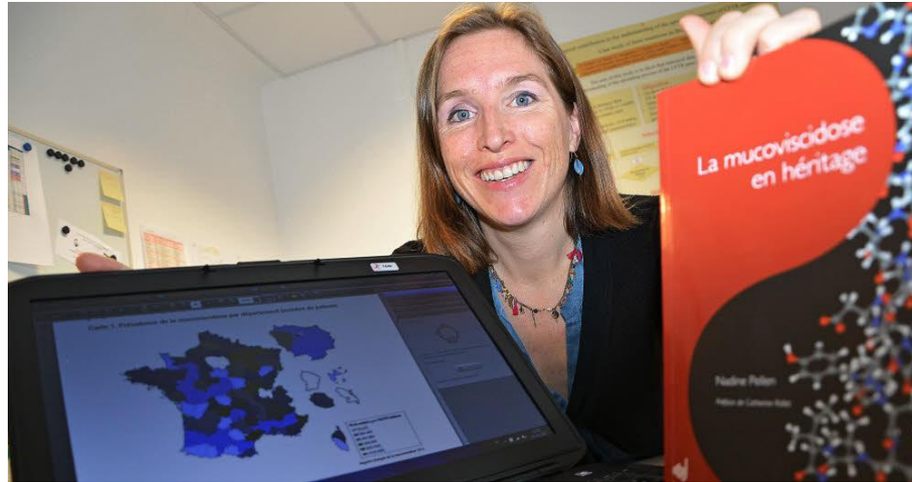


1 enfant atteint de mucoviscidose naît :

- . en France pour 4 909 naissances
- . en Bretagne pour 3 015 naissances
- . dans le Finistère pour 2 285 naissances

Pourquoi la Bretagne, et tout particulièrement le Finistère nord, sont-ils particulièrement touchés par la mucoviscidose ? Nadine Pellen\*, une chercheuse en démographie originaire du Finistère), s'est demandé s'il fallait y voir un hasard, une coïncidence... ou plutôt une particularité sociodémographique. Elle soutient sa thèse au laboratoire « Printemps » le 13 janvier 2012, sous la direction de l'historienne et démographe Catherine Rollet (Printemps/UVSQ) et du démographe Gil Bellis (Ined).

\* Porteuse saine mais deux tantes mortes de cette maladie.



« Mon travail a duré près de cinq ans, pendant lesquels j'ai pris les dossiers médicaux des patients atteints de mucoviscidose, et remonté, avec l'aide de plus de 250 bénévoles (Centres généalogiques de Bretagne), leur arbre généalogique pour trouver des points communs, une enquête sur 250 000 ascendants. Grâce à ça, j'ai établi des cartographies ».

L'étude de Nadine Pellen fait remonter la venue de la maladie à des communes côtières, comme **Plouescat**, **Cléder**, Plozévet ou encore Plouhinec, qui, jusqu'au années 1960, étaient remarquables pour leur endogamie (mariage à l'intérieur d'une communauté).

Le nom de l'ancêtre commun porteur de la maladie ne sera pas divulgué pour ne pas paniquer les famille. En tant que généalogistes ayant fait ces recherches nous seront que ce personnage est l'ancêtre de notre cousinade : **Hamon Sparfel**.

En France depuis 2002, le dépistage systématique de plusieurs maladies génétiques, dont la mucoviscidose, est organisé chez le nourrisson âgé de 3 ou 4 jours. On prélève quelques gouttes de sang, par exemple au talon, et on recherche la présence de marqueurs caractéristiques de chacune des maladies. Aujourd'hui, il n'y a toujours pas de traitement curatif de la mucoviscidose mais la recherche s'est grandement améliorée ces dernières décennies. Cela a notamment permis d'augmenter considérablement la qualité et l'espérance de vie des patients. En France, elle est ainsi passée de 7 ans dans les années 1960, à 45 ans environ en 2008.



**DONNONS DU SOUFFLE POUR CEUX QUI EN MANQUENT**

**SAMEDI 28 SEPTEMBRE**

**Ballet Nautique 17h** *au Mesnil-St-Denis*

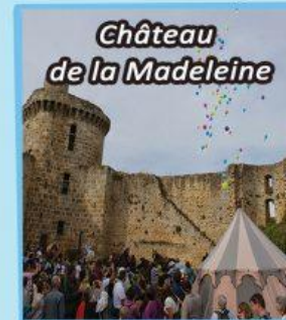
**DIMANCHE 29 SEPTEMBRE**



*à St Rémy-lès-Chevreuse*  
**Randonnées sportives**  
VTT, cyclo, marche  
de 7h30 à 10h30



*à Chevreuse*  
**Grande fête médiévale**  
de 11h à 18h30  
*restauration sur place*



**DIMANCHE 13 OCTOBRE**

*à Dampierre*

**Course pédestre nature**  
Escapade de la demi-lune 10h

**DONS LIBRES à l'inscription** 66% du don déductible des impôts

VTT : 15 - 25 - 40 - 70 km ; CYCLO : 40 - 75 - 110 km

[www.virades-chevreuse.fr](http://www.virades-chevreuse.fr)

MARCHE : 8 - 16 - 25km ; COURSE A PIED : 5 - 10- 15km

06 71 68 34 68

A. THIRY  
2019