



**Communiqué de presse**  
Laxou, le 10/03/2010

## **Le TFC, partenaire de l'association ELA**

**Dimanche 14 mars à 20h**  
**Au stadium de Toulouse (31)**

**Dimanche 14 mars à 20h en salle de presse du Stadium, le Toulouse Football Club organise une conférence de presse en présence d'Olivier Sadran, président du club, et de Guy Alba, du président de l'Association Européenne contre les Leucodystrophies, afin d'officialiser le partenariat du TFC avec ELA.**

**Cette convention courra sur 3 saisons sportives et aura pour but de promouvoir le combat mené par ELA contre ces maladies génétiques cérébrales mortelles.**

En sensibilisant ses supporters et les milliers de téléspectateurs et en soutenant l'action d'ELA à travers des événements dédiés à la lutte contre ces terribles maladies, le Toulouse Football Club prouve que le sport et la compétition au plus haut niveau sont encore plus nobles lorsque la solidarité y est au cœur.

Cette convention de mécénat ainsi que le match contre l'OM seront dédiés à la mémoire de Romain Delas emporté le 5 septembre 2006 à l'âge de 14 ans et qui avait donné le coup d'envoi TFC – Châteauroux le 22 octobre 2002.

**A l'occasion du match de dimanche soir, le coup d'envoi sera donné par Natacha, jeune fille atteinte de leucodystrophie.**

### **A propos d'ELA**

Fondée en 1992 et reconnue d'utilité publique depuis 1996, ELA regroupe des familles qui se mobilisent pour vaincre ces maladies génétiques orphelines qui détruisent la myéline (la gaine des nerfs) du système nerveux central. Chaque semaine en France, 3 à 6 enfants (20 à 40 en Europe) naissent atteints de ces maladies cérébrales mortelles. En 2005, ELA a créé une Fondation de recherche regroupant les meilleurs spécialistes du monde entier. La Fondation ELA concentre son activité sur la recherche médicale sur les leucodystrophies d'origine génétique et sur la réparation de la myéline.

Depuis sa création, l'association a financé 357 programmes pour un total de 28,2 millions d'euros. Aider la recherche est une priorité. En effet, plusieurs essais thérapeutiques concernant des enfants atteints de leucodystrophies ont été lancés. C'est la première fois en 17 ans d'engagement associatif que de telles initiatives voient le jour.

**2 rue Mi-les-Vignes - BP 61024 - 54521 LAXOU CEDEX**  
**Tél : 39 45 (0,34€/mn) / [www.ela-asso.com](http://www.ela-asso.com) / [ela@ela-asso.com](mailto:ela@ela-asso.com)**

### **Contact presse :**

Morgane ISELLA      03 83 33 48 54 / 06 84 67 78 35 / [morgane.isella@ela-asso.com](mailto:morgane.isella@ela-asso.com)