

Le don de la chance ELA

Une chance donnée, c'est une chance de gagner

Encore quelques jours pour participer au Don de la chance et gagner peut-être une voiture, un voyage...

Jusqu'au 24 janvier 2010, l'Association Européenne contre les Leucodystrophies (ELA) vous invite à participer au don de la chance, une opération destinée à encourager les dons en faveur de la lutte contre les leucodystrophies et les maladies de la myéline sur www.ledondelachance.com

► **Aujourd'hui, grâce aux dons, l'espoir existe**

Récemment, un nouveau traitement a permis de sauver 3 enfants atteints d'adrénoleucodystrophie (ALD), la forme la plus fréquente de leucodystrophie. Aujourd'hui ils vont bien, ce qui est inespéré pour cette maladie qui peut détruire en quelques mois le cerveau d'un enfant jusque là bien portant. Avec 6 millions d'euros investis, ELA est le premier financeur de la recherche sur l'ALD. ELA est d'autant plus fière que cette découverte a ouvert des perspectives de traitement pour d'autres maladies plus fréquentes.

Grâce à cette campagne du « Don de la Chance », chaque don permettra aux chercheurs d'avancer plus vite. Les donateurs, quant à eux, pourront gagner un cadeau de rêve.

► **Une chance donnée, c'est une chance de gagner**

Chaque personne ayant effectué un don à l'association ELA participera automatiquement aux tirages au sort pour gagner un des cadeaux offerts par les partenaires de l'association : une voiture, des voyages, des bijoux, des écrans plats... Ces dons pourront être faits sur www.ledondelachance.com ou par courrier adressé à *Le don de la chance ELA - BP 61024 - 54521 LAXOU CEDEX.*

Le donateur bénéficie d'une réduction d'impôt égale à 66% du montant de son don dans la limite de 20% de son revenu imposable. Ainsi par exemple, un don de 45 euros ne coûte que 15 euros après déduction fiscale.

Le don de la chance ELA est mis en œuvre grâce à l'engagement de la Française des Jeux, PPR, le Groupe Danone, Generali, TF1 et Young et Rubicam.

A PROPOS D'ELA

Fondée en 1992 et reconnue d'utilité publique depuis 1996, l'Association Européenne contre les Leucodystrophies (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 350 programmes pour un total de 30 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. L'espoir des familles n'a jamais été aussi fondé.

Association Européenne contre les Leucodystrophies
2 rue Mi-les-Vignes - BP 61024 - 54521 LAXOU CEDEX
03 83 30 93 34 / www.ela-asso.com / ela@ela-asso.com

Contacts presse : Morgane ISELLA 03 83 33 48 54 / 06 84 67 78 35 / morgane.isella@ela-asso.com
Estelle SEKSIK 03 83 30 98 13 / 06 84 59 78 12 / estelle.seksik@ela-asso.com