



Communiqué de presse
Laxou, le 16 novembre 2009

**L'Association ELA lance sa nouvelle campagne
le « Don de la chance »,
en présence de Zinédine Zidane et de François-Henri Pinault**

Samedi 21 novembre 2009 à 19h

A l'occasion du match Rennes-Le Mans

Zinédine Zidane et François-Henri Pinault accompagné de son épouse, Salma Hayek, seront au Stade Rennais F.C. à l'occasion du lancement du « don de la chance », la nouvelle campagne de l'Association Européenne contre les Leucodystrophies (ELA). Après le 1^{er} succès mondial de thérapie génique qui a permis de sauver deux enfants, ELA lance un appel à la générosité nationale pour soigner d'autres petits malades
Le Stade Rennais F.C. soutient l'association ELA et son président, Frédéric de Saint-Sernin, renouvellera à cette occasion le partenariat qui unit le club et ELA.

► **Zinédine Zidane, François-Henri Pinault, membres du conseil de surveillance d'ELA partagent avec toutes les familles de l'association le succès de la thérapie génique de l'adrénoleucodystrophie.**

Le 5 novembre dernier, Guy Alba, président fondateur d'ELA a annoncé une première mondiale : deux enfants atteints d'adrénoleucodystrophie (ALD), la forme de leucodystrophie la plus fréquente, ont été traités et leur maladie a été arrêtée. Cette découverte majeure a ouvert des perspectives de traitement pour d'autres maladies plus fréquentes : drépanocytose, bêta-thalassémie et de multiples immunodéficiences, hémophilie, parkinson, cancer...

ELA, premier financeur de la recherche sur les leucodystrophies, y a investi 7 millions d'euros. **Aujourd'hui, elle prépare les prochaines étapes : financer de nouveaux essais pour d'autres leucodystrophies.**

► **Pour poursuivre son soutien à la recherche, ELA lance le « Don de la chance » : une chance donnée, c'est une chance de gagner**

Cette campagne originale est destinée à encourager les dons en faveur de la lutte contre les leucodystrophies. Du 21 novembre au 24 janvier, toute personne qui fait un don à ELA sur le site dédié **www.ledondelachance.com**, participera à un tirage au sort pour gagner des lots prestigieux offerts par les partenaires : une voiture, des voyages, des bijoux, des écrans plats... Les dons peuvent être faits sur www.ledondelachance.com ou par courrier au Don de la chance ELA – BP 61024 – 54521 LAXOU CEDEX.

Cette campagne est mise en œuvre grâce à l'engagement d'entreprises sensibles au combat d'ELA et fidèles partenaires depuis de nombreuses années : La Française des Jeux, le groupe Danone, le groupe PPR, Generali, TF1 et Young&Rubicam.

« En participant au Don de la Chance ELA, vous faites un don et vous contribuez à ce que le rêve des enfants d'ELA devienne réalité. Ce rêve, ce n'est pas celui de décrocher la lune mais seulement de vivre normalement : grandir, jouer, pouvoir dire « je t'aime » à ceux qu'on aime. Vous donnez une chance à nos enfants et, grâce à nos partenaires, vous avez une chance de gagner des cadeaux de rêve. » **Guy Alba, président d'ELA**

► **Un lieu de choix : le Stade rennais F.C., fidèle partenaire d'ELA**

Le Stade Rennais F.C., partenaire de l'association ELA, a tenu à participer à cette victoire et à dédier cette rencontre à la lutte contre les leucodystrophies.

Guy Alba, président fondateur de l'association ELA, et Frédéric de Saint-Sernin, président du Stade Rennais F.C. profiteront de cette occasion pour renouveler la convention de leur partenariat. La signature aura lieu avant le match en présence de Zinédine Zidane, François Henri-Pinault et de son épouse, l'actrice Salma Hayek.

**Une conférence de presse est prévue le samedi 21 novembre à 17h
Au Stade de la Route de Lorient à Rennes
Merci de confirmer votre présence**

Nom :

Prénom :

Média :

Adresse :

Téléphone portable :

E-mail :

à envoyer par fax au 03 83 30 00 68 ou par mail

Contacts presse

ELA / Morgane ISELLA 03 83 33 48 54 / 06 84 67 78 35 / morgane.isella@ela-asso.com
AOP / Agathe Schrameck 01 46 04 08 62 / 06 12 27 44 94 / contact@agence-op.fr

Association Européenne contre les Leucodystrophies (ELA)

Fondée en 1992, 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 terribles maladies toujours incurables. Depuis sa création, l'association a financé 350 programmes pour un total de 30 millions d'euros. Aider la recherche est une priorité. Plusieurs essais thérapeutiques concernant des enfants atteints de leucodystrophies ont été lancés au cours de cette année. 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.

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