



Communiqué de presse

Nancy, le 16 novembre 2007

Trois Miss France aux Hospices de Beaune pour soutenir l'association ELA et la lutte contre les leucodystrophies

**Dimanche 18 novembre 2007 à partir de 14h30
aux Halles à Beaune (21)**

La 147^{ème} édition des Hospices de Beaune se tiendra le 18 novembre prochain. Ce rendez-vous incontournable des amateurs de grands crus mettra à l'honneur l'Association Européenne contre les Leucodystrophies (ELA), parrainée par Zinédine Zidane.

La vente aux enchères de la « pièce des présidents » permettra de reverser une partie des bénéfices à la lutte contre les maladies de la myéline. A cette occasion, les trois Miss France, Maréva Georges, Linda Hardy et Sonia Rolland, qui soutiennent l'association, présideront cette vente.

En marge de la traditionnelle vente des vins sous le marteau de la Maison Christie's, les Hospices de Beaune propose, chaque année, aux enchères la fameuse « pièce des présidents », un Beaune premier cru, vendue au profit d'une œuvre caritative. Pour cette édition, le choix s'est porté sur l'association ELA et la Fondation nationale du don d'organe et de sang. Les bénéfices de cette vente permettront de soutenir ces associations dans leur combat.

A cette occasion, **Guy Alba, président d'ELA**, sera présent à Beaune accompagné des Miss France, **Maréva Georges, Linda Hardy et Sonia Rolland**, déjà impliquées dans la lutte contre les leucodystrophies.

En effet, douze Miss France renommées ont été photographiées par Peter Lindbergh, une des plus grandes signatures de la photo de mode contemporaine pour créer le premier calendrier des Miss France-ELA 2008. Le calendrier sera en vente en faveur de l'association dans les FNAC à partir du 19 Novembre et à partir du 23 Novembre le calendrier sera disponible dans la plupart des marchands de journaux.

A propos de l'Association Européenne contre les Leucodystrophies - ELA

Fondée en 1992 et reconnue d'utilité publique depuis 1996, ELA regroupe des familles qui se mobilisent pour vaincre les leucodystrophies, des maladies génétiques orphelines qui détruisent la gaine des nerfs (la myéline) 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. En 15 ans, l'association a déjà financé plus de 270 programmes de recherche médicale pour un total de 21,3 millions d'euros.

En 2005, ELA a créé, avec le soutien du ministère de la Recherche, une Fondation de Recherche dédiée à toutes les maladies de la myéline : les leucodystrophies, la sclérose en plaques et les leucomalaciques (atteintes neurologiques des bébés prématurés) qui concernent plus de 100 000 personnes en France. En 2006, ELA a financé, 42 projets dans 11 pays pour un montant de 3,6 millions d'euros. En 2007, près de 4 millions d'euros sont consacrés à la recherche avec l'objectif de procéder aux premiers essais thérapeutiques humains.

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

Contact presse : Morgane ISELLA / 03 83 33 48 54 / 06 07 01 41 11/ morgane.isella@ela-asso.com