

LES STARS SE DEPASSENT POUR ELA

Samedi 12 janvier 2008 à 20h50
sur TF1

- **Un show exceptionnel** où les stars se dépassent et réalisent des challenges inédits à contre emploi de leur domaine de prédilection
- **Un standard de stars** se relayera tout au long de l'émission pour prendre les appels des donateurs
- **Un seul numéro à retenir : 39 45** (0,34€/mn) pour faire un don et soutenir ELA

Après le succès de la première émission en 2007, qui avait réuni des millions de téléspectateurs, **Zinedine Zidane**, parrain emblématique de l'association ELA, a proposé à de nombreux artistes de se mobiliser contre les leucodystrophies à l'occasion de cette nouvelle soirée exceptionnelle présentée par **Jean-Pierre Foucault** et **Benjamin Castaldi**.

De prestigieuses personnalités ont accepté de relever le défi et de se dépasser. Parmi elles, **Amel Bent**, **Patrick Poivre D'Arvor**, **Patricia Kaas**, **Liane Foly**, **Omar** et **Fred**, **Michèle Laroque**, **Patrick Timsit**... se sont entraînés pendant plusieurs semaines avec les meilleurs coaches et présenteront une vraie performance à couper le souffle !

Vous les découvrirez comme vous ne les avez jamais vus :

- **Zinedine Zidane**, qui est prêt à prendre tous les risques pour ELA, s'est jeté dans les airs pour effectuer un saut en chute libre !
- **Patrick Poivre d'Arvor**, après de nombreuses séances d'entraînement intensif, réalisera un numéro spectaculaire de ballet aérien câblé et sanglé par des élastiques !
- Coachée par le champion du monde de roller, **Amel Bent** nous offrira une chorégraphie très rythmée sur des rollers et créée spécialement pour l'émission !
- **Patricia Kaas** nous proposera une danse sensationnelle et très glamour en compagnie des filles du Crazy Horse...La chanteuse dévoilera ainsi ses talents de danseuse !

Les autres invités réaliseront des défis aussi impressionnants à découvrir samedi soir et tous feront des rencontres inoubliables avec les enfants atteints de leucodystrophies.

L'objectif de cette soirée est de récolter des fonds en faveur de la lutte contre les leucodystrophies et les maladies de la myéline (sclérose en plaques, atteintes neurologiques des prématurés) dont souffrent plus de 100 000 personnes en France.

Tout au long de l'émission, les téléspectateurs pourront appeler le **39 45** (0,34€/mn) pour faire des promesses de dons à l'association. Benjamin Castaldi et Jean-Pierre Foucault, en compagnie des personnalités qui composeront le standard de stars ELA, feront régulièrement le point sur les promesses. En outre, des centaines de bénévoles répartis sur de nombreux plateaux en France seront également mobilisés pour répondre aux appels téléphoniques.

Les donateurs pourront aussi effectuer des dons en ligne
sur le site Internet d'ELA www.ela-asso.com

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

Les **leucodystrophies** sont des maladies génétiques qui détruisent la gaine des nerfs (la myéline) du système nerveux central (cerveau et moelle épinière). Lorsque cette gaine est abîmée, le courant ne passe plus et les messages nerveux sont interrompus. Perte des mouvements et de l'équilibre, perte de la vision et de l'ouïe, perte de la parole et de la mémoire : les leucodystrophies paralysent toutes les fonctions vitales. Chaque semaine en France, 3 à 6 enfants naissent atteints de ces terribles maladies (20 à 40 en Europe).

Depuis 1992, l'**Association Européenne contre les Leucodystrophies (ELA)**, parrainée par **Zinédine Zidane**, mobilise toutes les énergies pour faire connaître ces maladies orphelines, financer la recherche médicale et venir en aide aux familles durement affectées par ce drame. Depuis sa création, ELA a financé 270 programmes de recherche pour plus de 21,3 millions d'euros.


Pour aller plus vite vers la guérison, ELA a créé une **fondation de recherche** dédiée à toutes les maladies de la myéline.

Les Leucomalaciques (atteintes neurologiques des bébés prématurés), les Leucodystrophies et la Sclérose en plaques sont des maladies graves de la myéline. Elles affectent le système nerveux de plus de 100 000 bébés, enfants ou adultes, rien qu'en France.

Créée en 2005, la Fondation ELA regroupe les plus grands spécialistes internationaux des leucodystrophies et des maladies de la myéline. Elle a bénéficié pour son lancement d'un important soutien du ministère de la recherche, elle est conseillée et soutenue par des grands chefs d'entreprises. 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 seront consacrés à la recherche avec l'objectif de participer au développement des premiers essais thérapeutiques chez l'homme.

Association Européenne contre les Leucodystrophies

2 rue Mi-les-Vignes - BP 61024 - 54521 LAXOU CEDEX

 39 45 (0,34€/mn) - ela@ela-asso.com

www.ela-asso.com

Contacts presse :

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

Estelle SEKSIK 03 83 30 98 13 / estelle.seksik@ela-asso.com