

Qui sommes-nous ?

L'association a été créée à l'initiative d'amis et de proches de Sébastien BRUNELLA, 39 ans, atteint par la maladie de Charcot depuis 2016. Sébastien n'a plus l'usage de ses bras et la maladie commence à atteindre ses jambes. Grâce à vous, à nous, à la recherche nous gardons espoir.

La maladie de Charcot

La maladie de Charcot est aussi appelée **SLA**, Sclérose Latérale Amyotrophique.

C'est une maladie neuro-musculaire rare et complexe caractérisée par un affaiblissement puis une paralysie progressive des muscles des jambes, des bras, des muscles respiratoires ainsi que les muscles de déglutition et de la parole. Les difficultés à respirer sont les principales causes de décès.

C'est une maladie évolutive grave résultant d'une destruction des cellules nerveuses (neurones) qui réduit l'espérance de vie des personnes atteintes à environ 5 ans après le diagnostic.

Les fonctions intellectuelles sont conservées. Il s'agit d'une maladie au pronostic sombre et dont l'issue est fatale.

Les causes de la SLA

La maladie est probablement multifactorielle, faisant intervenir des facteurs environnementaux et probablement également des facteurs de susceptibilité génétique.

Le traitement de la maladie

Il n'existe pas de traitement permettant de guérir, ni même de stopper l'évolution de la SLA. Des progrès scientifiques ont été réalisés ces dernières années.

L'objectif des recherches est de mieux comprendre le processus de la maladie afin de trouver un traitement.

Cependant, les chercheurs manquent cruellement de moyens financiers pour faire avancer la recherche.

Pourquoi récolter des fonds ?

- Soutenir la recherche sur la SLA
- Sensibiliser l'opinion publique
- Accompagner les personnes atteintes (logistiques, financiers et organisationnels).

Les malades ont besoin de dispositifs médicaux et techniques très coûteux :

- Lit médicalisé,
- Fauteuil roulant électrique,
- Logiciels à commande oculaire,
- Réaménagement du domicile,
- Assistance respiratoire....

Les malades doivent être assistés dans leur vie quotidienne et faire appel à des auxiliaires de vie. Ils ont besoin d'être accompagnés dans les nombreuses démarches administratives liées à leur pathologie.

PLUS QUE JAMAIS LES MALADES ONT BESOIN DE VOUS ! MOBILISONS NOUS.

ADHESION
COUPON

Formulaire d'adhésion

NOM

Prénom

Adresse

N° de téléphone (facultatif)

Adresse e Mail

J'adhère à l'association 2A2S.

Montant de l'adhésion : 10 euros.

Je fais un don à l'association 2A2S.

Montant du don : _____ euros.

Espèces

Chèque

Virement bancaire

IBAN

FR76 1610 6006 4596 0110 5433 984

BIC AG RIFRPP861

En ligne

<https://www.donnerenligne.fr/2a2S/faire-un-don>

Fait à _____

Le _____

Signature

La maladie de CHARCOT en chiffres



CONTACTS

Pour toute question, vous pouvez nous contacter.

E mail

association2a2s@gmail.com

Adresse postale

2A2S

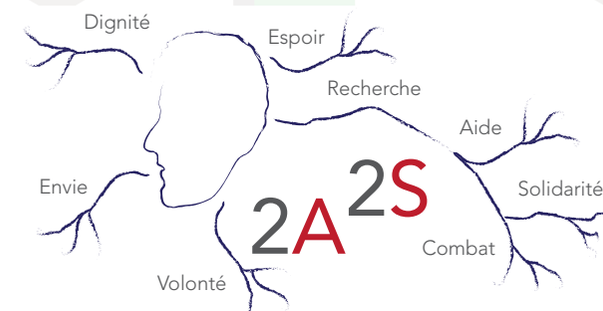
34 rue de Verdun

55100 Dugny-sur-Meuse



fb.me/association2a2s

VAINCRE LA MALADIE DE CHARCOT



Association **A**ide et **S**outien à **S**ébastien