



Mets tes baskets et bats la maladie !

2016-2017

22 ans d'action citoyenne
dans les établissements scolaires

Mets tes baskets et bats la maladie !

Créée par l'Association ELA, l'opération « Mets tes baskets et bats la maladie » réunit la communauté éducative depuis 1994 autour d'un projet citoyen.

✧ Un principe simple, clef en main :

Les jeunes sont **sensibilisés au sein de leur établissement** scolaire grâce à un matériel pédagogique adapté et « **clef en main** » fourni par ELA. Ils délivrent ensuite le message de solidarité d'ELA à leur entourage et trouvent des parrains qui acceptent de **sponsoriser** leur effort sportif.

✧ Participer c'est :

- **sensibiliser** les élèves grâce aux supports fournis par ELA,
- **lutter** contre l'ignorance,
- **se battre** pour la mobilisation de tous en collectant des dons pour la recherche médicale, le soutien aux familles et la promotion de l'intégration des jeunes handicapés en milieu scolaire ordinaire.



✧ L'école, une ressource essentielle pour l'association ELA

Depuis 1994, près de **2,6 millions** d'élèves ont déjà participé à « Mets tes baskets... ». En 17 ans, les établissements scolaires ont réuni **16,6 millions d'euros**, ce qui représente plus de la moitié des sommes consacrées par ELA à la recherche médicale. Depuis 1996, le Ministre de l'Education nationale et le Ministre des Sports parrainent fidèlement l'opération.

Formulaire d'inscription

L'établissement

- Ecole Collège Lycée Enseignement supérieur
Type : Privé Public Agricole

NOM :

Adresse :

Code Postal : Ville :

Téléphone : Fax :

E-mail :@.....

Nom du chef d'établissement :

Le contact

Responsable :

Fonction :

Tél. domicile : Portable :

E-mail :@.....

Je participe à l'opération

Date : Heure :

Lieu :

Nb d'élèves participants : Commentaires :

.....

Supports

Je recevrai un kit d'organisation (affiches, dossards, guide pratique et pédagogique, carnet de parrainage pour la collecte de fonds, T-shirts pour les organisateurs...)

En plus, je souhaite recevoir une banderole « Mets tes baskets... » : oui non

Je souhaite recevoir des dossards : papiers autocollants non

Je vais recevoir un DVD de sensibilisation, nombre d'exemplaires souhaités (entre 1 et 5) :

ELA : une association déterminée à vaincre les leucodystrophies

Créée en 1992 par Guy Alba, l'Association ELA regroupe des familles qui se mobilisent pour vaincre les leucodystrophies. Depuis, elle poursuit les mêmes objectifs : sensibiliser l'opinion publique, informer et soutenir les malades, financer la recherche médicale et développer son action au niveau international.

**Quand le courant passe
la vie
continue !**

Le système nerveux,
c'est d'abord du courant
qui passe dans une gaine

Pour une personne atteinte
de leucodystrophie,
le courant a du plus en plus
de mal à passer

✧ Les leucodystrophies

Ce sont des maladies génétiques qui détruisent la myéline (la gaine des nerfs) 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 et conduisent à la mort. Chaque semaine en France, 3 à 6 enfants naissent atteints de leucodystrophies (20 à 40 en Europe).

✧ Pourquoi soutenir ELA ?

- ELA rend public ses comptes, certifiés par un Commissaire aux Comptes.
- ELA consacre plus de 85% de ses dépenses à son objet social.

✧ Où en est la recherche aujourd'hui ?

Grâce aux fonds collectés, ce sont des sommes toujours plus importantes qui sont consacrées à la recherche médicale, ce qui fait d'ELA le premier financeur de la recherche sur les leucodystrophies.

Récemment, un nouveau traitement a permis de sauver 2 enfants atteints d'adrénoleucodystrophie. 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. ELA est d'autant plus fière que cette découverte a ouvert des perspectives de traitement pour des maladies plus fréquentes (drépanocytose, béta-thalassémie, hémophilie, parkinson, cancer, etc.).



Avec le soutien de :



LE GOUVERNEMENT
DU GRAND-DUCHÉ DE LUXEMBOURG



Wallonie



we care

Zinedine Zidane,
parrain d'ELA : « Merci
à tous les élèves, les
enseignants, qui
soutiennent ELA.
Continuez, nous
sommes une grande
famille et nous avons
besoin de vous. »



Une question ?

Une équipe est à votre disposition pour vous accompagner.

Pour la Belgique :

- Dominique : dl@ela.be 04/259 42 60

Pour le Luxembourg :

- Gaël : gdm@ela.be 0475/70 86 29

