

Pour un enfant atteint de leucodystrophie, le courant a de plus en plus de mal à passer.



LES AIGUILLEURS

*Vous pouvez vous aussi devenir un héros en aidant la recherche et les familles qui n'ont pas eu de chance avec la loterie génétique.*



Association Européenne  
contre les Leucodystrophies

**Quand le courant passe, la vie continue.**

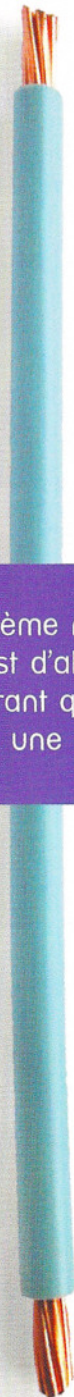
ELA LUXEMBOURG - 12, rue Lucien Wercollier  
L-3554 DUDELANGE

**IBAN LU03 0030 7539 5205 0000 FORTIS LUX**

contact : [jean-paul.friedrich@fortis.lu](mailto:jean-paul.friedrich@fortis.lu)  
[www.ela-asso.com](http://www.ela-asso.com)

La Miroiterie d'Impression - Tél. 00 35 19 50 50

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





Mathis est en pleine forme pour le moment malgré l'épée de Damoclès qui pèse au-dessus de sa tête.



Gabrielle se bat avec énergie contre la maladie qui l'empêche de trouver son équilibre.



Lucie est obligée de vivre en fauteuil et les gestes du quotidien deviennent très difficiles.



Julien ne peut plus communiquer avec son entourage. Il est totalement paralysé et pourtant, il tient bon.

Troubles de l'équilibre

Identification des gènes essentiels à la prolifération des cellules de la myéline: 193 000 €.

Troubles de la marche

Traitement de la maladie de la substance blanche du prématuré: 96 000 €.

Perte de la parole

Perte de la mémoire

Correction des déficiences de la myéline par thérapie cellulaire: 177 000 €.

Cécité - Surdité

Thérapie génique de la leucodystrophie métachromatique: 161 000 €.

Impossibilité de s'alimenter normalement

Paralysie totale

Myélinisation via des cellules souches de la moelle osseuse et de cordon ombilical: 102 000 €.

État végétatif total

Fin

Si nous continuons à avancer dans la recherche, les enfants pourront se battre contre la maladie.

Programmes financés en 2006.



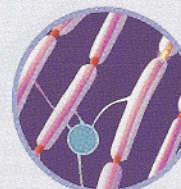
Centre Européen de la myéline: 1 700 000 €

Son but est de développer les services destinés aux personnes atteintes de leucodystrophies, et de créer un véritable réseau européen. Ouverture en 2007.



Fondation de recherche ELA: 3 300 000 € en 2006

Elle a pour but de financer la recherche sur l'ensemble des maladies génétiques et acquises de la myéline. ELA s'est engagée à verser la somme de 10 millions d'euros à échéance 2008, soit l'équivalent de la dotation accordée par le ministère de la recherche.



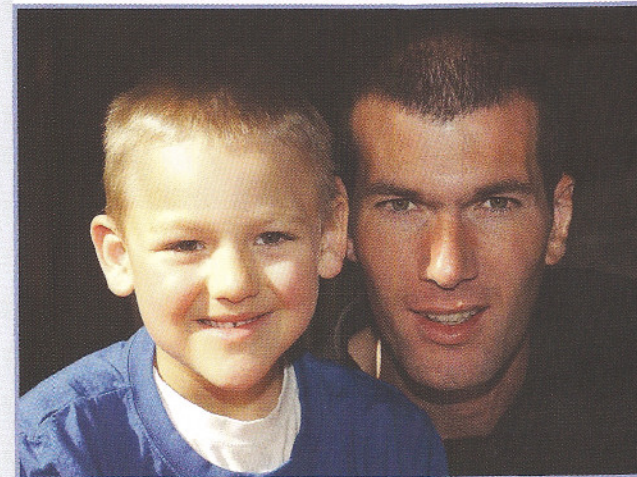
Recherche appliquée: 1 150 000 €

En 2007, un tiers des projets de recherche financés par la Fondation ELA a pour but de développer des approches thérapeutiques pour les leucodystrophies de type adrénoleucodystrophie, métachromatique et Pelizaeus-Merzbacher.

Le courant qui passe dans vos nerfs vous a permis de déplier cette page et de la lire.

Il peut aussi vous permettre de faire un geste aussi simple que faire un don à l'association ELA et contribuer ainsi à enrayer ces maladies qui paralysent peu à peu les enfants.

Pour faire un don et soutenir la lutte contre les leucodystrophies :  
IBAN LU03 0030 7539 5205 0000 FORTIS LUX



Le courant passe entre Zidane et les enfants malades. Et entre vous et eux ?

Merci de soutenir le combat d'ELA, la recherche a besoin de vous.