

ARSLA

Association pour la Recherche sur
la Sclérose Latérale Amyotrophique
et autres Maladies du Motoneurone



**ASSOCIATION POUR LA RECHERCHE SUR LA SCLEROSE LATERALE AMYOTROPHIQUE
ET AUTRES MALADIES DU MOTONEURONE (ARSLA)**

Pour combattre la SLA : UNE VOLONTÉ

Des actions en direction de toutes les personnes concernées :

- **aides proposées aux malades et à leur famille** pour briser leur solitude et tenter de résoudre leurs difficultés. Un accueil et une écoute (numéro vert) leur sont offerts, au siège à Paris et auprès des contacts et antennes en province, de même que des visites à domicile.
- **compléments d'information aux patients, aux aidants et aux professionnels** (médecins, infirmières, kinésithérapeutes, orthophonistes, ergothérapeutes, personnels sociaux ...) **concernant la spécificité de la prise en charge** : des fiches pratiques sont à leur disposition et des sessions d'information et d'échange sont organisées à leur intention ;
- **soutien aux efforts de recherche** : financement de projets multicentriques en France, spécifiques à la SLA, validés par le Conseil Scientifique de l'ARSLA ;
- **soutien aux structures** spécialisées dans l'accueil des malades dans le cadre des Centres SLA par le Ministère de la Santé, à l'initiative de l'ARSLA (17 aujourd'hui) et Réseaux SLA : consultations multidisciplinaires, proposition d'essais thérapeutiques, lieux d'information et de formation pour les différents intervenants auprès du malade, lien Ville-Hôpital.
- **aides techniques** : afin de pallier sans attendre et autant que possible la rapidité d'évolution de la maladie, l'ARSLA a mis en place un parc national de prêt gracieux de matériels de tous types destinés aux personnes touchées par la SLA en France ;

UN PARTENARIAT

- **avec le malade**, en premier : celui-ci doit trouver, avec l'ARSLA, un interlocuteur privilégié, un meilleur accès à l'information, un soutien humain et pratique pour faire face aux difficultés inhérentes à la maladie ;
- **avec les soignants** : on ne saurait vaincre la SLA sans les médecins et les chercheurs. L'ARSLA s'est donné des instances de direction incluant des soignants qui sont ainsi acteurs dans la vie de l'Association ;
- **avec les pouvoirs publics** : l'ARSLA veut les rendre attentifs aux problèmes des malades. Pour cela l'association suit de près la mise en application des propositions ministérielles, et s'attache à mettre en place, avec le Ministère différentes structures visant à améliorer la qualité de vie des patients et familles.
- **avec toutes autres Associations ou Fondations** combattant la SLA, des maladies similaires ou se heurtant aux mêmes difficultés : Fondation pour la Recherche sur le Cerveau (dont l'ARSLA est membre fondateur), Fondation Thierry Latran, Alliance Nationale des Maladies Rares, AFM, Eurordis, Alliance Internationale des Associations SLA ...

DES MOYENS

- **les cotisations** de ses adhérents, **les dons et legs** de particuliers et de sociétés
- **les bénéfices de manifestations** culturelles, sportives, charitables, **les subventions** des pouvoirs publics

... Pourquoi pas aussi les vôtres ?

**ASSOCIATION POUR LA RECHERCHE SUR LA SCLEROSE LATERALE
AMYOTROPHIQUE ET AUTRES MALADIES DU MOTONEURONE (ARSLA)**

75 avenue de la République 75011 PARIS

Numéro vert : 0800 600 106

Fax : 01.43.38.31.59 - E-mail : ars@wanadoo.fr

Site web : www.arsla-asso.com

ARSLA

Association pour la Recherche sur
la Sclérose Latérale Amyotrophique
et autres Maladies du Motoneurone

