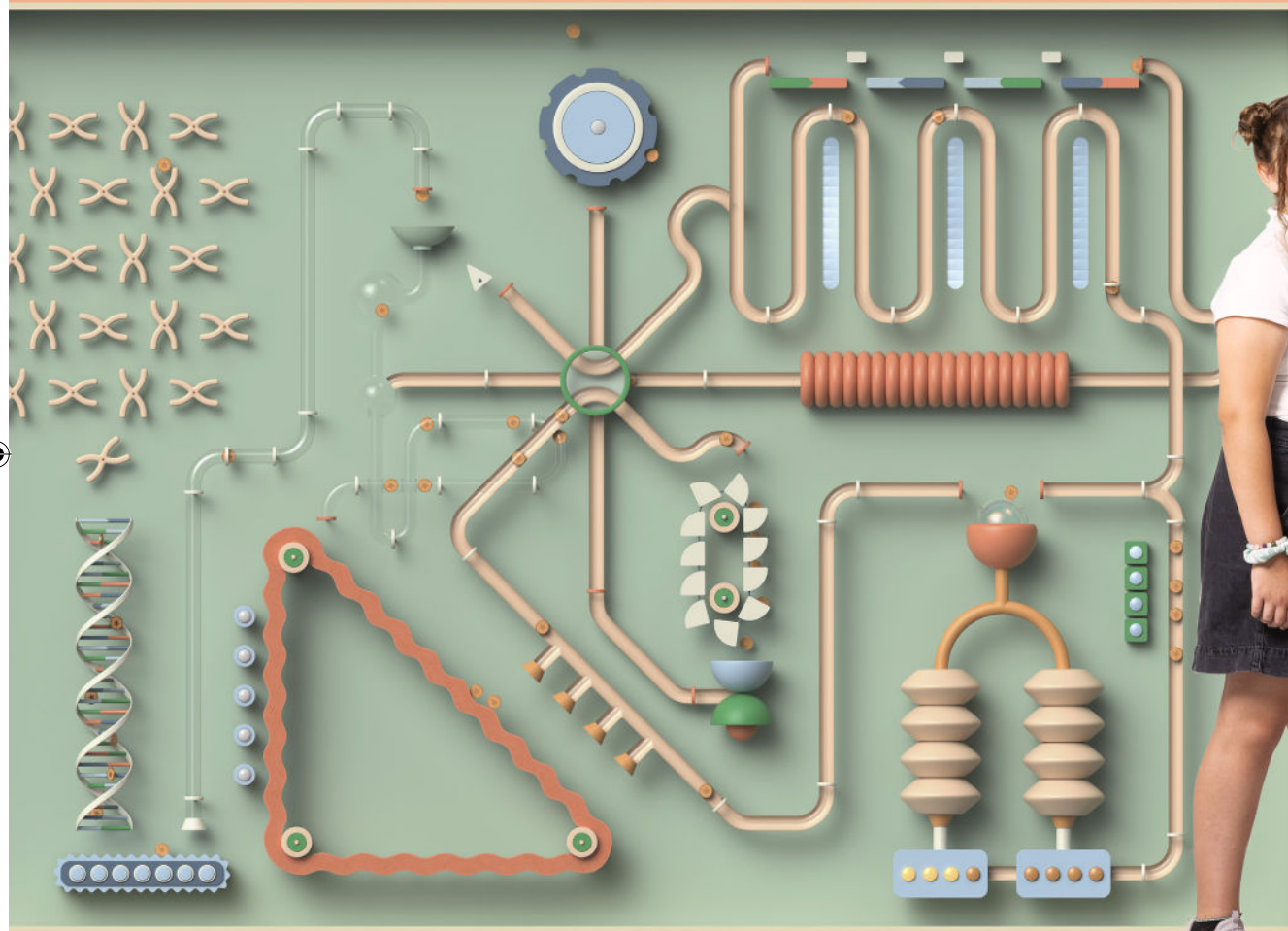


Evan en famille avec Gabrielle,  
Lilou, Alizée, Yannick et Ruben

# Ensemble, nous sommes



## tous

# TELETHON+ plus forts

isa®  
by importexa

ALDI  
SUISSE

M MAZARS



ZÜRICH

radio 4



LATELX

RTN



## Edito



Le patient doit être au centre de nos préoccupations et au cœur de nos missions. Dans cette optique, je salue l'ouverture de six centres universitaires en Suisse qui permettent notamment de poser un diagnostic plus précis. La route est encore longue mais la volonté de tous les acteurs liés aux maladies génétiques rares est énorme et vous êtes un moteur pour eux grâce à votre soutien. Nous aimerions aller plus vite mais chaque pas en avant est une victoire !

### Communiquer

c'est permettre aux malades et à leur entourage de mieux comprendre la maladie, ses conséquences, ses enjeux mais aussi les solutions à disposition et leur ouvrir de nouveaux horizons.

### Informier

c'est aussi transformer le regard des autres sur les malades, briser la glace et comprendre que la maladie rare n'est pas contagieuse et que chacun peut contribuer au combat.

### Aider

c'est apporter un soutien financier, matériel ou personnel dans tous les domaines de la vie des malades mais notamment dans l'inclusion scolaire et professionnelle.

### Guérir

c'est continuer de faire avancer la recherche et permettre l'accès aux traitements déjà disponibles... et ceci grâce à vos dons !

Evan est un garçon de 11 ans qui a dû faire face à la maladie que très récemment étant donné qu'elle a été diagnostiquée il y a peu de temps.

Il va à l'école où il peut compter sur ses amis et le corps enseignant pour l'aider à faciliter son quotidien.

Je ne peux qu'admirer son courage, sa volonté et son envie de croquer la vie à pleines dents. Il aime lire, les voitures, son chat et les jeux vidéos comme moi ou presque. Je suis fier de partager cette année avec lui et sa famille.

**David Fasola**

Président de la Fondation Téléthon

## Où vont vos dons ?

### Dans la recherche médicale

Nous finançons en Suisse des projets de recherche dans le domaine des maladies rares.

Nous contribuons au financement d'un registre de patients à l'échelon européen.

Nous organisons en Suisse des séminaires réunissant les chercheurs.

Nous favorisons la création de sociétés travaillant dans le domaine des maladies rares.

### Dans le domaine social

Nous facilitons la vie quotidienne des personnes atteintes et leurs proches.

Nous organisons des camps de vacances, des week-ends de loisirs et des cures pour des enfants et des adultes.

Nous participons à l'achat de moyens auxiliaires permettant de garder la mobilité.

Nous organisons et soutenons des groupes d'entraide et offrons écoute, soutien et orientation à travers un conseil social

## Comment soutenir les familles ?

### vos dons

par téléphone au  
**0800 850 860**

par bulletin  
de versement postal  
**CCP 10-16-2**

par sms au  
**339: TELETHON**  
suivi du montant

ou sur notre site  
**www.telethon.ch**

par TWINT



Téléthon Suisse romande



## Nous vous remercions de tout cœur pour votre précieux soutien !