

Communiqué de presse - Pour diffusion immédiate

La fondation Téléthon Suisse lance un appel à la solidarité

Le Téléthon Suisse, l'organisation dédiée au soutien des personnes touchées par une maladie génétique rare et à la recherche dans ce domaine, fait face à une baisse des dons préoccupante depuis 2020. Malgré une mobilisation sans faille de ses bénévoles, les dons ont chuté en 2022 de près de 30%, et malheureusement cette tendance semble se poursuivre en 2023.

Cette baisse significative des contributions financières menace directement la capacité du Téléthon Suisse à financer correctement ses associations fondatrices, et par voie de conséquence de maintenir des prestations fondamentales pour les personnes touchées par une maladie génétique. Ces fonds sont essentiels pour offrir des prestations sociales et des activités de loisirs indispensables au travers de l'ASRIMM (Association Suisse romande intervenant contre les maladies neuromusculaires). Il en va de même pour les bourses attribuées au travers de la FSRMM (Fondation Suisse de recherche sur les maladies musculaires). Ces moyens financiers permettent aux chercheurs d'obtenir des ressources humaines et matérielles supplémentaires pour avancer plus rapidement.

Face à cette réalité, le Téléthon Suisse lance un appel à la solidarité et à la générosité de la population. Chaque don, quel que soit son montant, contribuera à inverser la tendance négative actuelle et à assurer les missions de l'organisation. Les personnes touchées par une maladie génétique rare ont besoin de votre soutien, et chaque contribution compte.

Pour faire un don ou obtenir plus d'informations sur le Téléthon Suisse : telethon.ch

La grande mobilisation des bénévoles du Téléthon a lieu ce week-end, les 8 et 9 décembre.

Contact : **Cristelle Burlot**, 079 249 74 38, cristelle@telethon.ch

A propos du Téléthon Suisse

Le Téléthon Suisse a pour mission de récolter des dons en faveur des personnes touchées par une maladie génétique rare. Nous apportons des financements aux associations de patients pour leur permettre d'organiser des loisirs adaptés, de palier financièrement les lacunes de nos assurances sociales et de conseiller les patients dans leurs démarches administratives. Par ailleurs, une partie des fonds récoltés sont consacrés à des projets de recherche dans le domaine des maladies génétiques rares. Soigner ou soulager les malades, un espoir concret et réaliste au vu des avancées considérables des chercheurs ces dernières années.