

Informations détaillées au sujet de la semaine de vacances 2022 (16 au 23 août 2022 à Locarno)

Voyages aller et retour	Si possible individuellement. Claire & George peut toutefois organiser les trajets aller et retour pour les participants qui le souhaiteraient.
Hébergement	Residenza Tertianum Al Lido Logements accessibles aux personnes à mobilité réduite. Il est possible de louer des moyens auxiliaires. Soins du matin et du soir par l'organisation Spitex locale. Service de nuit.
Excursions journalières	Îles Brissago, fauconnerie de Locarno, sortie en bateau sur le lac majeur, Cardada, promenade le long de la rive du lac Locarno – Mappo, visite chez Delea Angelo Vini e Distillati à Losone
Participation	Au maximum 10 personnes atteintes de SLA, inscriptions prises en considération dans l'ordre de leur arrivée. Délai d'inscription: 15 juin 2022. Veuillez noter qu'en vous inscrivant, vous vous engagez à participer. L'assurance (annulation de voyage, responsabilité civile, accident, etc.) est l'affaire des participants.
Conditions d'annulation	Annulation jusqu'à 14 jours avant l'arrivée : gratuite Annulation entre 14 et 1 jour(s) avant l'arrivée et défection : 100 % des prestations réservées. Nous vous recommandons de conclure une assurance voyage. La Fondation Claire & George vous assiste volontiers dans vos démarches.
Besoins individuels	Vos besoins individuels en matière d'alimentation, de mobilité et de soins seront déterminés dès que nous aurons reçu votre inscription. À cette fin, une nurse SLA Care vous contactera par téléphone le moment venu. Nous vous prions de nous communiquer au fur et à mesure les changements concernant vos besoins en soins.
Particularités	Nous regrettons de ne pas pouvoir accueillir les personnes atteintes de SLA qui ont été trachéotomisées, étant donné que les soins spécifiques à cette catégorie de personnes touchées ne peuvent malheureusement pas être garantis pendant le séjour. Les personnes atteintes non accompagnées et dont les besoins en soins et en assistance sont très importants ne peuvent participer qu'après examen préalable du dossier. Les personnes atteintes confrontées à des difficultés financières peuvent présenter une demande pour la prise en charge des frais de logement.

La sclérose latérale amyotrophique (SLA) est une maladie du système nerveux central et périphérique. Les dons en faveur de l'Association SLA Suisse, reconnue comme association d'utilité publique, peuvent être déduits des impôts.

IBAN CH83 0900 0000 8513 7900 1

Inscription et information

Association SLA Suisse

Secrétariat

Margarethenstrasse 58

4053 Bâle

Téléphone 044 887 17 20

Courriel : info@sla-suisse.ch



Excursion dans le cadre de la semaine de vacances 2021 (photo : Association SLA Suisse)

La sclérose latérale amyotrophique (SLA) est une maladie du système nerveux central et périphérique. Les dons en faveur de l'Association SLA Suisse, reconnue comme association d'utilité publique, peuvent être déduits des impôts.

IBAN CH83 0900 0000 8513 7900 1