

## Simple. Rapide. Personnel.

Chez SLA Suisse, nous nous engageons en faveur des personnes vivant avec la sclérose latérale amyotrophique (SLA), une maladie encore incurable et évolutive.

Sans délai d'attente et sans obstacles bureaucratiques.

Comme pour Céline Mercier. Elle a reçu le diagnostic de SLA à l'âge de 23 ans. Aujourd'hui, à 30 ans, elle dépend de bêquilles ou d'un fauteuil roulant. « Les problèmes et les douleurs ne définissent pas toute notre existence », dit-elle.

Notre offre s'adresse directement et personnellement aux personnes vivant comme elle avec la SLA, ainsi qu'à leurs proches : prêt de moyens auxiliaires, aide financière directe, excursions, accompagnement psychosocial dans toute la Suisse, information et formation continue pour les professionnel·le·s.

Favoriser les échanges entre personnes concernées afin qu'elles puissent apprendre les unes des autres à faire face à la maladie fait également partie de notre mission. Nous organisons des rencontres mensuelles, en ligne et en présentiel sur sept sites, ainsi que la Journée nationale sur la SLA tous les deux ans.

Ces prestations sont rendues possibles grâce au soutien de donatrices et donateurs privés, ainsi que d'institutions telles que des fondations de soutien, des paroisses et des entreprises.

Soutenez dès maintenant notre engagement en faveur des personnes vivant avec la SLA et de leur entourage !

Un grand merci pour votre solidarité !



**Votre don en bonnes mains.**

### Récépissé

Compte / Payable à  
CH83 0900 0000 8513 7900 1  
Verein ALS Schweiz  
Frohburgstrasse 4  
4600 Olten

Payable par (nom/adresse)

### Section paiement



#### Compte / Payable à

CH83 0900 0000 8513 7900 1  
Verein ALS Schweiz  
Frohburgstrasse 4  
4600 Olten

#### Informations supplémentaires

Engagement SLA. Merci!

#### Payable par (nom/adresse)

Monnaie Montant  
CHF

Monnaie Montant  
CHF

Point de dépôt