

Merci aux entreprises ayant déjà participé : 42 Consulting, Advanzia Bank, ALD Automotive, ATOZ, Bâtiments moins chers, BNP Paribas, la Chambre de Commerce du Luxembourg, CTG, Dimension Data, EBRC, Econocom, Factory 4, Farad Group, Finexis, Grand Thornton, Hëllef Hëllef, les Hôpitaux Robert Schuman, Jobs.lu, KBL European Private Bankers SA, les Laboratoires Ketterthill, Leaseplan, Luther SA, OneLife, Paypal, PwC, Randstad, Reka, Renault Retail Group, SD Worx, Tralux, Vanksen.



Jean-Paul Friedrich,  
Président

### ELA Luxembourg

12, rue Lucien Wercollier · L-3554 Dudelange

E-mail : [jean-paul.friedrich@bgl.lu](mailto:jean-paul.friedrich@bgl.lu)  
Site : [www.ela-asso.lu](http://www.ela-asso.lu)

### Pour faire un don :

BGL-BNP Paribas · LU03 0030 7539 5205 0000

ELA Luxembourg est reconnue d'utilité publique par arrêté Grand-Ducal du 29 juillet 2010.

En 2017	28	4 000	13,7 millions	En 2018, battons notre record !
	ENTREPRISES	PARTICIPANTS	DE PAS	



### Inscription

[jl.corti@elainternational.eu](mailto:jl.corti@elainternational.eu)

Tél. : 691 104 985

### Vous comptez pour ELA !

Merci à tous



L'espoir est là !

Partagez votre journée Mets tes baskets dans l'entreprise sur les réseaux sociaux!  
@ELAOfficelle · #MTBentreprise · [www.ela-asso.lu](http://www.ela-asso.lu)



Cortés: Feryd Damy/Moon

3<sup>e</sup> édition  
**Mets tes baskets!**  
dans l'entreprise



EN PARTICIPANT A L'OPERATION "METS TES BASKETS",  
**VOUS ALLEZ**  
AIDER LA RECHERCHE SUR LES LEUCODYSTROPHIES ET  
**MARQUER**  
NON SEULEMENT LES ESPRITS, MAIS AUSSI DONNER  
**UN BUT**  
SOLIDAIRE A VOTRE JOURNÉE DE TRAVAIL.  
**Vendredi 15 juin\***



\* ou à la date de votre choix



## Une opération solidaire adaptée aux entreprises

- Un but : faire le plus de pas possible pendant 1 journée de travail
- Un concept simple : chaque collaborateur participant compte ses pas
- Un pas = 1 centime d'euro versé par l'entreprise à ELA Luxembourg
- Une opération clé en main



Lara atteinte de leucodystrophie (Differdange)



Pascal Gentil, double médaillé olympique de Taekwondo, parrain d'ELA

## Participer c'est simple !

- 1 - Inscrivez-vous
- 2 - Recevez le kit de participation
- 3 - Sensibilisez vos collaborateurs avec les outils remis (affiches, flyers, vidéos...)
- 4 - Marchez, courez, challengez-vous... en utilisant le podomètre ou votre application smartphone
- 5 - Enregistrez vos pas en les saisissant dans la web-application ELA

**1 pas =**

**1 centime d'euro**

versé par l'entreprise à ELA Luxembourg



Sandrine Quétier et Jeff Strasser, marraine et parrain d'ELA



## Un temps fort plébiscité par les collaborateurs

- Il permet des moments d'enthousiasme partagé et génère de la dynamique d'équipe.
- Il fédère autour d'une cause commune, rapproche les collaborateurs sur des valeurs et donne un but solidaire à une journée de travail.
- Il associe à l'image de l'entreprise, la fierté pour chacun de participer à une action solidaire au profit des enfants malades.



## Une opération marquante pour la politique RSE de l'entreprise

- Elle conforte son engagement social en impliquant ses collaborateurs dans une action solidaire.
- Elle exprime son engagement pour la santé et le bien-être des collaborateurs (l'OMS préconise 10 000 pas par jour).
- Elle concrétise son engagement dans la lutte contre les discriminations.



Daniel Da Mota, footballeur international avec Max atteint de leucodystrophie (Dudelange)

**Exemple**

**1 COLLABORATEUR  
= 5 000 PAS  
= 50 € pour ELA\***

\* Versé par l'entreprise à ELA  
Votre don est fiscalement déductible conformément à l'article 109, alinéa 1 n°3 de la loi sur l'impôt sur le revenu.

À l'occasion de la coupe du monde de football en 2018 vous aussi, marquez des buts... contre la maladie.

**ELA lutte contre les leucodystrophies, des maladies génétiques qui attaquent le système nerveux des personnes malades**

Le système nerveux, c'est d'abord du courant qui passe dans une gaine.



Pour un patient atteint d'une leucodystrophie, le courant a de plus en plus de mal à passer.

Ces maladies génétiques rares détruisent la myéline (la gaine des nerfs) du système nerveux central. Lorsque cette gaine est abîmée, le courant ne passe plus et les messages nerveux sont interrompus : perte de la mobilité et de l'équilibre, perte de la vision et de l'ouïe, perte de la parole et de la mémoire... Chaque semaine en Europe, 20 à 40 enfants naissent atteints de ces pathologies terribles.

## Soutenez le combat des familles d'ELA

Depuis 1992, ELA regroupe des familles qui se mobilisent pour vaincre ces maladies. Financer la recherche médicale et accompagner les familles au quotidien sont les missions fondamentales de l'Association qui, grâce aux dons, est devenue le premier financeur privé de la recherche sur les leucodystrophies. Depuis sa création, ELA a financé 497 programmes de recherche pour un montant de 42,6 millions d'Euros. Des essais cliniques sont en cours, et redonnent espoir aux malades.

## Chaque pas compte ! Votre engagement est essentiel

NOMBRE DE PAS	NOMBRE DE SALARIÉS	SOMME COLLECTÉE	TYPES D'ACTIONS FINANÇÉES PAR ELA
3 000	1	30 €	Stockage d'un échantillon pendant un an dans une biobanque.
5 000	1	50 €	Une nuit d'hébergement pour l'accompagnant d'un enfant hospitalisé loin de son domicile.
60 000	12	600 €	Prise en charge de la participation au colloque annuel familles/chercheurs pour un couple de parents.
80 000	16	800 €	Un week-end de répit pour une famille de quatre personnes.
135 000	27	1 350 €	Un séquençage haut débit d'exome humain.
150 000	30	1 500 €	Coût annuel pour une famille de produits indispensables d'hygiène médicale non remboursés.
300 000	60	3 000 €	Un fauteuil roulant manuel.
1 M-1,5 M	200-300	10-15 K€	Coût moyen pour l'aménagement spécifique de l'habitat, d'un véhicule...
3 M	600	30 K€	Bourse d'un jeune chercheur.