

Les deux “papas” du Ice Bucket Challenge sont décédés

SOCIÉTÉ

24 NOVEMBRE 2020
KATHLEEN WUYARD

J'aime 7

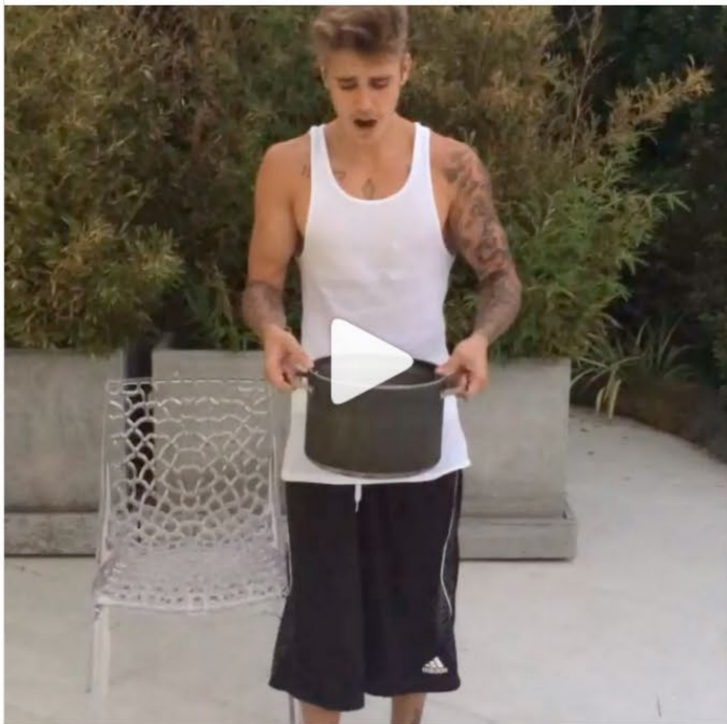


GLOUCESTER, MA - DECEMBER 28: PEOPLE PARTICIPATE IN ONE LAST ICE BUCKET CHALLENGE DURING THE LAST ANNUAL "PLUNGE 4 PETE" ON WHAT WOULD HAVE BEEN PETE FRATES 35TH BIRTHDAY ON DEC. 28, 2019 IN GLOUCESTER, MA. PLUNGE FOR PETE BEGAN AS A FUND-RAISER IN 2012 AFTER FRATES' DIAGNOSIS OF ALS, ALSO KNOWN AS LOU GEHRIGS DISEASE, AND ONE OF MANY EVENTS ORGANIZED OR ENDORSED BY HIS FAMILY THAT HAS HELPED RAISE MANY MILLIONS FOR ALS RESEARCH. PETE FRATES USED SOCIAL MEDIA TO HELP POPULARIZE THE ICE BUCKET CHALLENGE. (PHOTO BY JESSICA RINALDI/THE BOSTON GLOBE VIA GETTY IMAGES)

Sous couvert de prendre un sacré coup de frais et de l'afficher sur les réseaux, le Ice Bucket Challenge avait contribué à sensibiliser la population aux ravages de la sclérose latérale amyotrophique (SLA), une maladie neurodégénérative entraînant une paralysie progressive. Après le décès de Pete Frates l'année dernière, l'autre homme derrière le challenge, Patrick Quinn, vient de succomber à la maladie.

Une maladie contre laquelle le New-Yorkais âgé de 37 ans se battait depuis 2013. Egalement connue sous le nom de “maladie de Charcot”, la sclérose latérale amyotrophique s'attaque aux motoneurons du cortex cérébral, entraînant une paralysie progressive de l'ensemble de la musculature squelettique. Intraitable, elle s'attaque à tous les mouvements, la marche, bien sûr, mais aussi la déglutition, et même la respiration, 50% des patients ne survivant pas plus de trois ans après le début de la maladie, même si certains, comme Patrick, défient les statistiques. Durant l'été 2014, il avait mobilisé sa communauté pour contribuer à l'incroyable succès rencontré par le Ice Bucket Challenge, qui consistait à se renverser un seau d'eau glacée dessus et à nommer d'autres à le faire aussi, pour sensibiliser à la maladie et encourager les dons à la recherche. Un défi plus que réussi puisque pas moins de 220 millions de dollars avaient été récoltés, des personnalités telles que Bill Gates, Mark Zuckerberg, Emily Blunt, Ben Affleck et même Johnny Hallyday ayant choisi de prendre un coup de frais pour la bonne cause.

 **justinbieber** ✓
151.6 m volgers [Profil bekijken](#)



[Meer bekijken op Instagram](#)

♥️ 💬 ↗️ [Profil bekijken](#)

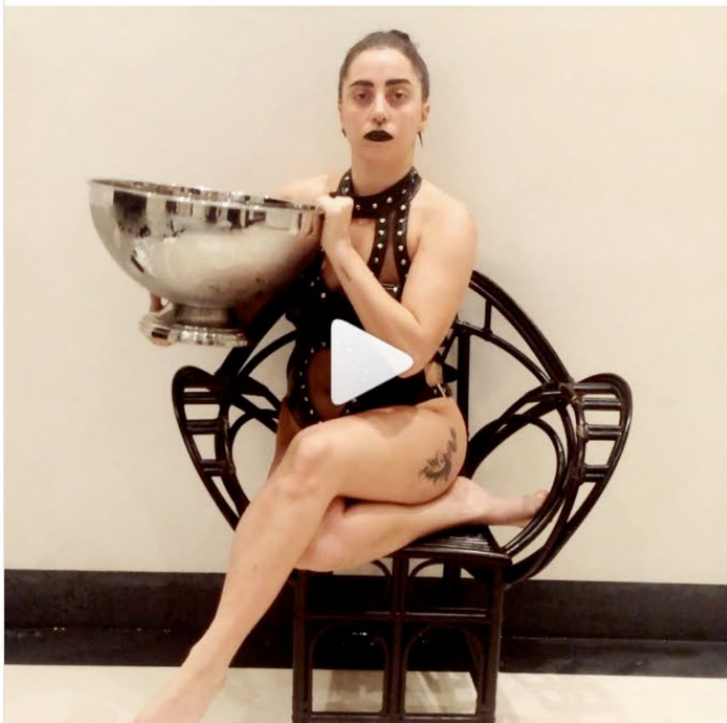
1,129,709 vind-ik-leuks
justinbieber

I accept, now I nominate @Theellenshow my main man President Barack Obama and @chrisedelia #alsicebucketchallenge

alle 48,315 opmerkingen weergeven

Voeg een opmerking toe... 

 **ladygaga** ✓
45.2 m volgers [Profil bekijken](#)



[Meer bekijken op Instagram](#)

♥️ 💬 ↗️ [Profil bekijken](#)

268,810 vind-ik-leuks
ladygaga

#IceBucketChallenge #ALS #SharePainShowCompassion I nominate Adele, Michael Rapino, Vincent Herbert, and Arthur Fogel #RichPeople

alle 40,336 opmerkingen weergeven

Voeg een opmerking toe... 

Le souvenir du Ice Bucket Challenge persiste

Avec le départ de Patrick Quinn, ce sont les deux “papas” du Ice Bucket Challenge qui ont succombé à la SLA, Pete Frates, un ancien joueur de baseball professionnel lui aussi atteint par la maladie, ayant perdu son combat l'année dernière à l'âge de 34 ans. Lancé à l'origine par Anthony Senerchia Jr, le défi avait rencontré un nouvel élan après que Pete, star du baseball en devenir, ait choisi de le relayer. Dans son éloge funèbre, sa famille avait salué son “combat héroïque” contre la maladie, soulignant que “grâce à sa détermination – avec ses fidèles supporters, Team Frate Train –, il a défendu l'Ice Bucket Challenge. En août 2014, ce mouvement historique a été le pionnier de la collecte de fonds sur les médias sociaux et a recueilli des dons du monde entier qui permettent un meilleur accès aux soins de la SLA, aux découvertes génétiques, aux traitements et, un jour, à un remède. Il était une lueur d'espoir pour tous”. Une lueur d'espoir qu'il ne s'agit pas d'éteindre, au contraire: si vous avez envie de donner de votre temps ou bien un peu d'argent pour soutenir le combat contre la SLA, vous pouvez notamment contacter l'[Association pour la recherche sur la SLA](#), la [Fédération pour la recherche sur le cerveau](#) ou encore la [Ligue SLA Belgique](#).