

Le magazine trimestriel de l'ASSL de la Ligue SLA en Belgique | Ew/Reviews | Kap | Innoover | 33/B.I. | 3000 | Louvain | ALS Liga - Ligue SLA | numéro d'identification 9898



**21 juin: Journée mondiale de la SLA**  
spot radio et télé du 17 au 21 juin - p 7

Participer à 'De Warmste Week' et organiser une action pour la Ligue SLA

p 22



20 ans de CNRM

p 17

Édition spéciale Tour du ALS

p 4



# Newsflash!

Le Course Montquintin aura lieu le dimanche 25 août à Montquintin dès 10 h pour récolter des dons en faveur du 'A cure for ALS'.

Plus d'informations:

[ALS.be/fr/Tous-en-mouvement](http://ALS.be/fr/Tous-en-mouvement)



## SAISISSEZ VOTRE CHANCE!

La Ligue SLA est à la recherche de patients qui aiment retrousser leurs manches et promouvoir la recherche! Vous êtes intéressés? [Contactez-nous!](#)

## DÉCOUVREZ TV-SLA ! RESTEZ À JOUR!

Visitez TV-SLA pour tous nouveaux reportages, documentaires, bulletins d'informations et plus encore!

Soutenez la SLA !

Donnez une voix à la SLA !  
Faites un don pour la SLA !

Quand la SLA envahit votre vie... votre corps s'arrête de fonctionner. ©

## CONTACT

### SECRÉTARIAT

Ligue SLA Belgique asbl

Campus Sint-Rafaël

Blok H, 4ème étage, local 463

Kapucijnenvoer 33 B/1

3000 Louvain

Tel.: +32(0)16-23 95 82

Fax: +32(0)16-29 98 65

[info@ALS.be](mailto:info@ALS.be)

[www.ALS.be/fr](http://www.ALS.be/fr)

### HEURES D'OUVERTURE

lun., mar., jue. et ven.

de 9.00 h à 12.00 h / 13.00 h à 16.00 h

FERME le mercredi

**Nous recevons uniquement sur rendez-vous**

### VISITEZ NOTRE SITE [ALS.BE/FR](http://ALS.BE/FR)



[Facebook](#) trouvez nous sur ALS Liga - Ligue SLA

## OPTIONS DE DONNS

Il y a de différentes possibilités pour **faire un don** à la Ligue SLA. Des montants à partir de 40 euros vous donnent droit à un certificat d'impôt qui vous fournira un **avantage fiscal** de 45%. Un certificat d'impôt n'est légalement déductible que pour les dons reçus sur le numéro de compte de la SLA Liga BE28 3850 6807 0320 et du nom de BIC BBRUBEBB.

### ICÔNES CLIQUABLES

Selon le pilier de la Ligue SLA que vous souhaitez soutenir, cliquez les icônes suivantes que vous pouvez trouver par défaut sur le site Web de la Ligue SLA.



## TUYAUX

Vivre avec le diagnostic de la SLA est tout sauf facile. C'est pourquoi nous proposons toute une gamme de **conseils pratiques** pour améliorer la qualité de vie des pALS.

## Le soleil gagne en force et les jours s'allongent. Nous avons tous aspiré à cela en hiver. L'été arrive enfin !

En regardant dans le rétroviseur, la Ligue de la SLA a été bien occupée ces dernières semaines et de nouvelles initiatives sont prévues dans un proche avenir.

Du 25 au 27 avril, nous étions présents à REVA 2019, le salon biennal de l'information destiné aux personnes handicapées. Nous remercions les nombreux pALS connus, mais également nouveaux, qui ont visité notre stand.

Mi-mai, nous avons participé à la réunion annuelle d'ENCALS, le réseau européen « The European Network for the Cure of ALS ». Les derniers résultats de la recherche biomédicale sur la SLA et d'études cliniques portant sur des médicaments expérimentaux contre la SLA ont été présentés. C'était également l'occasion idéale d'affiner nos engagements et collaborations internationaux. Par exemple, EUpALS, l'organisation européenne pour les professionnels et les patients atteints de SLA, dont je suis la présidente, a tenu son assemblée générale.

Les cartes politiques ont été remaniées le dimanche 26 mai. Après notre travail préparatoire à la tenue de ces élections, nous mettons tout en œuvre pour obtenir un soutien supplémentaire

des nouveaux gouvernements fédéral et régionaux afin d'améliorer la qualité de vie des pALS. Nous vous tiendrons au courant des résultats.

Ce même dimanche soir, notre équipe de volontaires s'est rendue au mythique Mont Ventoux en France pour organiser le [Tour du ALS](#) avec nos partenaires aux Pays Bas. Des centaines de sportifs enthousiastes ont escaladé le 'Kale Berg' à vélo ou à pied afin de collecter des fonds pour la recherche sur la SLA. Ceux qui ne pouvaient pas être présents peuvent voir des images souvenirs sur notre site Web.

Dans la semaine du 21 juin - Journée mondiale de la SLA - beaucoup de choses vont se passer. Notre spot sera diffusé à la radio et à la télévision VRT pour sensibiliser le grand public à la SLA. Le 19 juin, nous organisons notre [journée de formation interactive annuelle sur la SLA](#) en collaboration avec les NMRC belges. Patients, soignants informels, familles et soignants professionnels apprennent tout sur les soins multidisciplinaires pour la SLA au Flex Meeting Center de Flanders Expo à Gand.

Et pour finir, j'ai une très bonne nouvelle familiale à vous annoncer. Wim et moi attendons fièrement notre premier enfant! Ma maman Mia et mon papa Danny seront grand-mère et grand-père en novembre!



# Tour du ALS

## ÉDITION SPÉCIALE

Mercredi 29 mai, c'était enfin l'heure! Même si le vent soufflait à 130 km/h dans les travaux, c'était une belle journée pour braver le Mont Ventoux dans la lutte contre la SLA. Lisez les rapports de l'équipe "Climb Every Mountain" et de Marc Stas ci-dessous sur le fantastique événement du Tour du ALS.



## SARAH & PATRICK

équipe **Climb Every Mountain**

Ensemble, pour la lutte contre la SLA, déplaçons des montagnes ... ou, du moins, gravissons-les (à commencer par le Mont Ventoux) !



Papa (Philippe) étant atteint de la SLA, nous avons entendu parler du Tour du ALS pour financer la recherche pour la lutte contre cette maladie et, un soir de février, nous nous sommes dits : « pourquoi pas nous ? ». Quelques encouragements complices, quelques clics, la recherche d'un nom d'équipe et nous voilà embarqués dans une belle aventure humaine : le sentiment de nous impliquer à notre manière dans la recherche et d'aider nos proches, le bonheur de partager cet enthousiasme avec eux ainsi que les encouragements chaleureux et la générosité de notre entourage nous ont donné des ailes pour relever le défi (ce qui est pratique pour arriver au sommet)!

Le 27 mai, soit plus de trois mois et autant de centaines de kilomètres d'entraînement plus tard, nous voilà sur la route du Mont Ventoux équipés de notre motivation, de nos mollets et des pneus de nos vélos, le tout gonflé à bloc ! A la radio du Tour, à travers un message rempli d'espoir, maman (Christina) nous rappelle combien notre défi en vaut la peine. « What a wonderful world », résonne dans nos têtes la chanson choisie...

Le 28 mai, au village de départ à Malaucène, nous sommes épatés par l'organisation et l'engagement des nombreuses personnes présentes, dont des représentants de la Ligue SLA belge. Nous sommes aussi submergés par l'ambiance qui y règne ! nous recevons nos équipements et faisons encore quelques préparatifs, notamment l'acquisition de gants vu les rafales de vent et les températures annoncées par les locaux.

Le 29 mai, peu avant le départ, dans le bruit d'une joyeuse fanfare, nous partageons nos impressions avec nos parents qui sont justement en route pour le centre de recherche SLA de Louvain... l'objectif de notre défi nous apparaît à la fois proche et réel. Après le coup d'envoi sous un tonnerre d'applaudissements et des cris d'encouragements, la colonne de vélos - principalement de course, mais aussi de ville, électriques, tout terrain (des originaux ces deux-là ... les nôtres) ou adaptés au handicap - s'élance avec l'enthousiasme de relever ce défi commun. Tout au long de l'ascension, nous sommes portés par le soutien



des nombreuses personnes venues encourager chacun des participants. Quelle solidarité ! ça décoiffe encore plus que les rafales de vent qui nous secouent sur les derniers kilomètres... et ce n'est encore rien par rapport à la tempête d'émotions qui nous attend lorsque notre duo franchit le sommet, accueilli comme chaque participant par une foule de supporters, tous touchés directement ou indirectement, d'une manière ou d'une autre, par la SLA. Il fait pourtant froid là-haut ! la descente nous paraît plus difficile à cause du vent et du froid, mais c'est vite oublié à l'arrivée à Malaucène grâce à l'accueil chaleureux qui nous y est réservé (et de bonnes frites pour nous requinquer comme on dit chez nous !).

Le 30 mai, nous quittons Malaucène le cœur rempli de la joie d'avoir gravi cette montagne mais surtout de l'espoir d'en gravir encore pour la lutte contre la SLA !



## MARC STAS

pALS participant

Si avant de partir pour le Mont Ventoux, on m'avait demandé pourquoi je m'y étais inscrit, je crois que j'aurais eu du mal à donner une réponse précise. Peut-être une impulsion, une envie de faire quelque chose de différent.

Maintenant que j'ai vécu cet événement, je sais pourquoi je m'y suis inscrit. Pour vivre une aventure humaine hors du commun, une épopée sportive hors norme. Accompagné de 7 proches pour la partie sportive et de 4 de plus pour l'aspect humain, mon séjour à Malaucène fut riche de chaleur humaine, de partage et de générosité. Les commentaires de certains de mes amis qui en ont découverts d'autres qui ont partagé cette expérience, étaient unanimes :

« Quelles belles personnes, qu'est-ce qu'ils sont biens ». En fait ces gens ne sont pas extraordinaires parce qu'ils étaient là, c'est parce qu'ils sont extraordinaires qu'ils étaient là. Et seront certainement à nouveau au rendez-vous le 11 juin 2020. L'aspect sportif n'était certes pas négligeable, mais ne vient en termes de ressenti, de vécu qu'après le côté humain.

### Un mot au sujet de l'organisation de la Stichting ALS Nederland.

Parfaite.

Gentillesse, sourires, empathie, disponibilité,...  
Tout y était pour garantir un succès total.

Merci à tous et surtout aux très nombreux volontaires qui ont consacré tant de leur temps pour la fondation.





**Acteur voor 1 dag  
pour 1 jour**

## 21 juin: Journée mondiale de la SLA

Le 21 juin est la journée mondiale de la SLA, le jour de l'année où la SLA est portée à l'attention du monde! Regardez et écoutez également toutes les chaînes de la VRT du 17 au 21 juin, car notre spot radio et télé sera diffusé dans le cadre de la Journée mondiale de la SLA. Nous ne pouvons pas en dire trop à ce sujet pour l'instant, alors attendez-vous avec impatience!

**Nous souhaitons également remercier Erwin Coppejans et Publicis pour leur coopération et pour avoir rendu possible la publicité à la télévision et à la radio.**

Pour mettre la maladie à l'honneur, quelques événements se sont déroulés dans le contexte de cette journée. Par exemple, la Ligue SLA organise le 19 juin une journée de formation interactive sur la SLA, au cours de laquelle nous souhaitons sensibiliser le plus grand nombre de professionnels possible à la maladie du muscle nerveux. Divers intervenants vont souligné les différents aspects des soins de santé à la SLA à Flanders Expo à Gand. Retrouvez le programme de la journée de formation interactive sur [notre site internet](#).





GRÂCE À SES JOUEURS, LA LOTERIE NATIONALE SOUTIENT LA CULTURE, LE SPORT, LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE, LA LUTTE CONTRE LA PAUVRETÉ, LA COOPÉRATION AU DÉVELOPPEMENT ET DES ACTIONS DE SOLIDARITÉ. QUEL QUE SOIT LE MONTANT MISÉ, CHAQUE JOUEUR PEUT VRAIMENT FAIRE LA DIFFÉRENCE. POUR MENER À BIEN SES PROJETS, LA LIGUE SLA BELGIQUE A CHOISI POUR PARTENAIRE LA LOTERIE NATIONALE EN RAISON DE SA FIABILITÉ. ELLE REMERCIE DÈS LORS LES JOUEURS POUR LEUR SOUTIEN !

#CHACUNCOMPTE

 **Loterie  
Nationale**

DE NATIONALE LOTERIJ ZET DANKZIJ HAAR SPELERS DE SCHOUDERS ONDER CULTUUR, SPORT, WETENSCHAPPELIJK ONDERZOEK, ARMOEDEBESTRIJDING, ONTWIKKELINGSSAMENWERKING EN SOLIDARITEITSACTIES. EN ELKE INZET VAN DEZE SPELERS, HOE KLEIN OOK, MAAKT EEN WERELD VAN VERSCHIL.

DE ALS LIGA BELGIË VOOR DE NATIONALE LOTERIJ ALS BETROUWBARE PARTNER OM HAAR PROJECTEN TE REALISEREN EN BEDANKT DAN OOK DE SPELERS VOOR DE STEUN!

#IEDEREENTELMEE

 **Nationale  
Loterij**



# Une nouvelle étude du ALS Centrum (Pays-Bas) démontre l'effet précoce du Riluzole

Le Riluzole (commercialisé sous les noms de Rilutek ou Glentek) est actuellement le seul médicament qui influence l'évolution de la SLA. Ce médicament ralentit la perte de la force musculaire. Les patients qui utilisent le Riluzole ont une espérance de vie légèrement plus longue (3 mois en moyenne après 18 mois d'utilisation) que les patients qui ne l'utilisent pas. Ce qui n'était pas encore bien étudié, c'était quand l'effet inhibiteur du Riluzole avait exactement eu lieu.

On ignorait si le Riluzole a un effet inhibiteur surtout au début de la maladie, plutôt vers la fin de la maladie ou un effet constant tout au long de l'évolution de la maladie. C'est une question importante pour les patients car un effet modérateur au début de l'évolution de la maladie assure plus longtemps un bon fonctionnement musculaire.

On peut consulter l'article complet :

<https://www.ALS.be/fr/Nouvelle-etude-demontre-effet-precoce-Riluzole>

## La recherche sur la pénicilline et l'hydrocortisone terminée

Au Pays Bas, le ALS Centrum a terminé l'étude sur la pénicilline G et l'hydrocortisone dans la SLA. Cette étude avait débuté fin 2017. Au total, 16 personnes atteintes de SLA ont participé à cette étude, qui a examiné les effets de ce traitement sur la maladie. Malheureusement les résultats n'avaient aucune efficacité pour les patients SLA.

On peut consulter l'article complet :

<https://www.ALS.be/fr/Recherche-penicilline-hydrocortisone-terminee>

## Retrait demande d'autorisation de mise sur le marché d'Edaravone pour le traitement de la SLA dans l'UE

Mitsubishi Tanabe Pharma Corporation (siège social: Osaka, Japon); Masayuki Mitsuka, président et directeur général délégué, a annoncé aujourd'hui le retrait de la demande d'autorisation de mise sur le marché (EMA) d'edaravone pour le traitement de la sclérose latérale amyotrophique (SLA) dans l'Union européenne (UE). L'EMA d'edaravone a été présenté le 30 avril 2018 par Mitsubishi Tanabe Pharma Europe Ltd., filiale de R & D de la MTPC dans l'UE. Edaravone (nom au Japon: RADICUT BAG for I.V. Infusion 30 mg) est un traitement par voie intraveineuse de la SLA, une maladie neurologique évoluant rapidement.

On peut consulter l'article complet :

<https://ALS.be/fr/Edaravone-UE>

## Un médicament expérimental prometteur pour la forme génétique de la SLA

PHILADELPHIE - Un essai clinique préliminaire d'un traitement expérimental de la sclérose latérale amyotrophique (SLA) suggère que les personnes diagnostiquées SLA causée par des mutations dans un gène appelé superoxyde dismutase 1 (SOD1), pourraient tolérer le médicament expérimental et que, dans les résultats exploratoires, le médicament expérimental était associé à une possible progression plus lente des personnes présentant une forme génétique de la maladie. L'étude préliminaire publiée aujourd'hui sera présentée à la 71e assemblée annuelle de l'American Academy of Neurology, qui se tiendra à Philadelphie du 4 au 10 mai 2019.

On peut consulter l'article complet :

<https://www.ALS.be/fr/Medicament-experimental-prometteur-pour-forme-genetique-SLA>

# Concentrez-vous sur tout ce qui reste encore « faisable » avec votre énergie, force et courage.

Le récit d'Erik Van den Heuvel, patient SLA.

Malgré de nombreuses années d'expérience comme responsable des relations avec la presse et de communication d'entreprise, écrire sur mon expérience avec la SLA a été une tâche difficile. Surtout parce que j'ai été confronté avec des lois de la nature où aucune justice prévaut. Des questions telles que « pourquoi moi ? » et « pourquoi déjà ? » demeurent largement sans réponse, tant pour moi-même que pour ma famille et pour de nombreux prestataires de soins. Mais il reste néanmoins tellement de belles choses à vivre, tant que l'on se concentre sur ce qui est encore possible et que j'accepte, et surtout apprécie l'aide des autres.



Mon histoire n'est pas banale au vu de ce qui suit. Né le deuxième enfant d'une belle famille avec huit enfants, j'appartiens clairement à la génération des baby-boomers. Les deux grands-pères et mon père étaient médecins et un de mes frères a continué cette tradition. J'ai

choisi un chemin différent et étudié la communication à Gand. J'ai fait connaissance de Lieve, mon épouse, pendant mes études. Nous sommes d'heureux mariés depuis plus de quatre décennies, ce qui prouve qu'elle mérite bien son nom (Lieve veut dire gentille ou chère en néerlandais). Mais, la vie ne m'a pas non plus épargné de revers, qui m'ont appris à vivre avec de grandes tristesses et m'ont, en même temps, rendu plus fort. Ainsi, j'ai perdu mon frère aîné qui, à l'âge de 24 ans, a succombé après avoir lutté contre cette autre maladie, le cancer. Nous avons eu trois enfants adorables qui ont embelli notre vie jusqu'au suicide d'une des trois, à 27 ans, suite à un échec sentimental. Heureusement, nous avons eu beaucoup de soutien de nos deux autres enfants au cours de notre deuil. Notre fils Bruno possède un garage et Ellen a obtenu un doctorat en logopédie à la KUL. Nos familles, nos amis, nos connaissances et relations ne nous ont jamais abandonné, ce qui souligne, une fois de plus, l'importance de ces réseaux dans les moments difficiles.

J'ai du, au cours de ma vie professionnelle, prendre la parole à plusieurs reprises devant les publics les plus divers. Cela se passait assez bien jusqu'à ce que, en janvier 2016, j'ai eu subitement des problèmes de voix et de prononciation. Je venais d'avoir 64 ans et je commençais doucement à envisager ma retraite. Pour mes problèmes de voix, je suis allé successivement consulter mon médecin de famille, un neurologue et un spécialiste ORL. Aucun ne trouva d'explication ou la cause. Au cours d'un repas auquel plusieurs amis médecins participaient, y compris le Prof. Dr. Peter Van den Bergh de l'UCL, la SLA a été évoquée pour la première fois. Notre fille travaillant comme orthophoniste à l'UZ Gasthuisberg, un rendez-vous fût pris pour moi chez le Prof. Dr. Philip Van Damme et son équipe. Le diagnostic final tomba après toute une batterie de tests, lors d'une deuxième visite au NMRC: « vous souffrez de la SLA ». Honnêtement, j'étais dubitatif. Je n'avais jamais entendu parler de cette maladie. Ce n'est que quand ils m'ont donné plus d'explications sur la maladie, que j'ai réalisé que c'était quelque chose de grave.

J'ai dû également expliquer la nouvelle au monde extérieur où la SLA était apparemment une grande inconnue. J'ai dû consulter moi-même des publications afin de pouvoir un peu l'expliquer aux gens avec qui je suis entré en contact.

Suite à l'augmentation rapide de mes problèmes de voix, mon employeur me permis de renoncer à intervenir comme porte-parole et de déléguer de

multiples tâches à mon équipe. Je suis particulièrement reconnaissant envers mon employeur et mon équipe pour m'avoir permis de travailler jusqu'à mes 65 ans malgré mes handicaps professionnels.

Après une carrière complète, j'ai pu, en novembre 2017, commencer un nouveau chapitre de ma vie. Un chapitre qui a été marqué par deux processus spécifiques. Me désintoxiquer de la vie professionnelle et apprendre à composer avec le déclin de mon corps. Des défis que j'ai abordé avec un état d'esprit positif et de lutteur. Je dois admettre que ces deux processus me demandent, encore maintenant, beaucoup d'énergie et de persévérance. Il n'est pas facile d'être confronté tous les jours à plusieurs choses que je ne peux plus faire. Et pourtant..., en me concentrant sur ce que je peux encore gérer et en cherchant moi-même des solutions, je parviens à faire de chaque jour quelque chose de beau. Le contact avec mes compagnons d'infortune est également un bienfait thérapeutique. Je corresponds avec des gens qui mènent le même combat et avec qui je partage mes joies et mes peines, et aussi quelques astuces. Bien sûr, il pèse aussi un lourd fardeau sur les épaules de ma chère épouse et de mes enfants. Heureusement, ils forment une équipe solide et ils aident à la recherche de solutions pour toute nouvelle situation.

Je ne pourrai jamais assez insister sur l'importance d'entretenir des contacts avec la famille, les amis, les connaissances et les voisins. C'est ainsi que l'on peut éviter l'isolement social et les pensées noires. Ma porte est toujours ouverte aux visiteurs mais je fais aussi savoir quand je préfère ne pas en avoir. En outre, je veille à ce que ma partenaire obtienne régulièrement l'attention et le repos indispensables parce que sa tâche est très lourde, et elle traverse aussi une sorte de processus d'adieu. Malgré tous mes handicaps, j'essaie de rester actif encore autant que possible. Mais j'ai aussi appris qu'un guerrier peut aussi être fatigué et que certaines choses ne seront plus jamais comme elles étaient. Aujourd'hui, je ne peux plus ni parler ni manger. Je suis alimenté par sonde et, pour ma perte de force dans les bras et les jambes, j'utilise des dispositifs d'aide comme une minerve renforcée, un support spécial pour Ipad et un fauteuil électrique. Si je puis encore, d'une certaine façon, aider un de mes compagnons d'infortune comme « coach mental ou pratique » je le ferais avec plaisir et vous pouvez me contacter en FR ou en NL :

Erik Van den Heuvel via [heuvel1952@gmail.com](mailto:heuvel1952@gmail.com).



# Projet d'hygiène buccale chez les patients SLA

KU LEUVEN



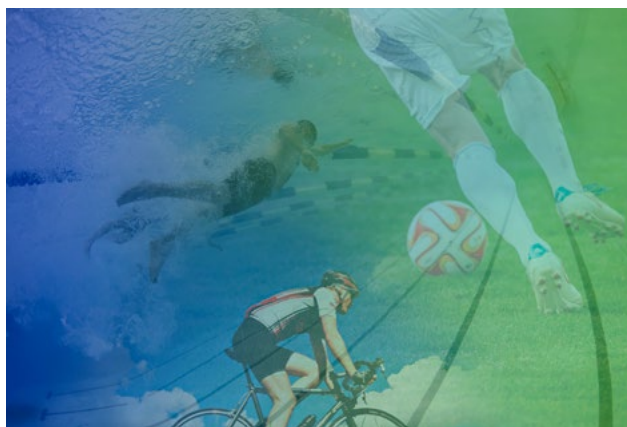
Si vous prenez rendez-vous au secrétariat de la SLA, vous devez prendre un peu de temps pour être emmené par un dentiste sympathique (assistant(e)). 😊

<https://ALS.be/fr/Dentisterie>



## BREF

Brossez les dents 2 fois par jour avec une brosse à dents électrique ayant une petite tête ronde et utilisez un dentifrice antibactériel pour contrôler l'accumulation de la plaque pendant la journée. Et n'oubliez pas les espaces interdentaires!



## Contacts importants recherchés!

La Ligue SLA participe à un grand nombre d'événements et d'activités. C'est la raison pour laquelle nous recherchons en permanence des personnalités importantes qui peuvent nous aider à améliorer notre visibilité dans le but de mettre la SLA sous l'attention du monde entier. Connaissez-vous de telles personnalités dans le monde de la natation, du cyclisme, du football ou dans d'autres sports qui souhaitent devenir le visage familier de nos événements? Alors, vous pouvez nous aider!

Les événements majeurs nécessitent aussi beaucoup d'organisation, de matériel et de ressources financières. Connaissez-vous quelqu'un qui souhaite parrainer nos activités ou nous fournir du matériel? Informez-nous via [events@ALS.be](mailto:events@ALS.be) et aidez-nous dans la lutte contre la SLA.

## Be A Hero!

Voulez-vous passer à l'action après votre diagnostic et sensibiliser le monde extérieur concernant la problématique de la SLA qui vous touche, vous et d'autres patients de la SLA? [Contactez-nous](#) sur [Be A Hero!](#)

# DES DIFFICULTÉS À TENIR VOTRE SMART- PHONE OU TABLETTE DANS LA BONNE POSITION?

**Le produit révolutionnaire et en mains-libres  
pour des smartphones et des tablettes**

Le Suspendo met vous dans l'état de pouvoir utiliser votre smartphone et/ou votre tablette en mains-libres. Vous pouvez porter l'instrument autour de votre nuque ou vous pouvez mettre l'instrument à une surface. Grâce à ses différentes possibilités, vous pouvez utiliser l'instrument dans le living, dans la cuisine, au voyage, au lit ou derrière votre bureau. Suspendo est une alliance utile pour une grande scala des limitations.



**VIDEO CHATting**



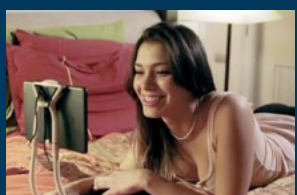
**IN CAR**



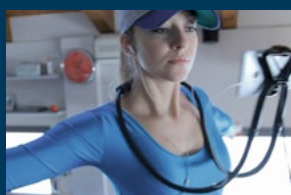
**GAMING**



**WORKING**



**E-READING**



**SPORT**



**TRAVEL**



**DISABLED PEOPLE**



**STANDARD SUPPORT**

**LE SOSPENDO  
EST EN VENTE  
VIA NOTRE  
ALSSHOP**

## Fonds MaMuze®

**100 % de votre don au fonds MaMuze  
sera dédié aux activités suivants:**

**UN COEUR POUR pALS:**

### MaMuze®

A cause de leur grand besoin de soins, la vie des pALS est généralement réduite à une vie à la maison. En combinaison avec la charge psychologique de leur maladie, ils sont très susceptibles de tomber dans l'isolement social. Le fonds MaMuze de la Ligue SLA veut changer ceci en offrant aux pALS une participation agréable à la vie sociale. Vous trouverez quelques exemples ci-dessous:

Middelpunt est toujours à la disposition des pALS. Le centre est multifonctionnel au niveau de l'accessibilité ; une accommodation réalisée avec le soutien du fonds MaMuze. Votre don offre aux pALS et leurs familles un séjour agréable à la côte belge ([www.middelpunt.com](http://www.middelpunt.com)).

La Ligue SLA organise annuellement un weekend de contact dans la résidence de soin Middelpunt. Pour offrir à nos pALS un vrai sentiment de vacances sans soucis pendant ce weekend, nous leur offrons des thérapies de relaxation et de cocooning, des possibilités de détente et des dispositifs d'aide. Ainsi ils peuvent oublier pour un moment leur combat journalier en sortant avec leur famille, recharger les batteries, respirer l'air frais de la mer... pour ainsi retourner à la maison avec plein d'énergie.

Offrir aux pALS les activités de détente et les événements qui sont organisés par la Ligue SLA même, ou par d'autres organisations en collaboration avec nous. Pensez ainsi aux manifestations sportives, sorties culturelles, promenades à pied, promenades à bicyclette, des tours en bateaux, faire du voile... Si vous désirez vous informer sur le fonds MaMuze, veuillez visiter régulièrement notre site web, nos réseaux sociaux et le magazine de la Ligue SLA.

**Grâce à la contribution de beaucoup de personnes  
nous faisons des miracles ! Participez-vous aussi?**

Faites un don à la Ligue SLA sur le numéro de compte bancaire BE28 3850 6807 0320 et BIC BBRUBEBB: en mentionnant "MaMuze", si vous désirez rompre l'isolement social des pALS. Pour chaque don de plus de 40 euros, vous recevrez une attestation fiscale avec laquelle vous pouvez obtenir un avantage fiscal.



# Subventions et donations

**Proposition de la Ligue SLA asbl à tous ceux qui souhaitent, pour une commémoration “In Memoriam” ou une occasion particulière, de participer à la lutte contre la SLA...**

**Pour vos dons petits ou grands, la Ligue SLA vous en est reconnaissante.**

Il y a des moments où l'on veut partager un sentiment profond qui nous touche personnellement avec tous ceux que l'on aime. Qu'il s'agisse d'un enterrement ou de la commémoration d'une perte qui vous a profondément marqué, ou encore d'événements plus réjouissants comme un jubilé, un anniversaire... On se réunit et on est reconnaissant de pouvoir partager ces sentiments profonds avec des personnes prêtes à vous épauler ou à trinquer joyeusement ensemble. Vous ne leur demandez ni cadeaux, ni fleurs ni couronnes.

Mais, de leur côté, les invités n'aiment pas arriver les mains vides. Voilà une belle occasion pour lancer votre invitation dans le cadre d'une bonne cause à soutenir, par exemple à la Ligue SLA et ses objectifs avec le numéro de compte suivant BE28 3850 6807 0320 et BIC BBRUBEBB.

Par la suite nous vous faisons parvenir par cour-

rier de remerciement un compte-rendu de la recette totale de votre initiative. Tous les donateurs particuliers qui se joignent à votre invitation reçoivent une lettre de remerciement, et lorsque leurs dons s'élèvent à plus de € 40 ils recevront également une attestation Fiscale. Le gouvernement encourage les dons à la charité: les dons donnent droit à une réduction d'impôt de 45% sur les dépenses réelles de ces dons, quel que soit l'importance de vos revenus.

**Pas de fleurs, ni couronnes, plutôt un geste au profit de la Ligue SLA...**

**Via le numéro de compte BE28 3850 6807 0320 et BIC BBRUBEBB avec la mention “En mémoire de ...”**

De plus en plus de familles utilisent cette formule lors des obsèques d'un être cher. Elles veulent ainsi exprimer leur respect pour notre travail et participer en soutenant les autres malades touchés par cette terrible maladie.

**Vous trouverez plus d'info sous le thème Donations, dans la rubrique Subventionner, sur notre site web [ALS.be/fr](http://ALS.be/fr)**

# Attestations Fiscales & Legs en duo

La Ligue SLA a reçu officiellement la prolongation jusqu'en 2018 de l'autorisation de délivrer des attestations fiscales à des donateurs dont la contribution s'élève au minimum à € 40.

## Modifications fiscales importantes concernant la déduction de dons

Les dispositions relatives aux donations sont modifiées à partir de l'exercice d'imposition 2013 (année de revenus 2012). Les dons (minimum € 40 sur base annuelle) donnaient auparavant droit à une déduction fiscale: plus le revenu était important, plus grand était l'avantage fiscal. Dès à présent, les dons donnent droit à un crédit d'impôt de 45% du don effectué, quelle que soit l'importance des revenus.

## Modifications du code de l'impôt sur le revenu 1992.

Les dispositions de l'article 104 3° à 8° et des articles 107 à 111 sont supprimées et remplacées par l'article 14533, §1, alinéa 1er, 1°, e, du code de l'impôt sur le revenu 1992.

## Conditions pour l'obtention d'une attestation fiscale

La Ligue SLA a le droit de fournir au donneur une attestation fiscale lorsqu'elle bénéficie d'un don de minimum € 40 sur une année calendrier. Cette attestation fiscale doit répondre à certaines conditions pour être approuvée par le Service Public Fédéral des Finances.

Un don faisant l'objet d'une attestation fiscale ne sera déductible pour le donneur que s'il est effectué sans contrepartie. Les attestations fiscales ne peuvent pas non plus être délivrées pour des versements de fonds issus de collectes, qui ne sont donc pas attribuables à des versements individuels. Elles ne peuvent pas non plus être fournies pour des versements sur un autre compte que celui agréé pour fournir les attestations fiscales.

Nous pouvons fournir une attestation fiscale que lorsque nous disposons des données suivantes: votre nom et prénom (dans cet ordre, comme écrit sur votre eID), le nom et prénom de votre partenaire (dans cet ordre, comme écrit sur sa eID, si vous êtes mariés ou cohabitants légaux), votre adresse de domiciliation, votre adresse e-mail, votre date de naissance ou numéro de registre national. Les entreprises qui désirent une at-

testation fiscale doivent aussi obligatoirement donner leur numéro de TVA ou d'entreprise. Vous pouvez aussi consulter ces conditions sur notre site sous le thème Donations, dans la rubrique Subventionner.

Nous vous recommandons, en cas de doute et pour éviter tout malentendu, de contacter notre secrétariat par [fisc.attest@ALS.be](mailto:fisc.attest@ALS.be) ou 016/23 95 82

## Incorporez la Ligue SLA dans votre testament et/ou en legs en duo

Peut-être que vos héritaires recevront plus d'héritage ! Et vous soutiendrez une bonne cause en même temps!

### Qu'est-ce qu'un « legs en duo »?

Le legs en duo est une méthode légale particulière par laquelle la succession est léguée en partie à une bonne cause et en partie à sa famille ou à d'autres personnes pertinentes.

### Grâce à ce legs en duo la personne fait d'une pierre deux coups:

1. une partie de l'héritage soutiendra une bonne cause de votre choix;
2. le legs en duo peut mener à un avantage fiscal parce que l'article 64 du code des droits de succession prévoit la possibilité d'indiquer quelqu'un de sa famille proche ou d'autres personnes pertinentes comme héritiers sans qu'ils doivent payer des droits de succession, à condition qu'une autre personne ou une société de bienfaisance prenne les droits de succession à sa charge.

Cela signifie concrètement que les héritiers proches reçoivent plus de leur héritage parce qu'ils doivent payer moins de droits de succession (= impôts sur la succession).

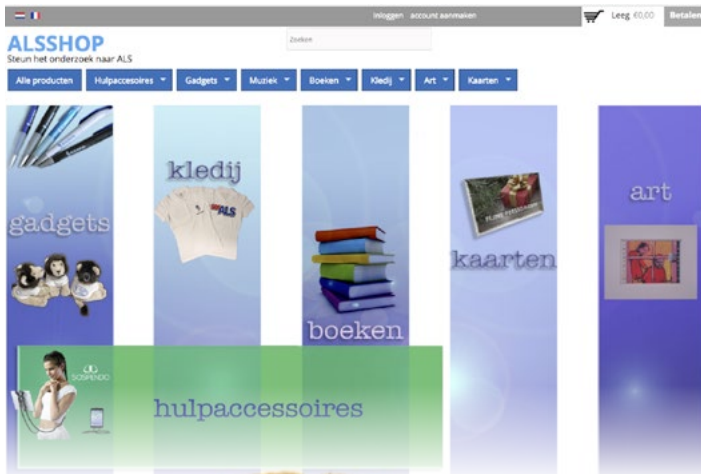
### Qui n'aime pas recevoir plus que prévu ?

Cependant, il y a un mais... Un legs en duo donne aux héritiers la possibilité de recevoir plus de leur héritage, mais malheureusement, cela ne compte pas dans toutes les situations: il y a des conditions spécifiques qui doivent être respectées.

Visitez notre site web [ALS.be/fr](http://ALS.be/fr) pour plus d'informations détaillées sous le thème Héritages et legs en duo, dans la rubrique Subventionner.

# Notre ALSshop ...

Nous vous y proposons de nombreux produits catalogués en cinq catégories: gadgets, vêtements, livres, musique et oeuvres d'art. La liste devient quotidiennement de plus en plus étendue. Vous y trouverez tous certainement ce que vous y cherchez !



La catégorie «art» s'est fait de la donation d'un grand nombre de peintures et de dessins de la main d'un nombre d'artistes. En outre, vous y trouverez aussi des aquarelles réalisées par pALS Andrea Matthijs, dont certaines ont déjà été vendues en publique. Les oeuvres sont vendues aux enchères.

Jetez un coup d'oeil, passez votre commande et donnez un sou à la Ligue SLA, le fonds de recherche « [A cure for ALS®](#) », le fonds « [MaMuze®](#) » ou « [ALS Mobility & Digitalk](#) ».

# A Cure for ALS

“A Cure for ALS” est le fonds de recherche de la Ligue SLA, Belgique. Les dons versés au fonds sont consacrés entièrement à la recherche scientifique, sans déduction de frais administratifs. À tout moment, plusieurs projets de recherche sont supportés conjointement par la Ligue SLA. Les dons sont collectés dans un fonds centralisé; les priorités de financement sont attribuées de manière autonome par la Ligue. Les opérations sont ciblées et transparentes: les intentions, les objectifs, les coûts et les attentes spécifiques sont détaillés pour chaque projet individuel sur le site web de la Ligue SLA.

Dans le cadre de la recherche belge le Prof. dr Van Damme et le Prof. dr Van Den Bosch, entre autres, se spécialisent depuis de nombreuses années dans la recherche sur la SLA au KU Leuven / VIB. D'une part ils se concentrent sur la recherche où, à partir de cellules du corps de patients SLA, des cellules souches humains, y compris des neurones moteurs, sont générés et étudiés. D'autre part des mécanismes qui conduisent à la perte de neurones moteurs sont explorés et des facteurs qui affectent le processus de la maladie sont mis en évidence par l'insertion du matériel de gène SLA humain défectueux dans la mouche des fruits comme modèle animal.

« La Ligue SLA est fière des chercheurs belges et des progrès réalisés. C'est pourquoi nous avons choisi de les soutenir à travers les dons à la Ligue SLA », a déclaré Evy Revers, PDG. « Pendant de nombreuses années, nous bénéficions d'une collaboration fructueuse avec la KU Leuven et nous aimerions soutenir une percée. » Il va sans dire que la Ligue SLA continue à s'engager pour soutenir financièrement les consortiums internationaux actifs dans la recherche pertinente pour les patients SLA belges.





# 20

JAAR / ANS

NMRC / CRNM

## 20 ans de CNRM

Les centres de référence neuromusculaires, mieux connus sous le nom de **CNRM**, existent depuis 20 ans! CNRMs sont des centres, spécialisés du diagnostic et de la gestion des affections neurologiques dans le domaine des maladies neuromusculaires. En Belgique, il existe huit centres situés dans les villes de Louvain, Gand, Anvers, Bruxelles, Vlezenbeek, Woluwe-Saint-Lambert et Liège.

Divers CNRMs organisent des activités pour célébrer leur 20e anniversaire, tout comme d'autres sur la site du **CNRM de Gand** il y aura le 15 novembre un événement festif et le **CNRM UCL** qui organisera le 21 septembre un symposium

## Campagne d'autocollants

COLLEZ ET METTEZ  
FIN À LA SLA



Blanc ou transparent  
A4 - A5 - 30 cm de longueur



La Ligue SLA déclenche une campagne d'autocollants, et vous pouvez nous aider! Ainsi vous pouvez contribuer au degré de connaissance de la SLA et en plus à financer, de manière simple et pratique, la recherche scientifique sur la SLA. Plus nous pourrons motiver les gens dans le monde dans la lutte contre la SLA, plus la recherche en bénéficiera. Chaque euro compte! Vous collez avec nous ?

Commandez vos autocollants en mentionnant le nombre et les formats souhaités via [events@ALS.be](mailto:events@ALS.be) Vous trouvez les différents formats et la façon correcte de coller sur notre site Web.

4334

2.00 € / SMS  
verstuurd-gezonden

## FAIRE UN DON PAR SMS

Envoie SLA au 4334.

Par SMS vous verserez €2 à la Ligue SLA.

# ALS Mobility & Digitalk

**Le projet « Helpdesk ALS Digitalk » (dispositifs d'aide à la communication pour pALS) est devenu possible pour nous grâce au « Dienst Welzijn en Gezondheid » (service bien-être et santé) de la province du Brabant flamande.**

**Cette page explique la procédure d'emprunt gratuit de l'asbl 'ALS Mobility & Digitalk' pour les patients SLA.**

## **Le service d'emprunt gratuit de dispositifs d'aide**

Une des raisons de l'existence de notre propre service d'emprunt est le long délai d'attente des services publics. L'importante charge administrative des services publics occasionne fréquemment des délais d'attente trop longs pour l'offre de dispositifs d'aide aux patients SLA. Il arrive souvent que l'autorisation d'emprunt d'un dispositif d'aide est délivrée au moment où la maladie a déjà évolué de telle sorte que le dispositif d'aide concerné n'est plus adapté. En d'autres termes, le caractère d'évolution rapide de la maladie rend souvent l'autorisation d'emprunt dépassée par les faits.

Il faut également être inscrit avant son 65ème anniversaire auprès des autorités concernées pour avoir droit aux interventions et/ou remboursements en cas d'achat de dispositif d'aide. Si vous êtes touché par la maladie après vos 65 ans, vous devez presque tout

payer vous-même, ce qui est une charge financière importante.

ALS M&D dispose d'appareils offerts après le décès de patients SLA, donnés par des clubs de services ou achetés par l'asbl même.

Tous ces dispositifs d'aide sont entretenus et adaptés par des spécialistes. Le service est optimal et professionnel.

Toute demande de réparation ou d'adaptation des dispositifs d'aide empruntés à ALS M&D doit être adressée à cette association. Les travaux ne sont exécutés que sur décision d'ALS M&D et par des professionnels. Toute réparation effectuée sans passer via l'asbl ou due à la négligence de l'emprunteur, ne sera pas prise en charge financièrement par ALS M&D.

## **Conditions d'emprunt de matériel**

L'activité principale d'ALS Mobility & Digitalk est le conseil et l'emprunt de dispositifs d'aide. L'emprunt d'un dispositif d'aide est entièrement gratuit. ALS M&D demande seulement une caution, qui varie selon le type de matériel demandé. Le pALS doit également être inscrit au préalable, gratuitement, auprès de la Ligue SLA.

Le montant de la caution est remboursé après restitution du dispositif emprunté.

Lors de l'emprunt, les dispositifs sont en bon état de marche, nettoyés et désinfectés. Il va de soi que nous nous attendons à ce qu'ils nous reviennent propres. La désinfection se fait aux frais d'ALS M&D. Nous demandons aux familles et amis de pALS de veiller à ce que les dispositifs d'aide soient nettoyés avant d'être rendus. Lorsque les dispositifs rendus sont souillés, nous sommes malheureusement obligés de garder toute ou une partie de la caution pour les frais de nettoyage.

Par la même occasion, nous tenons à faire remarquer que les dispositifs d'aide empruntés ne nous sont pas toujours rendus en temps utile mais parfois bien long





temps après que le patient ait fini de l'utiliser ou soit décédé. Ce qui est non seulement dommage vis-à-vis des autres patients qui attendent ces dispositifs mais également préjudiciable pour la Ligue SLA. Nous devons en tenir compte lors du remboursement de la caution.

Un contrat d'emprunt est établi, reprenant le matériel emprunté ainsi que le montant de la caution versée. Les conditions générales sont reprises au dos du contrat. Ainsi, les dispositifs d'aide empruntés restent la propriété d'ALS M&D. En cas de non-respect de ces conditions, ALS M&D se réserve le droit d'exiger un paiement pour la location, en fonction du type de dispositif concerné, ou la restitution du dispositif d'aide. Nonobstant l'endroit ou la provenance de l'emprunt, tout dispositif d'aide, propriété d'ALS M&D, doit être restitué au secrétariat à Leuven. Ce n'est qu'en procédant ainsi que la caution pourra être remboursée.

## Votre demande auprès des autorités belges

Lors de la rédaction de votre demande éventuelle auprès de l'instance que vous avez choisie (bureau régional, CICAT, assistant social...) il y a lieu d'attirer l'attention sur le caractère d'évolution rapide de la SLA. La demande doit donc se projeter dans l'avenir. Cela veut dire que si vous introduisez, par exemple, une demande pour un fauteuil roulant, ce dernier doit pouvoir s'adapter aux évolutions de la maladie. N'oubliez pas que le matériel, qui vous a été attribué par les autorités publiques, ne peut être remplacé qu'après 4 ans.

**Vous trouverez plus d'infos dans la rubrique ALS M&D, sur notre site web [ALS.be/fr](http://ALS.be/fr).**

## Frais de transport

Les dispositifs d'aide que vous désirez emprunter doivent être cherchés et rapportés à Louvain par vos soins. Cependant, si cela s'avère impossible, le transport peut être organisé par nous moyennant une participation financière. Elle s'élève à € 0,40 / km, avec une redevance minimale de € 20.

## Nouvelle politique relative aux équipements de mobilité

À compter du 01/01/2019, une nouvelle politique relative aux équipements de mobilité a été lancée en Flandre pour les personnes atteintes d'une « Snel Degeneratieve Aandoening (SDA) » (maladie dégénérative à évolution rapide). Lisez tout sur [vlaamsesocialebescherming.be](http://vlaamsesocialebescherming.be). Nous sommes là pour vous guider à travers cette nouvelle procédure via notre filiale spécialisée « ALS M&D ». Vous pouvez toujours nous consulter pour toutes informations et conseils, ainsi que pour toutes vos questions, remarques et problèmes / plaintes. Nous voulons bien les analyser, négocier, suivre, rapporter et publier.

**La Wallonie, Bruxelles et la Belgique germanophone ont toutes leurs politiques à eux. Bien entendu, les pALS de ces régions-là peuvent aussi nous contacter à travers ALS M&D.**

N'hésitez donc pas à nous contacter via [MenD@als.be](mailto:MenD@als.be) ou 016 / 23.95.82.

## Attention!

Depuis le 01/01/2019, les régions mènent chacune leur propre politique de ressources. En conséquence, la situation en Wallonie et dans les cantons de l'Est diffère de celle en Flandre.

À Bruxelles, les patients peuvent choisir entre le système flamand et le système wallon.



# Activités

**Maîtrisez-vous l'organisation d'activités? Aimeriez-vous utiliser ces talents pour la bonne cause? La Ligue SLA a besoin de vous! En 2018, nous aurions de nouveau toute une liste d'actions et d'événements où vous pouvez canaliser vos efforts, votre inspiration et votre énergie!**

**Vous pouvez trouver plus d'informations sur:**

**<https://ALS.be/fr/Participez-a-une-action-SLA>**

Bien sûr, nous voulons également inviter tout le monde à participer à une activité en faveur de la Ligue SLA. Vous n'avez pas toujours à les organiser vous-même. N'hésitez pas à participer à une activité qui recueillent des fonds pour la recherche scientifique sur la SLA. Soutenez les patients atteints de la SLA, une maladie invalidante et mortelle, et sympathisez avec ceux qui sont coincés dans une telle situation.

**Notre calendrier d'activités est en ligne:**

**<https://ALS.be/fr/activites>**

Vous pouvez également nous suivre via [Facebook](#) et [Twitter](#). Nous espérons que vous vous mobilisez aussi pour la SLA. Avez-vous des questions ou voulez-vous des conseils sur la meilleure façon de gérer votre propre action ou événement? N'hésitez pas à nous contacter via [events@ALS.be](mailto:events@ALS.be).



## Campagne de distribution de brochures aux notaires

En raison de manque de ressources financières, la Ligue SLA ne peut pas faire appel aux centres de distribution pour diffuser des brochures et des dépliants. C'est la raison pour laquelle nous demandons aux pALS et leurs familles de constituer un réseau coordonné dans notre lutte contre la SLA. Afin d'encourager le plus grand nombre possible de personnes d'enregistrer la Ligue SLA comme légataire dans leur testament en utilisant l'outil d'un légat en duo, nous vous demandons de distribuer [la brochure](#) « Chassez la SLA du monde et soutenez la recherche scientifique! » chez les notaires de votre région. Voulez-vous participer à cette campagne? Commandez vos brochures chez [events@ALS.be](mailto:events@ALS.be) et visitez les notaires de votre quartier pour les distribuer. N'oubliez pas de nous indiquer par courriel le nom et les coordonnées du notaire contacté : cela nous permettra d'étendre notre réseau de manière efficace.

Dans l'intérêt de cette campagne, nous recherchons des pALS engagés pour nous aider à développer son aspect visuel. Souhaitez-vous participer? Alors, envoyez un courriel à [events@ALS.be](mailto:events@ALS.be) en mentionnant que vous souhaitez participer. Nous vous enverrons ensuite un texte que vous pourrez répéter chez vous. De plus, nous vous demandons d'enregistrer votre message via smartphone et de nous le renvoyer. Votre appel apparaîtra sur nos médias et réseaux.

Nous vous remercions d'avance de votre coopération et espérons obtenir une vaste réponse.

## NOUS CHERCHONS UNE FEMME OU UN HOMME DE MÉNAGE AVEC UN COEUR CHAUD

Êtes-vous quelqu'un qui est adroit avec une serpillière, un chiffon et un spray nettoyant ? Ou êtes-vous quelqu'un qui aime que tout soit neuf brillant ? Alors, nous vous cherchons. La Ligue SLA cherche une personne motivée et prête à venir nettoyer nos bureaux et nos dispositifs sur une base volontaire. Il s'agit de l'entretien de la cuisine, le dépoussiérage des bureaux, le nettoyage du sol et des dispositifs, surtout des fauteuils roulants. De plus vous vous retrouvez dans une équipe chaleureuse et sociale.

Vous êtes intéressé à renforcer notre équipe de bénévoles ? Contactez-nous via [administratie@ALS.be](mailto:administratie@ALS.be) ou au n° 0496/46.28.02

# Élévateurs électriques pour chaises roulantes

La Ligue SLA dispose de plusieurs élévateurs électriques pour chaises roulantes avec lesquelles vous pouvez conduire votre chaise dans votre voiture d'une manière simple.

Ces ascenseurs révisés, de la marque Ricon, y compris tous les câbles de connexion, sont disponibles à la Ligue. Nous préférons aider des pALS de + 65 sans numéro d'enregistrement VAPH. De plus, nous disposons de quelques ascenseurs pour immeubles. Si vous avez des difficultés à vous déplacer chez vous ou dans les alentours, contactez-nous.

**Vous pouvez vous procurer d'une de ces élévateurs en nous contactant : par téléphone 016/23.95.82 ou en nous envoyant un courriel à [info@ALS.be](mailto:info@ALS.be)**



## BÉNÉVOLES RECHERCHÉS



Pour toutes sortes de tâches comme la traduction NL-FR-EN-DE, assistant(e) pour la collecte de fonds, aide administrative, technicien ou mécanicien, réseaux sociaux...

**Pour plus de tâches bénévoles, visitez notre site web [ALS.be/fr](http://ALS.be/fr), sous le thème Travailler pour la Ligue dans la rubrique Ligue SLA.**

## ADRESSES UTILES DES CENTRES DE RÉFÉRENCE NEUROMUSCULAIRES (CRNM)

### UZ Leuven

Herestraat 49, 3000 Louvain  
016 34 35 08  
[marielle.verbeek@uzleuven.be](mailto:marielle.verbeek@uzleuven.be)  
[www.uzleuven.be](http://www.uzleuven.be)

### UZ Gent

De Pintelaan 185, 9000 Gand  
09 332 62 29  
[secretariaatnrc@uzgent.be](mailto:secretariaatnrc@uzgent.be)  
[www.uzgent.be](http://www.uzgent.be)

### UZ Antwerpen

Wilrijkstraat 10, 2650 Edegem  
03 821 45 08  
[iris.smouts@uza.be](mailto:iris.smouts@uza.be)  
[www.uza.be](http://www.uza.be)

### Revalidatieziekenhuis Inkendaal

Inkendaalstraat 1, 1602 Vlezenbeek  
02 531 53 11  
[florence.moreau@inkendaal.be](mailto:florence.moreau@inkendaal.be)  
[www.inkendaal.be](http://www.inkendaal.be)

### UZ Brussel

Laarbeeklaan 101, 1090 Bruxelles  
02 477 88 16  
[veronique.bissay@uzbrussel.be](mailto:veronique.bissay@uzbrussel.be)  
[www.uzbrussel.be](http://www.uzbrussel.be)

### UCL Saint-Luc

AV. Hippocrate 10, 1200 Bruxelles  
02 764 13 11  
[peter.vandenbergh@uclouvain.be](mailto:peter.vandenbergh@uclouvain.be)  
[www.saintluc.be](http://www.saintluc.be)

### CHR de la Citadelle

Boulevard du 12ème de Ligne 1,  
4000 Liège  
04 225 61 11  
Neuro.: Pr. A. Maertens de Noordhout  
[alain.maertens@chrcitadelle.be](mailto:alain.maertens@chrcitadelle.be)  
Rendez-vous: 04 225 60 70;  
Secrétariat médical: 04 225 70 80;  
Secrétariat universitaire: 04 225 63 91  
[www.chrcitadelle.be](http://www.chrcitadelle.be)

### Erasmus Bruxelles

Route de Lennik 808, 1070 Bruxelles  
Responsable Dr. G. Rémiche:  
02 555 81 25 et 02 555 68 55;  
Docteur Françoise Degreef: 02 555 33 94;  
Assistante Géraldine Decrolière: 02 555 34 73  
[geraldine.decroliere@erasme.ulb.ac.be](mailto:geraldine.decroliere@erasme.ulb.ac.be)  
[www.erasme.ulb.ac.be](http://www.erasme.ulb.ac.be)



## **SACS DE BONBONS 3€** **MERCI POUR VOTRE SOUTIEN!**

Nous voilà en route pour une nouvelle édition de Music for Life! Diverses actions ont déjà été lancées, telles que la collecte de pièces rouges, la vente de belles chaussettes au logo de la Ligue SLA ou d'autres actions comme l'organisation de randonnées pédestres et cyclistes, un badminton de 25 heures et bien plus encore. Seriez-vous, comme nous, déjà dans les starting-blocks pour vous engager encore une fois dans la semaine la plus chaude de l'année?

En tout cas, [la Ligue SLA](#) se prépare déjà pour cette nouvelle édition de Music for Life. Nous vendons des sachets avec des bonbons délicieux et si vous êtes de passage, vous pouvez vous en procurer à notre secrétariat : 3 euros/sachet. Mais vous pouvez aussi acheter ces sachets pendant [la journée de formation interactive](#) du 19 juin qui aura lieu au Flanders Expo à Gand. Voilà, n'oubliez donc pas votre petite monnaie et soutenez la recherche !

