

Le legs en duo

Le legs en duo est une formule par laquelle votre succession est léguée en partie à une bonne cause. Grâce à cette formule légale particulière on vous donne la possibilité de soutenir la bonne cause de votre choix. Vos héritiers proches reçoivent plus d'héritage net puisqu'ils paient moins d'impôts sur leurs successions. Vous gardez le contrôle de votre patrimoine; c'est pourquoi les legs en duo sont essentiellement sans risques. Prenez donc rendez-vous chez votre notaire, avocat ou gestionnaire d'actifs, afin d'optimiser votre legs en duo. Vous trouvez plus d'informations dans le **dépliant** 'Participez à la lutte contre la SLA et soutenez la recherche scientifique'.



Help ALS de wereld uit en steun het wetenschappelijk onderzoek!
Participez à la lutte contre la SLA et soutenez la recherche scientifique !

Afin d'informer le plus grand nombre de personnes possible sur les legs en duo, la Ligue SLA lance une campagne de distribution des dépliants susmentionnés. Par la présente, nous vous demandons d'approvisionner les notaires dans votre environnement. Souhaitez-vous participer? Envoyez un courriel à events@ALS.be en indiquant le nombre souhaité de dépliants et le nom du ou des notaires où vous distribuerez ces dépliants.



SOUTENEZ-NOUS

BE28 3850 6807 0320
BIC BBRUBEBB

Pour des dons à partir de € 40 par an, vous obtenez une attestation fiscale.

Secrétariat national Ligue SLA Belgique asbl

Campus Sint Rafael
Kapucijnenvoer 33 B/1, blok H, 4ème étage
3000 Leuven

Tel.: +32(0)16-23 95 82
E-mail: info@ALS.be
Site web: www.ALS.be

www.facebook.com/ALSLiga

Nous vous recevons uniquement sur rendez-vous
Le lundi, mardi, jeudi et vendredi de 9h à 16h
Fermé le mercredi



e.r.: Evy Reviërs, Kapucijnenvoer 33 B/1, 3000 Leuven | ALS Liga - Ligue SLA



ALS.be SLA
ALS LIGA - LIGUE SLA

Fondée en 1995

Sous la haute protection de
S.M. la Reine

Membre de:



International Alliance
ALS/MND Associations

Qu'est-ce que la SLA ?

SLA signifie Sclérose Latérale Amyotrophique, une maladie progressive, non contagieuse mais mortelle caractérisée par la nécrose des motoneurons et des nerfs dans le tronc cérébral et la moelle épinière.

L'amyotrophie veut dire que les muscles ne reçoivent plus de stimulation, menant à leur disparition ou atrophie. La sclérose est le durcissement des motoneurons et des nerfs qui se trouvent latéralement dans la moelle épinière.

Que signifie la SLA pour un patient et son entourage ?

Paralysie progressive

A cause de la perte des motoneurons, les muscles deviennent incontrôlables et la paralysie se produit. Elle peut commencer dans n'importe quel groupe de muscles et mène à la paralysie totale des membres. Les fonctions de parole, de mastication, de déglutition et de respiration sont aussi atteintes. Les capacités mentales et sensorielles restent en revanche souvent intactes, ce qui rend la maladie encore plus cruelle.

Outils d'aide

A mesure que la maladie progresse, le patient doit employer de plus en plus de dispositifs d'aide chers et high-tech, comme une chaise roulante électrique avec des systèmes de navigation adaptés, un appareil respiratoire ou un ordinateur-communicateur. La maladie implique donc une charge financière lourde à porter. Les revenus familiaux baissent souvent alors que les coûts augmentent à une vitesse alarmante.

Soins

La maladie est également un coup dur pour la famille et les amis d'un patient SLA. En plus de répercussions psychosociales, les membres de famille sont souvent les premiers aides-soignants. Les efforts requis s'agrandissent à mesure que la maladie progresse.

Qui peut contracter cette maladie?

Sporadique ou héréditaire

La SLA n'est pas une maladie contagieuse. 90% des patients souffrent d'une forme sporadique ou non familiale (sALS). Ils contractent la maladie «accidentellement». Dans seulement 10% des cas on parle de la SLA héréditaire ou familiale (fALS). Dans la variante héréditaire, chaque descendant d'une personne atteinte de SLA a 50% de chance d'hériter le gène défectueux et ainsi de développer la maladie. Les symptômes des deux formes, fALS et sALS, sont les mêmes.

Plus de 200 décès par an

En Belgique, un millier de personnes souffrent continuellement de la SLA. Sur une base annuelle, plus de deux cents patients décèdent et au moins autant sont diagnostiqués de la SLA. Un patient atteint de SLA décède en moyenne 33 mois après le diagnostic. La SLA peut surgir à n'importe quel âge, mais rarement chez les enfants. Les hommes sont atteints plus fréquemment que les femmes.

Que fait la Ligue SLA ?

La ALS Liga België vzw / Ligue SLA Belgique asbl a été fondée en 1995 par un groupe de patients et leurs membres de famille. L'association s'est progressivement développée en une organisme professionnelle toujours prête pour les patients SLA et leurs proches. Les objectifs de la Ligue sont les suivants:

- Stimuler et financer la recherche scientifique sur la SLA via notre fonds de recherche A Cure for ALS.
- Mettre gratuitement des outils d'aide technique pour la communication et la mobilité à disposition (ALS Mobility & Digitalk).
- Informer les patients, les membres de famille et proches sur la maladie SLA.
- Fournir du soutien psychosocial aux patients et leurs familles.
- Service et conseils adéquats: budget d'assistance

personnelle (BAP), convention INAMI, soins à domicile (liaison) et séjour de soins à Middelpunt (MaMuze).

- Sensibiliser l'opinion publique.
- Défendre les droits des patients auprès des organismes compétentes et des autorités gouvernementales.
- Etablir des contacts avec des organismes internationaux afin de s'informer et d'échanger des données.
- Collecter des fonds afin d'aider et de soutenir les patients SLA.
- Organiser des moments de contacts / symposiums au niveau national et international.

Que pouvez-vous faire ?

La SLA Liga est pleinement engagée à aider, informer, acheter et prêter du matériel, sensibiliser, recueillir des fonds pour la recherche scientifique ... Nous dépendons entièrement de votre aide financière; après tout, nous ne recevons pas de subvention gouvernementale structurelle.

Il existe de nombreuses possibilités pour soutenir le fonctionnement de la Ligue, d'un don avec une déduction fiscale à partir de 40 € ou un don par SMS à 4334 à la rédaction d'un héritage de duo notarié. Un aperçu de toutes les possibilités et de la dépense exacte des dons peut être consulté via

www.ALS.be/fr/subventionner

Vous pouvez, bien sûr, toujours organiser vous-mêmes des actions externes, qui sont souvent des occasions parfaites pour soutenir la Ligue SLA.

Pour plus d'informations générales ou complémentaires, nous vous prions de contacter notre secrétariat ou de visiter www.ALS.be