



SOCIÉTÉ DE LA SCLÉROSE LATÉRALE AMYOTROPHIQUE DU QUÉBEC
AMYOTROPHIC LATERAL SCLEROSIS SOCIETY OF QUEBEC
LA MALADIE DE LOU GEHRIG'S DISEASE

MODÈLES DE LETTRES

TABLE DES MATIÈRES

Lettre de financement - de quelqu'un qui connaît une personne atteinte.....	2
Lettre de financement - d'une personne atteinte	4
Lettre de financement - général	6
Invitation à se joindre comme participant.....	7



La Société de la SLA du Québec
5415 rue Paré, bureau 200 Montréal (Québec) H4P 1P7
téléphone : (514) 725-2653 / 877-725-7725 / fax : (514) 725-6184
info@sla-quebec.ca www.sla-quebec.ca

Lettre de financement - de quelqu'un qui connaît une personne atteinte

Date

Nom
Compagnie
Adresse

M. ou Mme X,

OBJET : Demande de financement de La Société de la SLA du Québec

Cher/Chère M. ou Mme X,

Je vous écris puisque vous faites partie du réseau social élargi de Joan, qui comprend les membres de sa famille, ses amis et ses associés.

Comme vous le savez, la sclérose latérale amyotrophique (SLA) a été diagnostiquée chez ma sœur Joan en septembre dernier. La SLA, aussi connue sous le nom de maladie de Lou Gehrig, est une maladie neuromusculaire qui attaque les motoneurones de la moelle épinière et du cerveau, ce qui, avec le temps, entraîne la paralysie totale. La personne atteinte perd graduellement la capacité de se mouvoir, de parler, d'avaler et, ultimement, de respirer par elle-même. La cause de cette maladie demeure inconnue, et il n'existe toujours pas de remède.

Une mère et une grand-mère extraordinaire, talentueuse et aimante, Joan a été frappée de cette maladie dévastatrice. Elle a maintenant besoin de votre aide et de votre soutien pour amasser des fonds qui serviront à financer la recherche pour un remède, et à aider d'autres personnes qui doivent chaque jour affronter cette maladie.

Joan désire conscientiser la population au sujet de la maladie, à laquelle elle et plus de 2 500 Canadiens doivent faire face chaque jour. Voici comment vous pouvez aider.

Nous organisons, le [date], notre MARCHÉ pour la SLA annuelle à [nom du parc ou de la ville]. Nous avons besoin de votre aide. Les fonds amassés serviront à financer la recherche d'un traitement et d'un remède pour la SLA. Ils serviront également à aider les personnes qui, comme Joan, vivent avec la SLA, afin qu'ils reçoivent le soutien et l'aide dont elles ont besoin pour affronter les difficultés de leur vie quotidienne.

Joignez-vous à l'équipe de Joan et amassez des fonds auprès de votre famille, de vos amis et de vos associés. Communiquez avec moi et je vous expliquerai en détail la marche à suivre. Si vous le préférez, vous pouvez également participer en faisant un don. Les chèques doivent être faits à l'ordre de la Société de la SLA de [province ou territoire] et postés à l'adresse suivante :

Adresse de la Société de la SLA provinciale

Vous pouvez également consulter le site Web www.sla-quebec.ca pour vous joindre à l'équipe de Joan. Le lien menant à la page de l'équipe de Joan est : [insérez le lien vers la page de la collecte de fonds]. Vous pouvez également faire un don en ligne et publier un message pour l'équipe à cet endroit.

Merci beaucoup pour votre appui.

Sincères salutations,

(signature)

Nom

Lettre de financement - d'une personne atteinte

Date

Nom

Compagnie

Adresse

M. ou Mme X,

OBJET : Demande de financement de La Société de la SLA du Québec

Cher/Chère M. ou Mme X,

Je m'appelle Elaine Cook et j'aimerais vous faire part de mon expérience avec la sclérose latérale amyotrophique (SLA).

La SLA, aussi connue sous le nom de maladie de Lou Gehrig ou maladie des motoneurones, est une maladie neuromusculaire qui attaque les motoneurones de la moelle épinière et du cerveau, ce qui, avec le temps, entraîne la paralysie totale. La personne atteinte perd la capacité de se mouvoir, de parler, d'avaler et, ultimement, de respirer par elle-même. La SLA est mortelle.

Quatre-vingts pour cent des personnes atteintes de la SLA en meurent dans les deux à cinq ans suivant le diagnostic. La cause de cette maladie est inconnue, et il n'existe pas de remède. Tout ce qui peut être fait vise à traiter les symptômes et à améliorer la qualité de vie de la personne atteinte. Il ne s'agit pas d'une maladie rare. En fait, on estime à l'heure actuelle que de 2 500 à 3 000 Canadiens vivent avec la SLA. La **Société de la SLA du Québec** s'engage à améliorer la qualité de vie des personnes atteintes, à apporter du soutien aux membres de la famille, aux aidants, et à poursuivre la recherche. Elle est le seul organisme du genre au Québec.

Laissez-moi vous raconter mon histoire. J'étais une infirmière immatriculée et j'ai travaillé pendant 30 ans dans un hôpital universitaire. Je me suis toujours perçue comme un exemple de bonne santé. J'étais en forme, forte et rarement malade. J'allais au travail à vélo lorsque le temps le permettait. J'aimais marcher, faire de la danse aérobique, jouer au tennis et jardiner.

En 1998, j'ai remarqué que je ne me déplaçais pas aussi aisément sur le court de tennis, et que je tombais souvent. J'ai développé une faiblesse dans ma cheville droite et, en me disant que c'était sans doute la raison pour mes chutes, je suis allée voir mon médecin de famille pour qu'il me donne un « remède miracle ». Ce remède n'existe pas. En novembre 1999, alors que j'avais 51 ans, on a diagnostiqué ma SLA, et ma vie s'est écroulée.

Nous organisons, le [date], notre # e MARCHÉ pour la SLA à [nom de la ville]. Nous avons besoin de votre aide. Les fonds amassés serviront à financer la recherche d'un traitement et d'un remède pour la SLA. Ils aideront également les personnes atteintes de la SLA, dont moi-même, à recevoir du soutien et de l'aide. Il existe un besoin énorme pour de l'équipement. Au fil des années, je suis passée d'une canne à une marchette, puis à un scooter, à un fauteuil roulant motorisé et j'ai dû faire installer un ascenseur mécanique dans ma maison. Tout ce matériel est nécessaire pour me permettre de vivre chez moi, avec ma famille.

Vous pouvez aider en participant à la prochaine Marche, ou en faisant un don à un des participants. Les chèques doivent être faits à l'ordre de la Société de la SLA de [province ou territoire] et postés à l'adresse suivante :

Adresse de la Société de la SLA provinciale

Veillez songer à faire votre don en ligne à l'adresse www.sla-quebec.ca [ou indiquer l'hyperlien vers votre page personnelle de collecte de fonds], puisque les dons faits par Internet nous permettent d'économiser des frais d'administration et permettent aux donateurs d'obtenir instantanément leur reçu aux fins de l'impôt.

Merci pour votre appui.

Sincères salutations,

(signature)

Elaine Cook

Lettre de financement - général

Date

Nom
Compagnie
Adresse

M. ou Mme X,

OBJET : Demande de financement de la Société de la SLA du Québec

Cher/Chère M. ou Mme X,

Il m'a fait un grand plaisir de vous rencontrer lors de ... / de vous parler le Tel que mentionné, la sclérose latérale amyotrophique (SLA) est une maladie neuromusculaire mortelle. La SLA attaque les neurones moteurs du corps ou des cellules nerveuses. Les personnes atteintes deviennent prisonnières de leur corps. Il n'existe aucun traitement qui puisse guérir la SLA ou prolonger à long terme la vie des personnes atteintes.

La Société de la SLA du Québec s'engage à améliorer la qualité de vie des personnes atteintes, à apporter du soutien aux membres de la famille, aux aidants, et à poursuivre la recherche. Elle est le seul organisme du genre au Québec.

Je me suis impliqué avec la Société de la SLA lorsque (Votre histoire)

Exemples:

- lorsque mon père était atteint.
- Depuis son décès, je continue à m'impliquer comme bénévole de ...
- Je participe à d'autres activités de levée de fonds de la Société et je fais tout mon possible de sensibiliser les gens et le public sur cette maladie dévastatrice.

Merci de nous supporter dans nos efforts d'offrir les meilleurs services possible aux familles touchées par la SLA et de continuer de subventionner la recherche.

Je vous remercie à l'avance de votre soutien.

Veuillez agréer l'expression de nos salutations les plus reconnaissantes.

Signature

Invitation à se joindre comme participant

Date

Nom

Compagnie

Adresse

M. ou Mme X,

Objet : Invitation à joindre le événement X

Cher M. XXXX,

Un père de trois enfants ne parvient plus à tenir le bâton de hockey de son fils lorsqu'il l'accompagne à son entraînement ...

Un professeur n'arrive plus à bien articuler...

Un directeur de banque a de la difficulté à signer un contrat...

Ces personnes vivent les premiers symptômes de la SLA (sclérose latérale amyotrophique). Connue également sous le nom de Maladie de Lou Gehrig, la SLA s'attaque aux neurones moteurs ou aux cellules nerveuses. Le patient décède environ deux à cinq ans après le diagnostic. Graduellement, la SLA détruit les neurones moteurs et la personne atteinte voit ses capacités diminuer ; difficulté à marcher, à parler, à avaler et à respirer, sans que ses facultés intellectuelles ne soient affectées. Les personnes atteintes deviennent prisonnières de leur corps.

La Société de la SLA du Québec s'engage à améliorer la qualité de vie des personnes atteintes, à apporter du soutien aux membres de la famille, aux aidants, et à poursuivre la recherche. Elle est le seul organisme du genre au Québec.

Pour une **Xième** année consécutive, la société de la SLA du Québec organisera **XXXX qui rassemblera plusieurs personnalités pour participer à une joute de balle molle**. La/Le **XX** aura lieu le **date** au **endroit**. Cet événement permettra de recueillir des fonds et faire connaître la SLA. **Vous trouverez ci-joint le programme/photos/documents de l'année précédente pour vous donner une idée de ce en quoi l'événement consiste.**

Décrire les faits saillants de l'événement, personnalités présentes, déroulement grosso modo de la journée.

Cette lettre a pour but de solliciter votre **participation** lors de cet événement spécial qui a pour objectif de ramener à Québec quelques-uns des plus populaires joueurs de l'histoire des Nordiques et plusieurs célébrités du monde sportif et artistique pour un match amical de softball.

Comme vous le savez, la collecte de fonds est un domaine très concurrentiel. Nous nous devons de proposer des projets originaux. Je suis persuadée que nous avons un concept unique. Avec la collaboration de personnes, telles que vous, impliquées dans cet événement, je suis convaincue que nous réussirons à sensibiliser le grand public à la cause de la SLA au Québec.

Au plaisir d'avoir un retour de votre part sous peu.

Signature, Titre