



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



# PROPOSITION de FINANCEMENT et de PARTENARIAT

« Partisans, au cours des deux dernières semaines, vous avez eu connaissance de la mauvaise nouvelle que j'ai eue. Pourtant aujourd'hui, je me considère l'homme le plus chanceux de la Terre. »

*Discours d'adieu de Lou Gehrig, 4 juillet 1939*

# Qu'est-ce que la SLA?

**La SLA vous vole tout...**

**Vos bras.**

**Votre voix.**

**Vos jambes.**

**Votre vie.**

**La sclérose latérale**

**amyotrophique (SLA)** est une maladie neuromusculaire à évolution rapide dont **l'issue est toujours mortelle.**

Elle **s'attaque aux neurones** qui commandent les muscles moteurs, entraînant à terme **la paralysie complète**, alors que ses facultés mentales demeurent intactes.

**Chaque jour**, la SLA fait jusqu'à **trois victimes au pays**. En une année, cette maladie cause **plus de décès que la sclérose en plaques, la fibrose kystique et la dystrophie musculaire réunies.**

À l'heure actuelle, on ignore les causes de la SLA et **il n'existe aucun moyen de la guérir.**



Dans **90 %**  
**des cas,**  
l'espérance de vie  
**est de**  
**2 à 5 ans**

**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...**

***Que feriez-vous pendant que vous en êtes encore capable?***

# POURQUOI DEVENIR UN PARTENAIRE?

**La SLA affecte toute la famille: physiquement, émotionnellement et financièrement. Vos dons nous aident à faire une différence concrète.**



**Dr. Jean-Pierre Julien**  
Professeur titulaire affilié avec l'Université Laval



**Vincent Damphousse**  
Ambassadeur depuis 2006

## Offrir du soutien

La Société de la SLA du Québec est un organisme sans but lucratif à vocation communautaire qui consacre ses efforts à l'amélioration de la vie des personnes confrontées à la SLA et de leurs proches.

**Nos services et programmes comprennent:**

- des groupes de soutien
- des services psychosociaux
- des services d'information et d'orientation
- des prêts d'équipement et de l'aide financière
- des visites à domicile
- des programmes adaptés pour les familles
- des conférences
- des activités sociales

## Trouver un remède

Il n'existe aucun moyen connu de guérir la SLA ni de ralentir sa progression de manière importante. La recherche demeure donc le seul espoir de tous ceux qui luttent contre la maladie.

**Chaque année, nous travaillons en collaboration avec la Société de la SLA du Canada afin de financer des projets de recherche canadiens sur la maladie.**

Des équipes de chercheurs à Montréal, Québec, London, Toronto et Vancouver sont à l'avant-garde des efforts de recherche sur la scène internationale et ont réalisé des découvertes importantes qui ont contribué à approfondir notre compréhension de la maladie.

## Sensibiliser

Souvent, à l'annonce de leur diagnostic, les personnes qui ont la SLA et leurs proches n'avaient jamais entendu parler de cette maladie.

De même, de nombreux spécialistes de la santé connaissent mal les premiers symptômes de la SLA, ce qui rend le processus de diagnostic long et laborieux.

**Le travail de sensibilisation auprès de la population en général, des décideurs politiques et du milieu de la santé est essentiel pour assurer le support et les soins nécessaires à toute la famille. Sensibiliser signifie également lever des fonds pour supporter nos programmes et trouver une cure.**



## En faisant un don annuel

Notre mission est d'aider les gens à vivre avec la SLA. En faisant un don annuel, vous ne donnez pas que de l'argent. Vous donnez rapidement accès à de l'équipement et du support à des gens qui ont des besoins pressants et ainsi, contribuez à améliorer leur quotidien, et ce à toutes les étapes de la maladie.



## En devenant un partenaire officiel

En appuyant le travail de la Société de la SLA du Québec, nos partenaires officiels peuvent profiter de diverses occasions de visibilité dans la communauté et les médias parmi toutes nos activités. Six niveaux de partenariat sont offerts. Nous pouvons également adapter nos forfaits à vos besoins de visibilité et de «team building» afin de répondre à vos objectifs marketing.



## En commanditant un événement

Tout au long de l'année, nos supporters partout dans la province s'activent à pied, à vélo, en gymnase, sur les verts et dans les gradins pour la SLA. Ces événements sont d'excellents moyens de sensibiliser le public à la SLA et de recueillir des fonds pour maintenir la qualité des services que nous offrons et notre soutien à la recherche. Pour commanditer un événement particulier ou mettre sur pied une équipe aux couleurs de votre entreprise, communiquez avec nous.



## Joignez-vous à l'Équipe Proudfoot

En juin 2007, l'ancien joueur des Alouettes Tony Proudfoot a annoncé qu'il était atteint de la SLA. Avec l'aide de sa famille, il a créé le Fonds Tony Proudfoot, pour aider la Société de la SLA du Québec à remplir sa mission et soutenir le Fonds de recherche sur la SLA de l'Institut neurologique de Montréal. Tony nous a quitté en 2010, mais son rêve se poursuit grâce à l'appui inébranlable des Alouettes de Montréal ainsi que par le biais d'activités diverses durant l'année.

# NOS ÉVÉNEMENTS

La Société de la SLA du Québec est fière de présenter divers événements de levée de fonds tout au cours de l'année. Les niveaux de commandites offerts varient et incluent de multiples possibilités de visibilité, d'échantillonnage de produits, la participation de vos employés aux activités, du marketing social et/ou des programmes promotionnels.

## Roulez pour la SLA

Événement cycliste de trois jours où 150 cyclistes, principalement issus du monde des affaires, parcourront 100 km par jour. Des cyclistes de tous les niveaux sont attendus. Associez-vous à un événement en pleine effervescence ou formez votre propre équipe corporative. Notre but est de pallier aux dépenses reliées à l'événement par le biais de commandites, permettant ainsi d'attribuer la totalité des fonds recueillis à notre mission.



## Marches pour la SLA

Nos événements les plus mobilisateurs. Des milliers de personnes marchent, courent et roulent chaque année en l'honneur ou à la mémoire d'une personne atteinte de la SLA Montréal, Québec, Sherbrooke, Charlevoix, Baie-Comeau et Gatineau. Une belle opportunité pour faire la démonstration de vos produits et services au sein d'un vaste auditoire et obtenir une reconnaissance immédiate.



## Classique de golf présidée par Vincent Damphousse en collaboration avec Clublink

874 000 \$ ont pu être amassés depuis l'inauguration de l'événement en 2008 grâce à Vincent Damphousse et son implication envers la cause ainsi que le support de Clublink. Quatuors et commandites disponibles.



**PARTENAIRE OFFICIEL DE LA SOCIÉTÉ DE LA SLA OU COMMANDITAIRE**

DROITS ET BÉNÉFICES	Tous les événements	Commandite d'un événement				
	Partenaire Officiel 25 000 \$	15 000 \$	10 000 \$	5 000 \$	2 500 \$	1 000 \$
<b>VISIBILITÉ AVANT L'ÉVÈNEMENT</b>						
Inclusion du logo, nom ou mention dans la promotion avant l'évènement						
TV	X	X				
Radio	X	X	X			
Journaux	X	X	X	X	X	
<b>VISIBILITÉ SUR LE SITE</b>						
Bannières de 3' x 8' (fournies par les commanditaires)	X (4)	X (3)	X (2)	X (1)		
Remerciements verbaux par le MC	X	X	X	X	X	X
Affichage sur le panneau des commanditaires et donateurs	Logo	Logo	Logo	Nom	Nom	Nom
Projection à l'écran	X	X	X	X	X	
<b>UNIFORMES</b>						
Logo sur l'uniforme officiel	X	X	X	X	X	
<b>DISTRIBUTION SUR LE SITE</b>						
Possibilité de distribuer votre produit ou matériel promotionnel	X	X	X	X		
<b>PROPRIÉTÉS IMPRIMÉES</b>						
Programme souvenir	Logo	Logo	Logo	Logo	Nom	Nom
Annonce dans le programme souvenir	Pleine page couleur	Pleine page	Pleine page	1/2 page		
Affiches	Logo	Logo	Logo	Logo		
Communiqué de presse	Nom	Nom	Nom	Nom	Nom	
Bulletin trimestriel de la Société de la SLA du Québec	Logo	Logo	Logo	Logo	Nom	Nom
<b>PROPRIÉTÉS ÉLECTRONIQUES</b>						
Site web de la Société de la SLA du Québec (Logo + hyperlien)	X	X	X	X	X	
Infolettre de l'évènement	X	X	X	X	X	
<b>DROITS PROMOTIONNELS</b>						
Utilisation du logo de l'évènement	X	X	X	X	X	
Mention « Fier partenaire de (Nom de l'évènement) »	X	X	X	X	X	

La Société de la SLA serait heureuse de développer avec vous un programme de dons et de commandites fait sur mesure pour vous et qui s'intégrerait dans le cadre de votre stratégie de marketing, de relations publiques et de vos politiques de dons.

PAS DE REÇU DE CHARITÉ POUR TOUTES LES OPTIONS DE COMMANDITE MENTIONNÉES CI-HAUT.

L'inventaire promotionnel de chaque événement peut varier.

Dons en produits aussi acceptés.



*La centaurée bleue est l'emblème floral de la SLA.  
Malgré son apparente fragilité, elle est d'une  
grande rusticité et pousse partout au Canada.*

*Comme la centaurée, les personnes atteintes de SLA  
font preuve d'une grande ténacité face à la maladie.*



SOCIÉTÉ DE LA SCLÉROSE LATÉRALE AMYOTROPHIQUE DU QUÉBEC  
AMYOTROPHIC LATERAL SCLEROSIS SOCIETY OF QUEBEC

LA MALADIE DE LOU GEHRIG'S DISEASE

[www.sla-quebec.ca](http://www.sla-quebec.ca)

**Pour de plus amples informations**

## La Société de la SLA du Québec

5415, rue Paré, bureau 200  
Mont-Royal, QC H4P 1P7

514-725-2653 | 1-877-725-7725

[www.sla-quebec.ca](http://www.sla-quebec.ca) | [info@sla-quebec.ca](mailto:info@sla-quebec.ca)

N<sup>o</sup> d'enregistrement comme organisme de bienfaisance

11915 3187 RR0001