



Jocelyn GROG initiateur de l'opération et Mr LEGRAND du club de Basse Goulaine entourant la Présidente

Peu de gens connaissent la SLA (Sclérose latérale amyotrophique) communément appelée maladie de Charcot et qui pourtant fait des ravages : un nouveau cas toutes les 6 heures, un décès toutes les 11 heures ! C'est pourquoi une association a vu le jour : S.L.Action ou Agir pour donner de l'espoir, qui s'est fixé pour principaux objectifs de faire connaître la maladie, inciter les pouvoirs publics à donner à la recherche les moyens nécessaires à une avancée notable, créer un espace de communication pour les malades et leurs familles. Née il y a dix-huit mois, cette association a vu le jour grâce aux parents de Cyril, un jeune homme de 32 ans, brutalement atteint par cette maladie qui touche principalement des adultes entre 40 et 65 ans, voire des sujets plus jeunes depuis quelques années. L'évolution est hélas rapide et l'espérance de vie ne dépasse guère cinq ans après le diagnostic.

Annie et Guy Gouraud sont ainsi depuis plusieurs années, complètement impuissants face à la maladie de Cyril (aujourd'hui 36 ans) à qui il ne reste plus que de faibles signaux pour communiquer. Son esprit restant en revanche toujours actif. C'est une véritable déclaration de guerre que sa famille a faite à la maladie, en organisant régulièrement des manifestations pour recueillir des fonds qui visent à la construction d'une « maison de répit » pour les malades. Un magasin de sport goulainais s'est fait l'écho d'une remise de maillots à une vingtaine de clubs de l'agglomération qui ont acheté pour 50 € symboliques un jeu de 11 maillots pour leurs joueurs, la totalité des sommes recueillies revenant à l'association. De quoi redonner un peu de sourire aux proches de Cyril qui continuent à se battre courageusement.

Renseignements www.slaction.eu ou 06 50 46 81 76.