

Communiqué de presse

Lausanne, le 30 mai 2013

Journée mondiale de la SEP plus de 3'000 devises personnelles déposées

La journée mondiale de la SEP s'est déroulée pour la cinquième fois le 29 mai 2013. La Société suisse de la sclérose en plaques a recueilli sur l'ensemble de la Suisse plus de 3'000 devises personnelles – un beau succès.

L'action a été préparée par la Société SEP en amont de la journée mondiale sur Facebook, Twitter, Instagram et sur la page web de la Société. Les plus de 3'000 devises personnelles seront maintenant converties par les sponsors partenaires en un don de 21'000 francs. Celui-ci permettra de créer en 2014 un véritable forum d'échange sur le site internet de l'association dans les trois langues nationales.

Vivre avec la SEP

La SEP de Stephanie Bysäth, 25 ans, a été diagnostiquée il y a quatre ans. Pour cette jeune femme, accepter la maladie n'a pas été facile. En tant qu'assistante médicale, elle savait ce qu'une vie avec la SEP pouvait signifier. En 2012, elle a toutefois participé à une manifestation organisée par la Société SEP pour les jeunes atteints de SEP afin d'échanger son expérience avec d'autres personnes dans la même situation. Stephanie en est convaincue: *«Dans des situations difficiles, je suis contente de savoir qu'il existe une société de la SEP qui me soutient et peut continuer à m'aider.»*

«L'échange entre les personnes atteintes et les proches aidants devient toujours plus important. Aujourd'hui, les personnes atteintes s'informent beaucoup par les médias sociaux. La transformation de notre plate-forme en ligne en un forum moderne doit et pourra se faire en 2014 », a indiqué Patricia Monin directrice de la Société SEP. Les dons recueillis grâce aux devises personnelles seront consacrés à ce projet.

Active dans le monde entier depuis 1959

La Société SEP a été fondée il y a plus de 50 ans afin de sensibiliser le public à la situation des personnes atteintes de SEP et de promouvoir la collaboration interdisciplinaire entre les professionnels. Aujourd'hui, la Société SEP est à disposition des personnes atteintes de SEP et leurs proches. Elle offre de nombreuses prestations, notamment du conseil social, des vacances en groupe, des informations et manifestations autour de la SEP. En outre, elle soutient des projets de recherche en Suisse pour continuer à étudier la maladie, toujours incurable, et développer de nouveaux traitements. Les symptômes de la maladie incluent des troubles de la vision et de l'équilibre, une paralysie des jambes, des bras et des mains ainsi que des douleurs et des dysfonctionnements de la vessie et de l'intestin.

Impossible de déclarer forfait. Aidons les personnes atteintes de SEP à gagner la partie.

La SEP est une maladie inflammatoire du système nerveux. On compte en Suisse quelque 10'000 personnes souffrent de sclérose en plaques. Chaque jour, une personne reçoit le diagnostic de SEP.

La Société SEP poursuit trois buts principaux : elle s'engage pour une plus grande autonomie des personnes atteintes de SEP ; elle encourage et soutient la recherche SEP ; enfin, elle favorise une bonne collaboration interdisciplinaire des institutions et professionnels qui accompagnent les personnes atteintes de SEP.

www.sclerose-en-plaque.ch · **Compte CCP 10-10946-8**

**Stephanie Bysäth, 25 ans, atteinte de SEP**

Elle souffre notamment de:

- grande fatigue
- tremblements des mains
- incontinence
- troubles de l'équilibre



Pour de plus amples informations et du matériel photographique, veuillez contacter:

Société suisse de la sclérose en plaques

Regula Muralt Spescha

Responsable Relations publiques & Recherche de fonds

Josefstrasse 129, 8031 Zürich

T 043 444 43 43, F 043 444 43 44

rmuralt@multiplesklerose.ch / www.sclerose-en-plaques.ch