L’association Le Mont de l’Espoir partage ses correspondances avec le ministre de la Santé

Pour informer sur la maladie de Charcot,

une maladie incurable à l’issue fatale avec 2500 nouveaux cas par an en France.

**Colombier le Jeune – Le 24 Mai 2022 –** L’association Le Mont de l’Espoir annonce le partage du courrier reçu du ministre des solidarités et de la santé, Olivier Veran, le 2 mai 2022 dans le but de faire bénéficier des informations officielles et précises qu’il contient à toutes les personnes touchées par la SLA, Sclérose Latérale Amyotrophique, ou maladie de Charcot.

“*Nous remercions Monsieur Veran pour les précisions apportées dans son courrier, cette lettre apporte des informations officielles et précises sur ce que fait la France dans la lutte contre cette maladie incurable et à l’issue fatale* ” déclare Nicole Despesse, présidente de l’association Le Mont de l’Espoir.

Toutes les personnes confrontées à cette maladie et n’ayant aucune thérapie proposée, 2500 nouveaux cas par an en France, ont un besoin fort d’informations précises sur ce que font réellement les autorités de santé et la recherche sur ce sujet.

“Le diagnostic de la maladie de Charcot est souvent un des défis psychologiques les plus éprouvants de leur vie pour les malades et les familles.” déclare Nicolas Chantier, Vice-président de l’association Le Mont de l’Espoir, “Dans ces moments-là, trouver et recevoir la bonne information est une nécessité absolue, le partage de cette lettre contribue à répondre à ce besoin”.

L’association met à disposition des personnes intéressées une copie de la lettre du ministre à la présidente de l’association sur une page dédiée de son site internet :

<https://www.montespoir.fr/Nos-correspondances>

Sur cette page, une copie de la lettre au format pdf avec extraction de texte par “OCR“ est disponible en téléchargement, et une transcription de l’intégralité de la correspondance y est également disponible.

###

# A propos du Mont de l’Espoir:

Le Mont de l’Espoir est une association loi 1901 active face à la maladie de Charcot contre laquelle nous n’avons aucun moyen de prévention ni aucune thérapie disponible à ce jour. Le Mont de l’Espoir est une petite association locale dont le but est d’être utile en aidant un malade à la fois, efficacement. Puis plus tard, puisque l’issue de la maladie est fatale, les équipements spéciaux maintenus en bonne conditions pourront servir à nouveau, avec d’autres malades.

L’association rassemble des contributions sous forme de dons en numéraire, de dons en nature, ou de bénévolat pour aider le malade et sa famille à affronter la maladie et ses conséquences.

L’association consacrera ses éventuels excédents en numéraire au soutien à la recherche, par dons à l’ARSLA (Association pour la Recherche sur la SLA - <https://www.arsla.org/> ).

Domiciliation : 55, Chemin de la Croze – 07270 Colombier le Jeune.

Site officiel : [www.montespoir.fr](http://www.montespoir.fr)

Espace Presse : <https://www.montespoir.fr/Espace-Presse>

Page facebook : <https://www.facebook.com/MontEspoir>

Chaine YouTube: <https://www.youtube.com/channel/UC9nksq3Lzwelgi1mcLWVw0g>

La déclaration de l’association Le Mont de l’Espoir au journal officiel est consultable ici :

<https://www.journal-officiel.gouv.fr/pages/associations-detail-annonce/?q.id=id:202200170085>

# Contact presse:

Nicolas Chantier – Vice-président, chargé de communication.

[contact@montespoir.fr](mailto:contact@montespoir.fr)

# Pour plus d’informations:

[www.montespoir.fr](http://www.montespoir.fr)