

# Nouvelle fondation pour la recherche en faveur de la maladie de Parkinson

Autor(en): [s.n.]

Objektyp: **Article**

Zeitschrift: **Parkinson : das Magazin von Parkinson Schweiz = le magazine de Parkinson Suisse = la rivista di Parkinson Svizzera**

Band (Jahr): - **(1998)**

Heft 51

PDF erstellt am: **20.06.2024**

Persistenter Link: <https://doi.org/10.5169/seals-815516>

## **Nutzungsbedingungen**

Die ETH-Bibliothek ist Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Inhalten der Zeitschriften. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern.

Die auf der Plattform e-periodica veröffentlichten Dokumente stehen für nicht-kommerzielle Zwecke in Lehre und Forschung sowie für die private Nutzung frei zur Verfügung. Einzelne Dateien oder Ausdrucke aus diesem Angebot können zusammen mit diesen Nutzungsbedingungen und den korrekten Herkunftsbezeichnungen weitergegeben werden.

Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Die systematische Speicherung von Teilen des elektronischen Angebots auf anderen Servern bedarf ebenfalls des schriftlichen Einverständnisses der Rechteinhaber.

## **Haftungsausschluss**

Alle Angaben erfolgen ohne Gewähr für Vollständigkeit oder Richtigkeit. Es wird keine Haftung übernommen für Schäden durch die Verwendung von Informationen aus diesem Online-Angebot oder durch das Fehlen von Informationen. Dies gilt auch für Inhalte Dritter, die über dieses Angebot zugänglich sind.

# Nouvelle fondation pour la recherche en faveur de la maladie de Parkinson

**L'assemblée générale de l'Association Suisse de la maladie de Parkinson s'est déroulée mi-juin 1998 à Soleure. La création de la fondation Annemarie Opprecht a été annoncée à cette occasion. Son but est de soutenir la recherche en faveur de la maladie de Parkinson. Un prix de la recherche sera décerné régulièrement. Le montant considérable dont il est pourvu sera alimenté par les intérêts du capital de la fondation.**

L'assemblée générale de l'Association Suisse de la maladie de Parkinson s'est terminée par une surprise. Le président sortant, M. Lorenz Schmidlin, a annoncé la création d'une fondation pour soutenir

et encourager la recherche en faveur de la maladie de Parkinson. Les intérêts du capital de la fondation serviront à financer un prix international de la recherche qui sera décerné tous les trois ans. La fondation porte le nom de sa généreuse donatrice, Mme Annemarie Opprecht, membre de l'Association Suisse de la maladie de Parkinson et elle-même atteinte de la maladie de Parkinson. Le jury scientifique est constitué de cinq spécialistes de la maladie de Parkinson. Il décernera régulièrement (la première fois au printemps 1999) le «prix Annemarie Opprecht». Ce montant s'élève à Fr. 100'000.-.

Monsieur Lorenz Schmidlin, président depuis de nombreuses années, a remis son mandat à M. Bruno Laube lors de l'assemblée générale de cette année. M. Lau-

be était membre de la direction de la caisse suisse de réassurance. L'Association Suisse de la maladie de Parkinson, sous la présidence de M. Schmidlin, s'est développée en une institution de santé publique de moyenne grandeur. Il s'est investi pendant six ans en faveur des intérêts des parkinsoniens et de leurs proches. L'Association Suisse de la maladie de Parkinson a décerné à l'unanimité à M. Schmidlin la qualité de membre d'honneur pour son engagement soutenu.

Une table ronde, avec la maladie de Parkinson pour thème, s'est déroulée pendant la matinée sous la direction de M. Alwin Gasser, modérateur auprès de la radio DRS1. Des experts de renom ont répondu aux questions du public (lire article p. 20). (am)

## Préface du nouveau président de l'ASmP

**Il a été nommé au sein du comité l'année dernière déjà et il est le nouveau président de l'ASmP depuis l'assemblée générale à Soleure. M. Bruno Laube est domicilié à Unterengstringen ZH, il est économiste et il était membre de la caisse suisse de réassurance à Zurich pendant de nombreuses années. M. Laube est marié et père de deux filles. Il vous livre ses réflexions sur son mandat dans le texte qui suit.**

• de Bruno Laube

Vous m'avez élu comme nouveau président de l'Association lors de l'assemblée générale de cette année à Soleure. Je vous remercie de votre confiance et, si un jour vous deviez faire des comparaisons entre les attentes et ce qui a été réalisé, j'espère que le bilan sera positif. L'Association s'est fortement développée ces dernières années et cela sous tous les rapports. Que cette croissance ait pu être gérée est en grande partie à mettre au profit de M. Schmidlin, désormais mon «prédécesseur». C'est avec un souci du détail qu'il me familiarise avec mes charges depuis 18 mois. Je lui suis reconnaissant pour son engagement et le remercie de ses conseils. La devise de notre Association est «En

marche, malgré tout!». Ce n'est qu'avec le temps que j'ai réellement compris la complexité et la signification de cette devise. Elle s'adresse en réalité aussi bien aux patients, proches, soignants, qu'aux médecins, etc. Mais elle s'applique aussi au secrétariat central et à toute l'Association. L'ASmP est en mouvement et tient le cap. Dans un proche avenir, nous devons orienter le cours de notre Association sur les objectifs suivants:

- Créer des ressources personnelles pour que les groupes d'entraide puissent être qualitativement renforcés. Nos prestations doivent également être accessibles à ceux qui jusqu'ici ne peuvent pas ou ne veulent pas faire partie de nos groupes d'entraide. C'est précisément la tâche principale de notre Association; mais nous avons besoin de votre collaboration à tous les niveaux pour mener cela à bien.
- Agrandir notre Association en augmentant continuellement l'effectif de ses membres; il faut savoir que l'importance d'une association est proportionnelle à l'intérêt que lui porte le public. Nous supposons, en outre, que de nombreux patients ne connaissent pas encore notre Association.
- L'action des donateurs et des sponsors ne doit pas seulement être maintenue, mais elle doit également être intensi-

fiée. Une base financière solide permet une certaine marge de manoeuvre, facilite la planification à longue échéance et donne à tous assez de sécurité.

- Maintenir l'attention du public pour cette maladie et ses conséquences dans l'intérêt des parkinsoniens. Les personnes qui nous comprennent participent aussi à l'amélioration de notre qualité de vie.
- Améliorer l'échange d'informations et la compréhension réciproque. L'individu et ses préoccupations doivent être le centre d'intérêt, même dans une organisation qui se développe. Mais la notion de «faire partie d'un ensemble» est aussi importante.

Nous dépendons du soutien de chacun - dans la mesure de leurs possibilités - pour que nous puissions atteindre nos objectifs. Les nombreux contacts que j'ai déjà liés me rendent optimiste. Prenons les choses en main.

### Rapport de M. Lorenz Schmidlin

Le président sortant, M. Lorenz Schmidlin, a présenté son discours de fin de mandat aux membres sous forme d'un rapport final. Vous pouvez en commander le manuscrit auprès du secrétariat central. Veuillez envoyer une enveloppe-réponse (format C5) affranchie et portant votre nom et adresse.