

## Communiqué de presse

### FRANCE PARKINSON DÉVOILE SON NOUVEAU SITE

Le site [www.franceparkinson.fr](http://www.franceparkinson.fr) fait peau neuve pour répondre aux attentes des malades et de leurs proches. Graphisme renouvelé, navigation intuitive, ergonomie revisitée : tout est pensé pour un accès rapide à l'information.

Paris, le 13 décembre 2016 – France Parkinson lance son nouveau site proposant des informations claires et précises sur la maladie, les droits des malades, la recherche et les actions de l'association.

#### Un site internet accessible et pragmatique, centré sur les personnes malades de Parkinson

Le nouveau site [www.franceparkinson.fr](http://www.franceparkinson.fr) est responsive design et offre une navigation optimale pour les personnes ayant des problèmes de rigidité dans les membres supérieurs et/ou des tremblements.

Les contenus gagnent en clarté et en visibilité pour permettre au plus grand nombre de s'informer facilement et selon ses propres besoins.



FRANCE PARKINSON  
Daque pas est une conquête

Espace adhérents / donateurs Accès Forum Contact f t y

Votre recherche ici... Q

BOUTIQUE FAIRE UN DON

LA MALADIE VIVRE AVEC LA MALADIE LA RECHERCHE L'ASSOCIATION NOUS SOUTENIR

AMÉLIORONS ENSEMBLE NOTRE AVENIR

Adhérer Faire un don

66% des sommes sont déductibles de votre impôt.

LA RECHERCHE - Une priorité pour les malades et leurs proches

Les pistes de recherche

Si les causes de la maladie de Parkinson sont encore mal connues, les avancées de la recherche ont permis une amélioration quantitative des traitements, au cours des deux dernières décennies. C'est la promesse d'un meilleur accueil en France, via la recherche sur la maladie son frère aîné. Des pistes prometteuses sont ainsi apparues ces dernières années.

Le challenge de la recherche

neurons dits dopaminergiques situés dans une région s du mouvement.

000 personnes en France.

En savoir plus

«Ce nouveau site donne la possibilité aux malades et à leurs proches d'accéder aisément à de l'information fiable. Les malades ont également besoin d'échanger et nous répondons à cette demande avec le lancement d'un forum. Ce site offre également la possibilité de témoigner afin que les expériences des uns puissent bénéficier aux autres» explique Didier Robiliard, malade et Président de France Parkinson

### Des fonctionnalités améliorées – de nouvelles fonctionnalités

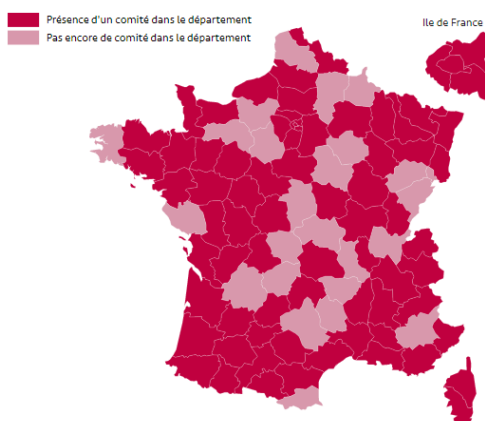
Pour apporter une réponse au plus près des malades, les pages des Comités départementaux ont été repensées pour permettre un accès facile à l'information locale. L'internaute pourra également contacter aisément le Comité de son département pour en savoir plus les soutiens proposés, les démarches à faire et les activités locales (groupe de parole, sport adapté, actions dédiées aux proches de malades...) permettant de créer du lien social.

### Carte des comités locaux

Sélectionner votre département :

Choix département

Ou saisissez votre code postal :



Pour lutter contre l'isolement des malades, le site [www.franceparkinson.fr](http://www.franceparkinson.fr) offre la possibilité de partager ses expériences via un forum de discussion et les réseaux sociaux.

Un espace adhérent permettra à chacun de consulter ses informations personnelles, de renouveler facilement son adhésion à l'association et éventuellement de procéder à des achats. La boutique en ligne s'est, d'ailleurs, enrichie de nouvelles publications proposant ainsi une variété d'ouvrages pour mieux comprendre la maladie de Parkinson.

### France Parkinson en quelques mots

France Parkinson c'est **70** comités de bénévoles, plus **350 bénévoles** et **10 000 adhérents et donateurs**. Créée en 1984, l'association France Parkinson, reconnue d'utilité publique, a pour missions :

- apporter un **soutien aux malades** et leurs proches
- **informer sur la maladie**, les traitements et les aides existantes
- **sensibiliser** l'opinion et interpeller les médias
- mobiliser les **pouvoirs publics**
- financer, encourager et faciliter la **recherche**

Contact Presse : Julie Deléglise, Responsable communication et actions de plaidoyer 06 81 11 77 31  
[j.deleglise@franceparkinson.fr](mailto:j.deleglise@franceparkinson.fr)



facebook/chaquepasestuneconquete



@FranceParkinson



www.youtube.com/user/ParkinsonFrance