

«Angelswim» : Chris Gale traversera la Manche entre Douvres et Calais le lundi 5 juillet pour lever des fonds pour le syndrome d'Angelman

Chris Gale traversera la Manche à la nage, entre Douvres et Calais le lundi 5 juillet. En partenariat avec l'Association Française du Syndrome d'Angelman (AFSA) et l'Angelman Syndrom Alliance (ASA) qui regroupe 14 associations du syndrome d'Angelman de 13 pays différents à travers le monde, Chris a décidé de mettre son challenge sportif au profit du syndrome d'Angelman et ainsi lever 75 000€ de fonds pour la recherche. Grâce à son équipe technique, sa prouesse sera filmée en HD et retranscrite en direct sur sa chaîne YouTube. Une délégation de l'AFSA sera présente à Calais pour accueillir Chris Gale à son arrivée.

Inspiré par le rêve de sa mère de traverser la Manche à la nage et à la suite d'un accident grave qui a changé le cours de sa vie, Chris Gale a eu l'occasion de constater les répercussions de ce syndrome neurodéveloppemental rare sur la vie des personnes atteintes et de leur famille en rencontrant la petite Femke âgée à l'époque de 5 ans, fille de son ami et aventurier de l'extrême Arjan Van Hal.

Chris Gale a déjà lancé sa cagnotte en ligne et a, à ce jour, récolté 10 000€ via son formulaire de dons sur le site : www.chrisgale.com.

Chaque don réalisé donne droit à une réduction fiscale de 66%.

Le syndrome d'Angelman

Le syndrome d'Angelman est une maladie génétique rare qui se manifeste par un trouble du développement cérébral avec un handicap neurologique global : retard de développement, quasi absence de langage oral, difficultés de motricité fine et globale, marche instable, troubles de l'équilibre, épilepsie, troubles du sommeil, troubles de la sensorialité et de l'alimentation, hyperexcitabilité avec accès de rire facile, difficultés d'attention.

La fréquence de ce syndrome est estimée à 1 naissance sur 20 000 quelque soit le sexe, soit environ 25 nouveaux cas par an, en France.

Depuis 1992, l'AFSA se mobilise pour accompagner les personnes porteuses du syndrome d'Angelman et leurs familles.

Chris Gale

www.chrisgale.com.

Chaîne YouTube : [AngelSwim 2021](https://www.youtube.com/channel/UC...)

Facebook : [@AngelSwim2021](https://www.facebook.com/AngelSwim2021)

Contact presse :

Stéphanie Duval, chargée de communication à l'AFSA

stephanie.duval@angelman-afsa.org

02 35 12 67 40 - 06 08 70 80 03