

SOIRÉE "RARE NIGHT"

Des idées rares, des gens rares pour une cause rare !

La soirée fut exceptionnelle ! Grâce à la fabuleuse énergie initiée par le Dr Olivier Menzel, président et fondateur de la Fondation BLACKSWAN, et ses deux bénévoles, Yann Vaucher et Pascale Bosson, ajoutée à l'enthousiasme fou et généreux des personnalités présentes pour cette première soirée de gala en faveur de la Fondation BLACKSWAN, la cause de la recherche sur les maladies rares a atteint un double objectif lors de cette soirée: faire connaître la Fondation et ses besoins pour la recherche, ainsi que lever des fonds pour financer les projets qui ont de grandes chances d'aboutir bientôt, en particulier les recherches sur le syndrome de la maladie de Rett atypique.

L'émotion a été présente tout au long de la soirée, passant du rire – nombre de personnalités ont un sens de l'humour très exacerbé! - à des larmes contenues lors de la prise de parole d'un père qui a témoigné sur la réalité à laquelle est confrontée sa fille atteinte d'une maladie rare. L'attention portée sur cette réalité qui touche 500'000 personnes en Suisse a atteint le cœur des convives.

Cette "Rare Night" a permis de récolter la somme de 50'000.- grâce à une tombola originale et à la vente aux enchères d'une toile de 4 m2 de Franck Bouroullec, peintre-performer et ambassadeur de la Fondation BLACKSWAN, qui a peint en direct et en moins de 5 minutes un portrait de Salvador Dali. Toutes les personnalités présentes ont en effet offert un moment unique à partager avec le ou la gagnant-e : de Stéphane Lambiel à Brigitte Rosset, de Sabrina Guilloud à David Cunado, de Yann Lambiel à Nadine Thalmann, – sans oublier Frédéric Recrosio, Maria Mettral, Jonas Schneiter, Cuche et Barbezat, Thierry Romanens, Thierry Barrigue, tous ont fait don d'un cadeau rare : Frédéric Recrosio viendra cuisiner pour 8 à domicile. Yann Lambiel présentera son spectacle pour 20 personnes dans le salon du gagnant, Stéphane Lambiel offre une initiation au patinage, Thierry Barrigue offre 4 dessins personnalisés réalisés avec l'heureux gagnant, Jonathan Jaquet offre une initiation au judo, etc.

Nadine Thalmann, splendide maîtresse de cérémonie, a conduit la soirée de main de maître, malgré les "légères" tentatives de distraction de Benjamin Cuche !

Si les maladies sont rares, la cause l'est un peu moins depuis cette soirée où chacun a partagé avec générosité un grand moment d'humanité

*Lieu : Hôtel et Spa Les Trois-Couronnes
 Organisation : BLACKSWAN Foundation
 Date : 28 février 2013
 Nombre de convives : 140
 Somme récoltée : CHF 50'000*



• XXX [XXX]



• XXX [XXX]



- David Cuñado
- Sabrina Guilloud
- Thierry Dime



- M et Mme Gianadda



- M et Mme Jaconi
- M et Mme Panigone



- M et Mme Panigone
- M et Mme Swan



- Maria Mettral
- XXX



- Michele Albanese
- Skander Najar
- Jay Gauer



- Nadine Thalmann
- XXX



- Olivier Menzel
- Pascale Bosson
- Stéphane Lambiel
- Sabrina Guilloud
- Yann Vaucher



- Sabrina Guilloud
- Stéphane Lambiel
- Tony Santos



- Sandra Corpataux-Manini
- Frédéric Recrosio
- Christina Melfi



- Thierry Dime
- Nadine Thalmann



- Yann Lambiel
- Stéphane Lambiel



- Yann Lambiel
- Maria Mettral
- Olivier Menzel
- Benjamin Cuhe



- Yann Vaucher
- Frédéric Recrosio
- Yann Lambiel
- Jean-Luc Barbezat

La Fondation BLACKSWAN

La Fondation BLACKSWAN est une Fondation Suisse pour le soutien de la recherche sur les Maladies Rares et Orphelines. La politique Suisse actuelle, bien qu'étant celle d'un pays à la pointe de la recherche et ayant sur son sol les plus grandes entreprises pharmaceutiques mondiales, n'a aucun plan gouvernemental de soutien concernant la recherche des Maladies Orphelines. Une maladie est dite orpheline lorsqu'il n'y a aucun traitement ou recherche médicale. Car ce sont des maladies oubliées et négligées par les grandes entreprises pharmaceutiques ainsi que par les institutions publiques et privées de soutien à la recherche, mais également très peu connues par le public. Pourtant bien que dites rares, 500'000 personnes souffrent de ces maladies en Suisse ce qui représente 7% de la population, et 35 millions en Europe. La mission principale de la Fondation BLACKSWAN est de récolter des soutiens financiers qui seront entièrement reversés à des projets de recherche sur les maladies rares et orphelines après évaluation par un comité scientifique international. Une autre mission de la Fondation est celle de promouvoir la connaissance de maladies rares et orphelines auprès du public.

Copyright des photos : BLACKSWAN Foundation

Lien du film de la soirée : <https://www.youtube.com/watch?v=6tn2ILk5hzM>

Photos : <http://www.flickr.com/photos/blackswanfoundation/sets/72157632982703029/>