

1. Documents de PWF

L'association Prader-Willi France met à disposition des documents, conçus pour faire connaître le syndrome, l'association, ainsi que les documents utilisés pour des journées ou des événements qu'elle soutient ou organise.

Ces éléments sont actualisés et disponibles sur le site internet de l'association en format PDF, directement à partir de l'écran d'accueil. L'icône « Créer un événement » vous donne la liste de l'ensemble de ces éléments.

Certains documents ont été mis à disposition par des membres de l'association, et vous sont proposés comme exemple. La version téléchargeable n'est pas modifiable, mais vous pouvez demander le document au format modifiable, en postant un commentaire sur le site (exemple le flyer 3 volets de sensibilisation au syndrome pour les collèges fait par la maman de Clémence).

La liste à ce jour de ces documents est la suivante :

- Une présentation du syndrome (appelée "fil rouge", disponible sur le site PWF)
- Le flyer 3 volets présentant le syndrome et l'association
- Le dossier de presse de l'association,
- Un flyer exemple de sensibilisation au syndrome pour l'école
- Le graphisme de banderoles utilisées lors de précédents événements

Si vous mettez votre événement sous la bannière « Un PETIT Pas » (UPP), contactez C. RICHARD pour obtenir le visuel associé.

2. Banderoles

Une banderole au nom de l'association pourra vous être envoyée (et il faudra la renvoyer).

Vous pouvez appeler l'équipe communication pour un besoin spécifique.

Des banderolles sur le syndrome de Prader-Willi sont disponibles dans les mêmes conditions.

3. T-Shirts

Des T-shirts peuvent être aussi commandés, soit au logo de l'association, soit à celui d'Un PETIT Pas pour le syndrome de Prader-Willi.

Le flochage de maillot n'est pas pris en charge par PWF. Si vous voulez le faire, prévoyez-le 2 à 3 semaines à l'avance (Décathlon ou via internet).

Le lien pour retrouver ces supports sur le site PWF :

<https://www.prader-willi.fr/boite-a-outil/>