

Le syndrome d'Angelman



Le syndrome d'Angelman est une maladie neurodéveloppementale rare d'origine génétique

Il se caractérise par :

Déficiência intellectuelle



Troubles moteurs

Epilepsie



Absence de langage oral



Troubles du sommeil



Accès de rires



A savoir

- C'est le chromosome 15 qui est concerné par cette maladie
- Elle concerne 1 naissance sur 20 000 environ
- Les enfants des 2 sexes peuvent être indifféremment porteurs

Prise en charge

Elle est lourde et complexe :

- kinésithérapie,
- orthophonie,
- psychomotricité,
- ergothérapie,
- etc.

Les familles ont besoin d'aide, conseils et soutien régulier.

Soutenez l'Association Française du Syndrome d'Angelman pour aider les familles et financer la recherche

www.angelman-afsa.org

