

Une maladie génétique rare aux lourdes conséquences

L'association française du syndrome d'Angelman (Afsa), créée en 1992 et présidée par Denise Laporte, a pour but de soutenir les familles touchées par le syndrome d'Angelman via des actions d'accueil de nouveaux parents et d'information sur le traitement et la prise en charge paramédicale. L'association encourage également la recherche et milite en faveur de la reconnaissance des personnes handicapées déficientes intellectuelles. Le syndrome d'Angelman est une maladie génétique rare responsable d'un retard psychomoteur important et d'une déficience intellectuelle sévère, avec absence de langage.

www.angelman-afsa.org