



Dans ce dossier, les contributeurs ont choisi de mettre en avant les travaux de l'Union européenne en matière de santé et de prévention.

- Comment développer la prévention des maladies chroniques ?
- Comment améliorer le suivi des patients, que leur maladie soit lourde ou rare ?
- Comment protéger les personnes contre les substances psychoactives dans une Europe de la libre circulation des marchandises ?
- Comment s'assurer que les essais cliniques respectent bien tous les critères de sécurité ?

Nos contributeurs exposent leurs travaux sur ces questions.



## PUBLI-RÉDACTIONNEL

17 OCTOBER 2014 - PARIS

3RD ANGELMAN SYNDROME INTERNATIONAL MEETING



18 & 19 OCTOBRE / OCTOBER 2014 - PARIS

12 ÈMES RENCONTRES NATIONALES  
12 TH NATIONAL MEETING

ASSOCIATION FRANÇAISE  
DU SYNDROME D'ANGELMAN

FIAP JEAN MONNET  
30 RUE CABANIS  
75014 PARIS



Association  
Française  
du Syndrome  
d'Angelman

### VOUS NE CONNAISSEZ SANS DOUTE PAS LE SYNDROME D'ANGELMAN ?

Il fait partie des maladies rares. C'est un syndrome génétique qui a un impact sévère sur le développement cérébral. Chez les personnes atteintes, on voit apparaître des troubles de la motricité, du langage et des apprentissages puis une déficience intellectuelle. Elles ont des troubles du sommeil invalidants et une épilepsie sévère quasi constante.

Les familles et les professionnels regroupés en association : l'Association Française du Syndrome d'Angelman (AFSA), cherchent à améliorer la prise en charge des malades tout en soutenant les parents, mais aussi à favoriser les recherches médicales et en neurosciences sur cette maladie rare.

En Europe, 4 associations : Nina Foundation aux Pays-Bas, OrSA en Italie, AVO en Autriche et l'AFSA en France, se sont regroupées

pour organiser chaque année un colloque scientifique international rassemblant les chercheurs impliqués dans le domaine. Les deux premières conférences, à Rotterdam en 2012 puis à Rome en 2013, ont été porteuses d'espoir. L'AFSA organise la 3ème édition qui aura lieu à Paris le 17 octobre 2014. Le colloque sera suivi des Rencontres nationales de l'AFSA auxquelles sont conviées les familles pour un moment convivial de partage d'expériences et d'échanges.

Ce colloque est une réunion scientifique ouverte aux chercheurs et cliniciens impliqués dans les neurosciences, la thérapie génique, les troubles du développement neurologique et ce, plus particulièrement dans le cadre du syndrome d'Angelman. Il est également ouvert aux représentants officiels des organisations européennes et internationales créées autour du syndrome d'Angelman.



Pour plus d'informations : [www.angelman-afsa.org](http://www.angelman-afsa.org)

Pour soutenir ce projet : <http://www.alvarum.com/colloque-angelman2014>