



leur ouvrir les mains, c'est leur donner des ailes

## Appel à projets permanent

Maladie rare, le **syndrome de Rett** est une affection neurologique qui s'observe chez les filles et une petite population de garçons et qui pose des problèmes dans différents domaines : l'épilepsie, l'ostéoporose, les troubles du métabolisme phosphocalcique, du sommeil, orthopédiques, nutritionnels et digestifs, respiratoires, de la communication...

L'**Association Française du Syndrome de Rett** soutient tout particulièrement, et pour un montant maximal de 30.000 euros par projet, ceux concernant :

- ✓ les recherches moléculaires et biochimiques dans le syndrome de Rett ;
- ✓ les études des mécanismes physiopathologiques du gène Mecp2 ;
- ✓ l'amélioration des soins et qualité de vie y compris dans des axes paramédicaux et éducatifs ;
- ✓ les approches thérapeutiques ;
- ✓ l'évaluation des différents problèmes cliniques.

Les demandes de bourses d'aides aux études ne seront pas prises en compte.

Les versements sont effectués selon la procédure suivante :

- 50% la première année,
- et 50% la seconde année après fourniture d'un rapport d'activité.

Durée du projet : 1 ou 2 ans

Présentation du projet : en français

Résumé : 1 page - 20 pages maximum

Composition de l'équipe; curriculum vitae de la personne coordinatrice du projet; publications significatives et récentes.

Typographie : Arial - Taille 12 - Interligne : 1,5

Les projets sont examinés 2 fois par an lors des réunions du conseil médical et scientifique (CMS) et/ou du conseil paramédical et éducatif (CPME) de l'AFSR.

Toute publication concernant un projet soutenu par l'AFSR devra mentionner l'Association.

Les dossiers sont à adresser à :  
**AFSR - Elisabeth Célestin, Présidente**  
2 avenue Victor Hugo – Villa des Ecrivains – 92160 Antony  
et par mail : [celestin.elisabeth@neuf.fr](mailto:celestin.elisabeth@neuf.fr)

**Prochaine date de remise des dossiers : avant le 15 octobre 2012**

Elisabeth Célestin  
Présidente de l'AFSR

Dr Nadia Bahi-Buisson  
Présidente du CMS

Irène Benigni  
Présidente du CPME

Association Française du Syndrome de Rett  
3 bis avenue Gambetta - 91210 Draveil  
APE 8899B - SIREN 383 384 070  
**n° azur : 0 810 122 653 - [www.afsr.net](http://www.afsr.net)**  
Association reconnue d'utilité publique 30/04/2008

