

# S'ILLUMINER EN VIOLET POUR TROUVER UN REMÈDE POUR LE SYNDROME DE RETT

LE SYNDROME DE RETT EST UNE MALADIE NEUROLOGIQUE GÉNÉTIQUE RARE.

UNE PERSONNE SUR 10 000 EST ATTEINTE DU SYNDROME DE RETT.

IL EST CAUSÉ PAR UNE MUTATION DU GÈNE MECP2 SUR LE CHROMOSOME X.

LE SYNDROME DE RETT SE CARACTÉRISE PAR DES MOUVEMENTS RÉPÉTITIFS  
QUASICONSTANTS DES MAINS.

IL N'EXISTE ACTUELLEMENT AUCUN TRAITEMENT CURATIF.

**VISITEZ  
WWW.RETT.CA**



**Portons  
du violet  
pour soutenir**

**LE SYNDROME DE  RETT**