

FAITES ENTENDRE VOTRE VOIX 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



Copyright © 2024 Ontario Rett Syndrome Association



Portons
du violet
pour soutenir

LE SYNDROME DE  RETT