



La Commission Animation de l'Association

Qui sommes-nous ?

L'Association du Syndrome de Wolfram est née en juillet 2007 de la volonté de deux mères de famille. Confrontées à la terrible maladie orpheline qui affecte leurs enfants, elles ont refusé la fatalité. Elles se sont alors associées pour lutter ensemble pied-à-pied, pour que la recherche médicale avance et que des traitements soient développés au bénéfice de l'ensemble des patients, en France et dans le monde.

Association de loi 1901, reconnue d'intérêt général, déclarée en préfecture du Morbihan et parue au Journal Officiel le 25 août 2007.

Membre de l'Alliance Maladies Rares et référencée sur Orphanet.

Pour en savoir plus

association-du-syndrome-de-wolfram.org

 [syndromedewolfram](https://www.facebook.com/syndromedewolfram)

 [syndromewolfram](https://twitter.com/syndromewolfram)

Nos valeurs

Détermination : nous refusons de rester les bras croisés devant la maladie qui affecte nos enfants !

Coopération : nous catalysons des collaborations entre chercheurs, médecins, malades et bénévoles afin que des solutions soient trouvées dans les meilleurs délais.

Efficacité :

- ✓ 12 entreprises partenaires
- ✓ 10 pays en réseau
- ✓ 5 colloques internationaux
- ✓ 2 projets de recherche financés
- ✓ 3 nouvelles thérapies prochainement évaluées chez l'homme
- ✓ 1 registre international de patients
- ✓ 2 consultations pluridisciplinaires spécialisées en France
- ✓ Et bien plus encore !

Transparence : chaque année, nous publions un **rapport d'activité** et un **rapport financier** disponibles sur demande. Vous pouvez également demander notre **dossier de financement**.

Nous contacter

Dr Virginie Picard, Chargée de Missions
vpicard.asw@orange.fr



Résidence Gauguin
56390 Grand-Champ
France



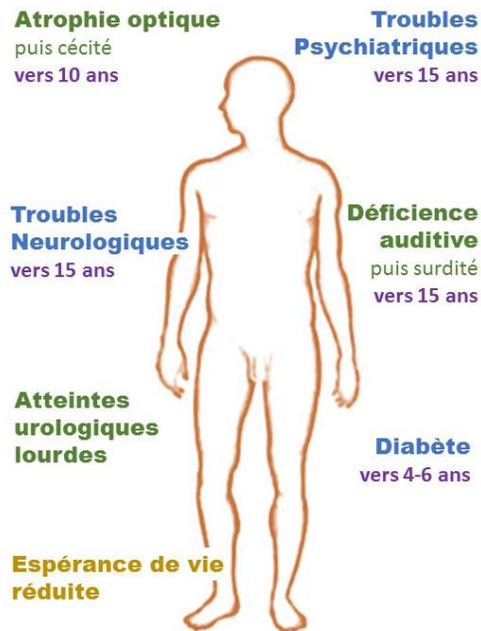
Association
Syndrome
de **Wolfram**

Agir pour ne
pas subir

Recherche

Soins

Familles



Les différents symptômes du Syndrome de Wolfram dans sa forme sévère

Pour l'intérêt général

Partie d'une feuille blanche, l'Association du Syndrome de Wolfram a crée autour d'elle une **communauté** de médecins, de chercheurs, de familles et de bénévoles afin de financer des projets, d'accroître les connaissances sur la maladie, d'améliorer le diagnostic et la prise en charge médicale, de découvrir un traitement, de soutenir et informer les familles.

Les travaux scientifiques menés permettent de mieux **connaître** les mécanismes cellulaires du diabète et de la neuro-dégénérescence également à l'origine de maladies affectant de nombreuses autres personnes dans le monde.

Pourquoi nous aider ?

Parce que la **solidarité** et la **coopération** font avancer la société ;

Pour dynamiser l'**innovation** scientifique ;

Pour participer à une aventure qui profite à la médecine toute entière et ouvre la voie à des **traitements** y compris pour des maladies plus fréquentes ;

Pour **rompre l'isolement** des malades et de leurs familles ;

Pour soutenir une cause importante conforme à vos **valeurs** et le partager.

« *L'Association du Syndrome de Wolfram représente un **facteur de motivation** par son enthousiasme capable de surmonter bien des obstacles...* » Prof. C. Orssaud, Hôpital Européen Georges Pompidou, Paris.

Nos projets

Coordonner la communauté scientifique et médicale pour pérenniser son niveau d'excellence et son dynamisme ;

Organiser le prochain colloque international de l'Association ;

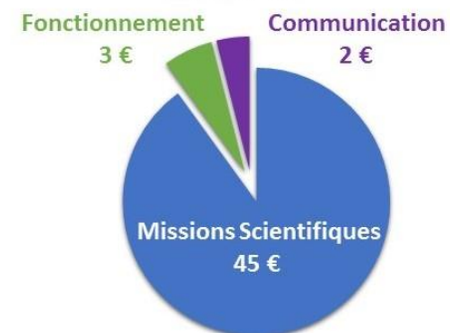
Renforcer l'effort de recherche en finançant de nouveaux projets ;

Accueillir les malades dans les nouvelles consultations spécialisées ;

Communiquer auprès des familles, des médecins et du grand public ;

50 € de dons

c'est environ



et seulement 17 € à votre charge après réduction d'impôts

Répartition des dépenses (2008-2014)

Comment nous aider ?

66 % du don déductible de l'impôt sur le revenu (article 200 code général des impôts).

Nom :

Prénom :

Adresse :

Téléphone :

Email :

Montant du don : €

Envoyez ce bon avec votre chèque à :

Association du Syndrome de Wolfram
Résidence Gauguin
56390 GRAND-CHAMP

Don en ligne sur : <http://www.association-du-syndrome-de-wolfram.org/>