



L'AFRT

Publié le [20-03-2008](#) à 16h19

Par

Recevoir les alertes actualité

L'Association Française pour la Recherche sur la Trisomie 21 (AFRT) est la 1ère association française créée en 1990 par un groupe de chercheurs de l'hôpital Necker. Constituée principalement de parents de personnes atteintes de Trisomie 21 (syndrome de Down), l'AFRT a pour vocation d'informer sur le syndrome, d'encourager et d'aider les activités de recherche au même niveau que les autres maladies génétiques.

Grâce aux fonds recueillis, le conseil scientifique de l'AFRT, constitué de personnalités de renom, a attribué plusieurs bourses et subventions de recherche depuis 1998. Plus récemment, l'AFRT soutient des programmes de recherche concernant des aspects cliniques de la Trisomie 21, à savoir le sommeil et la peau. Outre ses activités de soutien à la recherche, l'AFRT informe pour mobiliser les pouvoirs publics et les entreprises à soutenir la recherche. L'AFRT souhaite également impliquer davantage les professionnels de la santé afin de pouvoir améliorer le quotidien des personnes atteintes de Trisomie 21 et de handicap mental plus généralement.

C'est dans cette optique que l'association avait choisi en 2005 la date symbolique du 21 mars, pour lancer la 1ère Journée Nationale de la Recherche sur la Trisomie 21. En 2006, l'événement est devenu international. La Journée Mondiale de la Trisomie 21 a pour objectif de faire changer les mentalités à l'égard des personnes atteintes de handicap mental capables pour certaines de suivre une scolarité normale et de s'insérer professionnellement.

Il s'agit également de mobiliser les compétences dans le domaine de la médecine et de la recherche.

J.I.

*Sciences et Avenir.com*

21/03/2008