

## Bulletin d'adhésion

Mme  M.

Nom et Prénom : .....

.....

Adresse : .....

.....

Code Postal : .....

Ville : .....

Tél. : .....

Mail : .....

Je souhaite créer une antenne locale,  
départementale ou régionale de l'AFRT

OUI  NON

Cotisation :

Membre adhérent: **40 €**

Donateur: .....€

Bulletin d'adhésion à retourner avec votre  
règlement à l'adresse suivante :

AFRT— Université PARIS DIDEROT  
35 rue Hélène Brion, Case 7088  
75205 PARIS Cedex 13

Mel : [afrt@univ-paris-diderot.fr](mailto:afrt@univ-paris-diderot.fr)

## Journée Mondiale de la Trisomie 21 (JMT21)

**21 Mars**

*21/3 pour 3 chromosomes 21*

*3/21 en anglais*

Choisie par l'AFRT dès 2005, comme  
journée emblématique de la trisomie 21,  
cette journée a été reconnue par l'OMS  
en 2006 et en 2011 par l'ONU comme  
Journée Mondiale du Syndrome de Down.

Autour de cette date, de nombreuses  
manifestations se tiennent désormais  
dans le monde.

Dans ce cadre, l'AFRT organise un  
**colloque annuel** dédié aux travaux des  
chercheurs et professionnels de la santé  
venant de France et de différents pays  
européens



Les prochains **JMT 21** auront  
lieu du 22 au 24 mars 2018 à  
**l'Université Simone Veil,  
St Quentin en Yvelines**



Retrouvez tous les documents  
concernant ces journées sur notre site  
internet.





[www.afrt.fr](http://www.afrt.fr)



## Association Française pour la Recherche sur la Trisomie 21

### Nos objectifs

#### Objectifs :

-  Contribuer à une **meilleure connaissance scientifique et médicale** de la trisomie 21
-  Encourager **les recherches biomédicales**
-  **Améliorer la vie quotidienne** des personnes atteintes de trisomie 21 et de leurs familles
-  Faire **profiter la population générale des avancées de la trisomie 21** qui peuvent s'appliquer dans de nombreux autres domaines (cancers, vieillissement prématuré, troubles du sommeil, maladie d'Alzheimer...)


[www.afrt.fr](http://www.afrt.fr)


## Qui sommes-nous ?

L'AFRT a été créée en 1990 par un groupe de chercheurs travaillant sur la trisomie 21 à l'hôpital Necker à Paris.

Gérée actuellement par des familles et amis, c'est la première association nationale à avoir financé la recherche dans ce domaine.

## Nos missions

 Financer des travaux de recherche fondamentale, clinique et thérapeutique ainsi que des bourses pour étudiants

 Sensibiliser le monde scientifique, médical et politique en organisant et en participant à des manifestations et des colloques

 Informer les familles et le grand public des avancées de la recherche et de la médecine

 Défendre et promouvoir les droits et besoins des personnes vivant avec une trisomie 21

## S'informer via :

- Notre publication pluriannuelle «**Nouvelles du Chromosome 21**»
- La fête de la Sciences pour les jeunes et enseignants des collèges et lycées
- De nombreuses conférences et ressources sur notre site internet [www.afrt.fr](http://www.afrt.fr)

## Nos financements

L'AFRT est dotée d'un budget émanant exclusivement de nos donateurs.

Depuis 1998, l'association a contribué aux financements de :

- **10 programmes de recherche**
- **9 thèses complètes ou partielles**
- **15 stages de M1 ou de M2**

Elle soutient depuis 2016 :

- Une thèse sur un appareillage simplifié pour le diagnostic des **apnées du sommeil**
- Un travail de recueil de données sur les aspects cliniques et fondamentaux du **vieillissement** en particulier du **vieillissement oculaire** en collaboration avec des ophtalmologistes hospitaliers et des chercheurs.
- Un travail sur les « problèmes d'humeur » dont la **dépression** chez les personnes avec trisomie 21


Au-delà des connaissances que fourniront ces travaux, ils devraient aboutir à des **recommandations de surveillance** visant à prévenir ou limiter les problèmes du vieillissement ainsi que d'autres aspects physiologiques.


**Pour continuer ce travail de recherche, nous avons besoin de vos dons et ceux de vos proches**

## Adhérer et faire un don

La recherche sur la trisomie 21 est très prometteuse et elle doit encore progresser pour le bénéfice des **70 000 personnes concernées en France** (500 000 en Europe et 5 millions dans le monde).



 Adhérez auprès de l'AFRT pour recevoir nos publications

 Faites un don pour soutenir la recherche qui a plus que besoin de trouver de nouvelles sources de financements

J'adhère à l'AFRT pour une cotisation annuelle de 40€

Je fais un don :

Par chèque à l'ordre de l'AFRT, (à nous retourner accompagné du bulletin d'adhésion au verso)

Sur **www.afrt.fr**

Par versement régulier via le document « loi SEPA » disponible sur **www.afrt.fr**

Dans le cadre des Impôts sur le revenu, sur la Fortune ou sur les Sociétés, suivant le code Général des Impôts, l'AFRT est habilitée à recevoir vos dons. En savoir plus sur [www.afrt.fr](http://www.afrt.fr) ou via le flashcode suivant :



[www.afrt.fr](http://www.afrt.fr)