



Association France Alström



**Malades et familles touchés
par le syndrome d'Alström.**

Buts de l'association

- ◆ *faire connaître et reconnaître le syndrome d'Alström auprès du public et des pouvoirs publics,*
- ◆ *améliorer la qualité de vie des personnes malades et de leur entourage,*
- ◆ *favoriser la solidarité et l'échange d'informations entre les patients et les familles touchés par le syndrome d'Alström,*
- ◆ *regrouper toutes les personnes susceptibles de soutenir l'association,*
- ◆ *favoriser et inciter la recherche médicale sur ce syndrome.*

France Alström adhère à :



 <http://www.alliance-maladies-rares.org/>

Syndrome d'Alström ?

- ◆ *c'est un grave désordre génétique, très rare et héréditaire,*
- ◆ *il touche environ 700 cas identifiés dans le monde,*
- ◆ *les principales conséquences sont multiples et variables selon les malades :*
 - ✓ *problèmes visuels (photophobie, nystagmus, cécité),*
 - ✓ *problèmes cardiaques (myocardiopathie),*
 - ✓ *obésité et diabète de type 2,*
 - ✓ *troubles de l'audition.*

Association France Alström
(J.O. N°42 du 18 octobre 2003)

70 bis rue du Général de Gaulle
95370 MONTIGNY LES CORMEILLES

☎ 01.39.97.61.79

✉ france.alstrom@free.fr

 <http://france.alstrom.free.fr/>