

COMMENT NOUS SOUTENIR

- J'adhère à TEPA pour 15 €
 Je fais un don de €

Nom

Prénom

Adresse

Code postal

Ville

Tel

Email

- Je règle par chèque à l'ordre de TEPA.
 Je renvoie mon bulletin et mon règlement à :

Association TEPA
12 Chemin des Champs Boisson
95550 BESSANCOURT

Bénéficiez des avantages fiscaux !

Ex : Pour un don de 45 €, votre contribution réelle sera seulement de 15 € car vous bénéficiez de 30 € de réduction d'impôt.

Reconnue de bienfaisance, TEPA permet à ses donateurs de bénéficier d'une réduction d'impôt égale à 66% du montant de vos dons annuels, et ce, dans la limite de 20% de votre revenu imposable.

Pour tout don d'entreprise, la déduction fiscale de 60% s'impute sur les bénéfices dans la limite de 5 ‰ du chiffre d'affaire.



Association **TEPA**
Tous Ensemble Pour Agir

Le
syndrome
de **Rett**

Première maladie rare
d'origine génétique
polyhandicapante

Association reconnue de
bienfaisance
Donnant droit à des réductions d'impôts
www.tepa.fr

TEPA, UNE ASSOCIATION DANS L'ACTION !

Reconnaissance de la maladie et du statut du polyhandicapé, soutien de la recherche et des familles... depuis 2011, TEPA se bat pour offrir à tous ces malades et à leur famille espoir et sourire !

CONCRÈTEMENT ?

TEPA soutient la recherche sur le syndrome de Rett encadrés par le conseil médical et scientifique de l'Association Française du Syndrome de Rett.

Notre objectif : leur avenir !

SOUTENEZ-NOUS !

Plus nous serons nombreux, plus nous pourrons peser de façon déterminante sur les orientations de recherche fondamentale et clinique pour la prise en charge des conséquences de la maladie (ostéoporose, déglutition, orthopédie...) et améliorer ainsi le quotidien de milliers de malades.

En faisant confiance à TEPA, vous faites naître de formidables espoirs pour toutes les familles !

POUR NOUS CONTACTER OU EN SAVOIR PLUS :

www.tepa.fr

tepa@sfr.fr

N° 01 30 40 85 05



ALIX, TESS, PHILIPPINE, ILONA...

ELLES ONT BESOIN DE NOUS... ET DE VOUS !

Découvert en 1966 par le professeur Andréas Rett, le syndrome de Rett est une maladie génétique neurologique qui touche presque exclusivement les filles.

Leurs yeux parlent, je suis sûr qu'elles comprennent tout mais elles ne peuvent rien faire de cette compréhension. Elles sont sensibles à l'amour, il existe bien des Mystères, l'un d'entre eux se trouve dans leurs yeux."

Andreas RETT

(A découvert le syndrome. Neurologue, neuropédiatre et écrivain. 1924-1997)

LE SYNDROME DE RETT :

1ÈRE CAUSE DE POLYHANDICAP

D'ORIGINE GÉNÉTIQUE EN FRANCE

Cette mutation génétique se traduit très concrètement par la décélération globale du développement psychomoteur et la perte d'acquisitions comme la parole ou la marche.

ET SI ON LES AIDAIT À VIVRE MIEUX ?

Il n'existe aujourd'hui malheureusement aucun traitement curatif. Mais pour nous, pas question de rester les bras croisés !

LES SIGNES

Elle se caractérise par une perte de la parole et de l'utilisation des mains après une période de développement normal.

Critères principaux

1. Perte partielle ou complète de l'utilisation volontaire des mains
2. Perte partielle ou complète du langage parlé acquis
3. Troubles de la marche : facultés affaiblies (dyspraxie) ou absence de capacité
4. Mouvements stéréotypés des mains : tordre/presser, frapper/taper, automatismes de mise à la bouche, lavage et frottement.