

SEULS, NOUS SOMMES RARES. ENSEMBLE, NOUS SOMMES FORTS !

Le gène CASK joue un rôle important dans le développement cérébral .

Maladie classée comme très/ultra-rare.

*Ensemble, soutenons les
enfants touchés par la
maladie CASK*

LA MALADIE CASK EN BREF

- Moins de 500 cas diagnostiqués dans le monde depuis 2008
- Mutation du gène CASK sur le chromosome X
- Troubles moteur, retards du développement, microcéphalie, épilepsie pharmaco-résistante
- Maladie souvent fatale chez les garçons dès la petite enfance

UNE PRISE EN CHARGE COMPLEXE

- Suivi pluridisciplinaire intensif impliquant orthophonistes, kinésithérapeutes, ergothérapeutes, psychomotriciens, neurologues, généticiens, pédiatres et psychologues
- Accès difficile aux centres spécialisés en raison de protocoles, spécialistes et centres manquants

LA RECHERCHE, NOTRE ESPOIR

- ✓ **Recherche en cours** aux Universités d'Exeter, Bristol, Cardiff (UK) et UC Davis (Etats-Unis)
- ✓ Recherche préclinique sur la **thérapie génique** consistant à corriger la mutation CASK (techniques CRISPR)
- ✓ **Succès sur d'autres maladies génétiques** (p.ex. CDKL5 et MCP2) ouvrent la voie à une thérapie pour CASK

Vos dons financent directement cette recherche et offrent un avenir aux enfants touchés par CASK

Votre générosité fait la différence

PARTICULIERS & ENTREPRISES : CHAQUE DON COMPTE

Chaque don, petit ou grand, contribue directement à financer la recherche scientifique et à améliorer la vie des enfants touchés par la maladie CASK.

Particuliers : Vos dons ponctuels ou réguliers soutiennent directement la recherche

Entreprises : Devenez partenaire en organisant ou parrainant des événements sportifs, concerts, ventes caritatives ou en sponsorisant nos initiatives

COMMENT FAIRE UN DON

Intitulé: CASK Luxembourg a.s.b.l.

IBAN: LU67 0080 4454 0860 2001

BIC: BLUXLULL

Communication: "Don CASK + votre nom" (ou anonyme)



Nous contacter

Email: caskluxembourg@outlook.com

Transparence et impact

- ✓ Traçabilité des dons et affectation à des actions concrètes
- ✓ Rapport annuel et témoignages de familles disponibles
- ✓ Nos parties prenantes impliquent bénévoles, comité consultatif, chercheurs et partenaires médicaux

SUIVEZ-NOUS



Facebook



LinkedIn