

Regards de stagiaires



Comment vous inscrire ?

« Retourner à l'école à nos âges est-ce bien raisonnable ? La réponse est oui, nous avons passé trois jours formidables : studieux mais décontractés, enrichissants mais ludiques. Nous en sommes repartis peut-être pas plus intelligents mais en tous cas plus instruits et plus ouverts sur le monde de la recherche. Nous conseillons ce stage à quiconque veut se cultiver et comprendre. Vivement la rentrée... »

Roger, Fédération Huntington Espoir

« Pour une fois j'avais envie d'aller à l'école ! Et maintenant, envie d'y retourner ! J'ai vraiment apprécié votre qualité d'écoute. Je repars avec plein de notions nouvelles et d'espoir. Merci pour votre accueil et votre sympathie. J'ai passé un super moment et j'ai beaucoup appris. »

Raphaël,

Association pour l'Information et la Recherche sur les maladies rénales Génétiques

« Cette initiative unique de présentation des connaissances en génétique à destination d'un grand public est exemplaire. A diffuser et à faire connaître ! Merci de l'accueil chaleureux dans ce très beau labo et de la disponibilité des intervenants pour nous faire comprendre la complexité de l'ADN. »

Martine,

Association Française contre le Syndrome de Rett

Les stages sont conçus pour un groupe de 8 à 12 personnes d'une ou plusieurs associations concernées par le même type de pathologies. Passez par votre association pour constituer un tel groupe et contactez nous :

Marseille porteur de projet > Marion Mathieu
04 91 82 81 45 - mathieu@touschercheurs.fr

Angers (Pays de la Loire) > Gaëlle Auvray
02 41 22 66 18 - adn@terre-des-sciences.fr

Ile-de-France - Évry (Généthon) > Claire Rochette
01 69 47 29 81 - rochette@genethon.fr

Nîmes > Christian Siatka
04 66 67 82 29 - siatka@ecole-adn.fr

Poitiers (Poitou-Charentes) > Laurent Fillion
05 49 50 33 00 - adn@emf.ccssti.eu

Les stages sont gratuits grâce au soutien de nos partenaires. Restent à la charge des participants les frais de déplacement, d'hébergement et de restauration.



Des clés pour comprendre

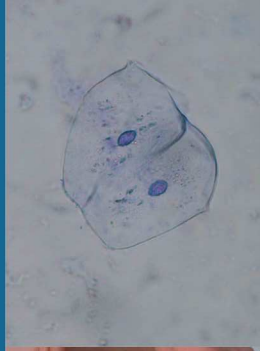
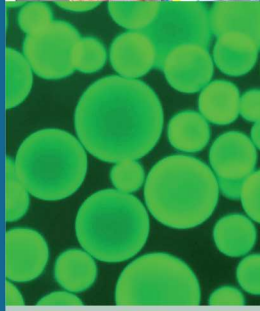
Formations pratiques en biologie pour les associations de maladies génétiques rares



● Venez vous mettre dans la peau d'un chercheur !

● Contenu de la formation

● La fédération des Écoles de l'ADN



Vous avez du mal à comprendre l'échelle de temps de la recherche ? Vous aimeriez savoir concrètement ce qu'est l'ADN et mieux cerner ses mystères ? La Fédération francophone des Écoles de l'ADN vous propose de vous familiariser à la biologie, à la génétique et au milieu de la recherche, tout en vous faisant plaisir.

Pour qui ?

- Les membres d'associations de maladies génétiques rares (adultes et jeunes à partir de 15 ans).
- Les formations ne nécessitent pas de connaissance préalable en biologie.
- Les lieux de formations sont accessibles aux personnes à mobilité réduite.

Pour quoi ?

- Acquérir des bases solides de biologie et de génétique.
- Avoir des explications claires sur l'origine et la transmission des maladies génétiques.
- Comprendre la démarche scientifique et l'échelle de temps de la recherche.

Nous espérons ainsi favoriser le dialogue entre associations de malades, chercheurs et médecins, indispensable aux avancées de la recherche.

La formation dure trois jours et s'articule en trois parties :

Des bases solides de biologie

Des ateliers progressifs vous initient par l'expérimentation aux notions essentielles : cellule, chromosome, gène, protéine...

Un éclairage sur votre maladie

Un atelier pratique spécifique, mis au point pour chaque nouvelle association, illustre les problématiques de recherche actuelles sur la pathologie concernée.

Exemples :

- Visualisation, dans un neurone, des protéines essentielles à sa fonction.
- Mesure de la prolifération de cellules cancéreuses par rapport aux cellules saines.
- Dosage d'ions cuivre en absence ou présence de chélateur : application dans le traitement de la maladie de Wilson.

Une rencontre avec un expert

Le dernier après-midi est consacré à un temps d'échange sur les avancées des recherches et des traitements, avec un chercheur spécialiste de votre pathologie.

Notre action pour les malades

Tous Chercheurs est à l'initiative de ces formations pour les malades. Entre 2004 et 2007 elle a réalisé une quinzaine de stages pour des associations concernées par des pathologies aussi diverses que les myopathies, certains cancers du côlon, les maladies rénales, la maladie de Huntington, les dystonies... Pour répondre à une demande croissante et aux contraintes géographiques des malades, les formations sont disponibles depuis 2008 à l'échelle nationale, grâce à la fédération francophone des Écoles de l'ADN.

La fédération des Écoles de l'ADN

Composée de Tous Chercheurs, du labo l'Éprouvette (Suisse) et des Écoles de l'ADN d'Angers, Évry, Grenoble, Nîmes*, Poitiers, Saint-Denis-de-la Réunion, Baie-Comeau et Lévis-Lauzon (Québec), elle a pour mission d'initier un large public à la génétique et à la biologie moléculaire, ainsi qu'à leurs retombées médicales et sociales. Ces structures sont animées par des scientifiques, qui forment chaque année plusieurs milliers de personnes.

* Paternité du concept des Écoles de l'ADN.