

Pour les progrès de Coralyne



L'association « Pour les progrès de Coralyne » a été créée en 2004 par sa Maman, sa Tante et sa Marraine : L'association pour but de récolter des fonds afin de pouvoir mettre en place tous les moyens pouvant aider Coralyne à se développer.

Atteinte du syndrome d'Angelman, maladie orpheline neurogénétique qui se traduit par un retard sévère du développement, Coralyne a appris à marcher et à se faire comprendre à sa manière, petits cris et grand éclats de rire. L'amour de ses 4 frères et sœurs a contribué à l'épanouissement de la petite fille riieuse, câline, toujours de bonne humeur !

La poursuite de son évolution, demande une stimulation constante auprès de professionnels du développement psychomoteurs. Sa Maman Nathalie Contant-Lossignol, l'accompagne donc chez l'ergothérapeute, le kinésithérapeute, la psychomotricienne, mais aussi au centre de thérapie par le cheval et à des séances de piscine hebdomadaires.

Dernièrement elle a même testé un nouveau traitement de plusieurs jours en centre de thérapie, la méthode Tomatis, basée sur l'audio-psychophonologie, (écoute de musique classique plusieurs heures par jour).

Membre de l'AFSA, (Association Française Syndrome Angelman) Nathalie se tient constamment au courant des progrès de la recherche concernant la maladie de sa fille. Cet automne, lors d'une conférence à Paris, un scientifique apporte une lueur d'espoir à tous les parents, un traitement encore à l'étude mais qui pourrait guérir la maladie.

Coralyne a fêté cet été son treizième anniversaire ! Malgré tous les progrès réalisés, sa vie quotidienne demande toujours une surveillance de tous les instants.

L'association « Pour les progrès de Coralyne » remercie d'ors et déjà les généreux donateurs.

Nathalie CONTANT-LOSSIGNOL