

ASSOCIATION FOXP1 FRANCE

INFORMATIONS ET CONTACTS UTILES

L'association FOXP1 France est composée de familles bénévoles, toutes touchées de près ou de loin par le syndrome FOXP1. Nous vous souhaitons la bienvenue parmi nous!

QUELQUES CHIFFRES



72

personnes porteuses du syndrome FOXP1 ont été recensées en France en 2025



652

personnes porteuses du syndrome FOXP1 ont été recensées dans le monde en 2025

ECHANGER AVEC D'AUTRES FAMILLES



- Groupe Privé de familles françaises:

"FOXP1 en France et en Francophonie"

- Groupe international de familles du monde entier:

"Friends and family of FOXP1"

FONDATION INTERNATIONALE FOXP1



Si vous venez d'avoir un diagnostic, nous vous encourageons à vous inscrire sur le site de la fondation afin d'être recensé car plus nous serons nombreux plus nous aurons de chances de faire avancer la recherche!

<https://www.foxp1.org>

(cliquer sur **"FAMILIES"** puis sur **"newly diagnosed"** et suivre les étapes indiquées)

CONTACT MEDICAL



Dr Pauline Chaste, chef du service pour entre autres, le Centre Autisme et les troubles du langage, à l'hôpital Necker à Paris, suit plusieurs patients FOXP1, enfants et adultes.

Pour toute demande de RDV, écrire à:

Pauline.chaste@aphp.fr

(préciser qu'il s'agit d'une demande de RDV pour un patient FOXP1)

ASSOCIATION FOXP1 FRANCE



Qui sommes nous ?



Lucie, présidente.
Mère de Paul, 11 ans, Angers



Marie-Françoise, vice-présidente.
Mère de Yannick, 47 ans, Reims



Kristine, trésorière.
Grand-mère de Paul, 11 ans, Nîmes



Carole, secrétaire.
Mère d'Axel, 8 ans, Bordeaux.

L'association FOXP1 France a été créée fin 2019 dans le but d'informer, de soutenir et de réunir les familles françaises ou francophones. Contacts: Lucie: 0683887712 ou Kristine : 0682179011

Pour adhérer et /ou faire un don:

<https://www.helloasso.com/associations/foxp1-france/formulaires/1>