



"Au soir d'un certain **20 octobre**, il m'a dit « je reviens tout de suite ». Il n'est jamais revenu. Il se savait atteint de la maladie de Huntington, comme sa mère. Il n'y a pas à ce jour de traitement curatif. Il savait qu'il avait un risque sur deux de transmettre la maladie à sa descendance, il a voulu briser la chaîne. Il s'appelait Gaëtan, il était mon compagnon. Depuis ce 20 octobre, j'ai repris mes études pour devenir aide-soignante, puis infirmière." Natacha Haman.

Ce petit bout de femme a choisi de gravir les sommets pour faire parler de la maladie qui lui a volé son amour. Mardi 8 juillet, elle s'envole pour rejoindre l'Himalaya.

### **La maladie de Huntington est une maladie génétique neurodégénérative héréditaire et incurable.**

En France plus de 6000 personnes sont malades et on estime à environ 30000 celles qui sont dites "à risque" car porteuses du gène défectueux.

Il faut se battre au quotidien, non seulement pour réunir des fonds pour la recherche, mais aussi pour faire connaître cette maladie.

"J'ai choisi pour cela de gravir des sommets explique Natacha Hamann. L'Himalaya nous attend, nous allons gravir 6 000 m d'altitude entre le 7 juillet et le 17 août 2014. Chaque pas vers le but sera un pas pour Gaëtan, pour sa maman, pour son père et sa grand-mère qu'il a laissés derrière lui. Ce sera un pas pour tous ceux qui souffrent de la maladie de Huntington et dont le seul espoir réside dans les progrès de la recherche."

Créée en 1978 par Mme Micheline DESTREIL, présidente d'honneur, l'association Huntington France œuvre pour soutenir les personnes touchées par la maladie de Huntington et leurs familles, informer le corps médical et paramédical, sensibiliser l'opinion et les pouvoirs publics, contribuer à la recherche.

La recherche sur la maladie de huntington progresse régulièrement tant sur des approches pharmacologiques que sur des approches de thérapie génique. La maladie de huntington est , parmi les maladies neurologiques héréditaires, celle qui fait l'objet du plus grand nombre d'essais thérapeutiques en cours ou à venir.

### **Contact AHF -**

44, rue du Château des Rentiers 75 013 PARIS

Mail : [huntingtonfrance@wanadoo.fr](mailto:huntingtonfrance@wanadoo.fr) - Tél. : 01.53.60.08.79

