



*Il faut toujours viser la lune,
Car même en cas d'échec,
On atterrit dans les étoiles...*

Oscar WILDE



@FranceDFT
www.france-dft.org
contact@france-dft.org

Semaine de sensibilisation mondiale aux DLFT: 23/09 au 30/09

5eme Journée Française des DLFT

Paris, Pitié Salpêtrière 25 septembre 2019



Parution LUNDI 20 SEPTEMBRE 2019 dans le NEW YORK TIMES:

No one dreams of dementia. No one plans for it young.

FTD – the most common dementia under 60 – turns children into caregivers. This cruel disease steals away precious time we thought we had with those we love. AFTD works every day to change that, and our research can bring new hope for any family facing dementia, ALS, or any other neurodegenerative disease.

If you have questions regarding young-onset dementia, or if you need support, we have information and resources that can help:
www.whatisFTD.info



Models are for illustrative purposes only. If you have any questions about AFTD and its work to address FTD, please call (866) 507-7222 or email info@theaftd.org.



@FranceDFT

www.france-dft.org

5^e journée des DLFT 2019

- ✧ L'association France-DFT
- ✧ Pour les malades et les aidants
- ✧ Maladie et Sciences
- ✧ Ce que les adhérents font
pour nous tous
- ✧ Rejoignez nous

L'ASSOCIATION

« FRANCE-DFT » C'EST:

- ✧ Une association créée en 2010, 100% bénévole
- ✧ Aider, soutenir et informer les familles touchées par la maladie dans toute la France
- ✧ Sensibiliser le corps médical et administratif
- ✧ Trouver de nouveaux donateurs et/ou adhérents afin de participer à la recherche médicale

pour les malades et les aidants

2019:

- ✧ **Ligne d'écoute gratuite : 07 61 32 16 77** (+ de 100 nouvelles personnes/an + un suivi des rappels)
- ✧ **Un site internet: www.france-dft.org** (+ de **6000** visiteurs/an)
- ✧ **Réseaux sociaux** (Facebook **1250** J'aime | Twitter **172** abonnés / Instagram **60** abonnés)
- ✧ **2 groupes de soutien sur Facebook très actifs : (560 membres / 400 jeunes)**
- ✧ **Permanence Salpêtrière** – Tous les deuxième lundi du mois

LES PERMANENCES

Une permanence d'écoute
une fois par mois à la Pitié-Salpêtrière:

- ✧ Lundi 14 Octobre à 11h30
- ✧ Lundi 4 Novembre à 11h30
- ✧ Lundi 9 Décembre à 11h30
- ✧ Lundi 13 janvier à 11h30
- ✧ Lundi 10 Février à 11h30
- ✧ Lundi 9 mars à 11h30
- ✧ Lundi 20 avril à 11h30

Retrouvez toutes ces dates sur notre site internet!

2019:

1 - Association Biobanque Neuro-CEB

- ✧ France DFT a été agréée en tant que membre de Neuro-CEB
- ✧ L'association Neuro-CEB apporte son soutien au centre de ressources biologiques (CRB Neuro-CEB) qui assure le prélèvement des cerveaux.
- ✧ Coordinatrice de Neuro-CEB:
Marie Claire ARTAUD : 01 42 17 74 19 / 06 79 80 87 97
marie-claire.artaud@neuroceb.org

2 - Les soutiens à deux appels à projet qui n'ont malheureusement pas été retenus.

3 - Soutien à la candidature de la France pour l'organisation de la 13ème conférence internationale sur les Dégénérescences Frontaux Temporales 2022.

4 - 12ème ICFD 2020 Minneapolis (Minnesota - Etat Unis) du 7 au 10 octobre 2020.

DOCUMENTAIRE SUR CBS NEWS

Aux Etats Unis, une heure d'interviews et de témoignages d'aidants et de malades très intéressants diffusé sur « CBS NEWS »:

Emission:

**« 60 MINUTES – OVERTIME » : REPORTING
ON FRONTOTEMPORAL DEMENTIA**

Vous pouvez retrouver le lien de ce
documentaire sur notre Facebook :
Association France-dft

Ce que nos adhérents font pour nous tous



« OÙ ON VA ANA?,

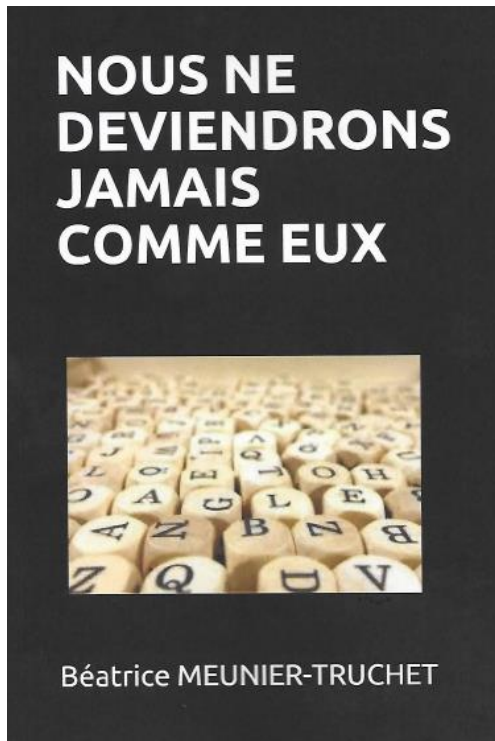
UN AUTRE REGARD SUR LA MALADIE »

De Adriana ROJAS et Geneviève GUHI



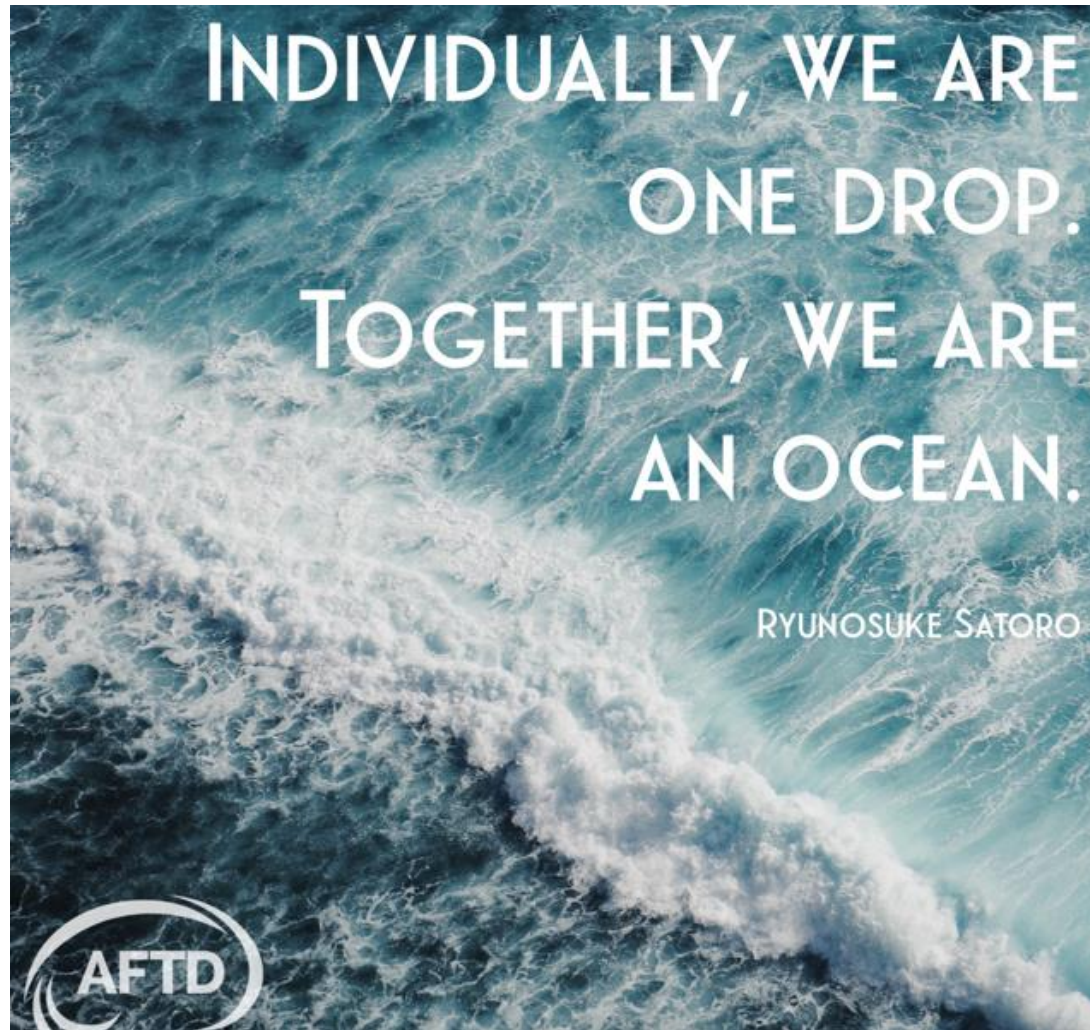
Livre

« NOUS NE DEVIENDRONS JAMAIS COMME EUX » de Béatrice MEUNIER TRUCHET



« Une couple qui s'aime depuis l'adolescence. Une dégénérescence neuronale qui s'immisce subrepticement entre eux, au point de mettre leur couple en péril »

« Un livre qui vise à divulguer cette maladie peu connue, pour faciliter le parcours d'autres patients et de leurs familles. »



REJOIGNEZ NOUS!

Nous sommes toujours à la recherche
de **bénévoles dans toute la France!**
N'hésitez pas à venir vers nous!



@FranceDFT

www.france-dft.org

LES SITES OÙ TROUVER DES INFORMATIONS

LES DÉMENCES RARES: www.cref-demrares.fr

FRANCE DFT (Asso française) : www.france-dft.org

THE AFDT (Asso américaine) : www.theafdt.org

WORLD FTD UNITED (Asso internationale):

www.worldftdunited.net

NEURO-CEB (Don du cerveau pour la recherche):

www.neuroceb.org



@FranceDFT

www.france-dft.org



Merci pour votre présence

Les membres de l'association restent à votre disposition pour vous rencontrer à l'occasion des pauses et du repas offert par l'association F-DFT.

Une urne est mise à votre disposition pour recueillir vos aimables contributions laissées à votre discrétion.



@FranceDFT

www.france-dft.org