Un pas de plus vers un traitement du syndrome de l'X fragile

Etude sur le syndrome de l'X fragile publiée dans la revue Proceedings of the National Academy of Sciences

Le syndrome de l'X fragile est une maladie génétique qui entraîne le plus souvent un déficit intellectuel, des troubles du comportement et des anomalies physiques. Une collaboration dirigée par **Hervé Moine** à l'Institut de génétique et de biologie moléculaire et cellulaire (IGBMC, CNRS/Inserm/Unistra) révèle un mécanisme pathogénique sousjacent à ce syndrome. Cette étude est publiée dans la revue *Proceedings of the National Academy of Sciences*.

© H.Moine