

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 sous-jacent à ce syndrome. Cette étude est publiée dans la revue *Proceedings of the National Academy of Sciences*.