



**Vous désirez aider la
recherche pour des enfants
ayant des maladies graves ?**





Le Centre de Référence des Maladies Neuromusculaires du Centre Hospitalier Régional de la Citadelle à Liège travaille sur l'analyse de la marche chez **les enfants de moins de 4 ans.**

Si votre enfant participe à l'étude, ses données seront comparées à celles de patients atteints de pathologies musculaires graves (ex: dystrophie de Duchenne) afin de mieux comprendre ces maladies et leur impact sur la marche.

Votre enfant devra porter deux appareils ressemblant à une montre (le Syde®) aux chevilles durant 1 mois tous les six mois sur une période de trois ans (7x 1 mois). Il n'y a pas de médicament à prendre, pas de risque. Il est possible de quitter l'étude à tout moment si vous ne souhaitez plus y participer.

Pas besoin de vous déplacer: l'inclusion de votre enfant dans l'étude se fera à distance, par visioconférence ou par téléphone où nous collecterons son âge, son sexe, son poids et sa taille. Le suivi se fera également par visioconférence ou par téléphone et aura lieu tous les 6 mois.

Il n'y a pas de bénéfice direct pour votre enfant dans cette recherche, mais sa participation contribue à une meilleure connaissance de la fonction motrice des enfants de son âge, et de cette façon, nous permettra de valider les valeurs des outils utilisés.

Laissez-nous vos coordonnées afin d'être contacté par l'équipe de recherche :



Ou contactez directement le Centre de Référence des Maladies Neuromusculaires :

✉ laurie.medard@citadelle.be
noor.benmhammed@citadelle.be

☎ +32 (0)4 321 82 22
+32 (0)4 321 77 26

Plus nous connaissons ces maladies, mieux nous évaluons nos patients, plus nous avons de chance de trouver le traitement adéquat.