

## ▶ La maladie du cri du chat ou syndrome Lejeune

C'est une maladie génétique extrêmement rare, qui touche un enfant sur 500 000 à travers le monde et qui est responsable d'un handicap mental et physique sévère.

Cette maladie fut détectée pour la première fois en 1963 par le généticien français, Jérôme Lejeune.

Le syndrome du cri du chat est une anomalie chromosomique causée par la perte du matériel héréditaire, situé sur le bras court du chromosome 5.

La maladie est appelée ainsi, car l'un des symptômes caractéristiques porte sur le son des pleurs du bébé, qui s'apparentent aux miaulements d'un chaton. Ce cri est dû à une hypoplasie (malformation) du larynx. La plupart des enfants décèdent durant leur enfance, les survivants ont un profond retard mental.

Dans 85 % des cas, il s'agit d'un problème génétique survenu de manière "accidentelle" chez l'enfant. Dans 15 % des cas, l'anomalie chromosomique de l'enfant résulte d'une prédisposition génétique chez l'un des parents.