



Du 21 au 28 mai 2022



Samedi 23 avril 2022

A Rett toi pour courir

Une course et une exposition pour parler du Handicap

Fontenay-Mauvoisin, ville-étape d'A Rett toi pour courir

A Rett toi pour courir, c'est une course de relais ralliant Angers à Erquinghem-Lys près de Lille entre le 21 et le 28 mai 2022. Son objectif : faire connaître le syndrome de Rett, sensibiliser le grand public au handicap et sponsoriser la recherche au cours d'un moment festif et familial.

Organisée par l'[Association française du Syndrome de Rett](#) (AFSR) et l'association [Au nom d'Anna](#), cette épreuve sportive s'adresse aussi bien aux joggeurs qu'aux randonneurs, aux enfants comme à leurs grands-parents.

Fontenay-Mauvoisin sera ville-étape mardi 24 mai 2022: des coureurs partis de Verneuil-sur-Avre rallieront Fontenay-Mauvoisin. Ils en repartiront mercredi 25 mai pour rejoindre Agnetz.

Vous aimeriez courir pour une cause solidaire ? Venez vous joindre aux coureurs mardi 24 mai!

- à 13h45 à Neauphlette, parking de l'église, pour 16 km

Vous préférez marcher, accompagner une personne à mobilité réduite en joëlette ? 3 départs sont organisés :

- à 14h00 à la Mairie de Fontenay-Mauvoisin pour 9 km
- à 15h00 à Perdreauville pour 5 km
- à 16h00 à Jouy-Mauvoisin, pour les 2 derniers kilomètres.

et une arrivée tous ensemble vers 16h30 devant la Mairie de Fontenay-Mauvoisin.

En pratique

Course relais

mardi 24 mai: Verneuil-sur-Avre > Fontenay-Mauvoisin. Nous vous attendons nombreux pour courir, marcher, accompagner les joëlettes, applaudir les participants et se retrouver tous ensemble à l'arrivée à 16h30 devant la Mairie de Fontenay-Mauvoisin.

Renseignements et inscriptions (facultatives) : <https://artpc.afsr.fr>

Les inscriptions sur le site permettent aux organisateurs d'avoir une idée précise de la participation afin d'optimiser l'accueil des coureurs, randonneurs et joëlettes.



Le **syndrome de Rett** est un polyhandicap d'origine génétique touchant une naissance sur 15 000 et 40 naissances par an, essentiellement les petites filles. 1 500 personnes en France sont atteintes de ce syndrome. Actuellement, il n'existe pas de traitement, mais de nombreuses équipes travaillent sur des projets de recherche en France et à l'international.

Au Nom d'Anna – contact : 06 45 44 57 64 – pascal.debaty@wanadoo.fr