



Bienvenu sur HDBuzz

HDBuzz, site sur la recherche contre la maladie de Huntington, écrit par des scientifiques pour la communauté MH



Par Professor Ed Wild

7 juillet 2011

Edité par Dr Jeff Carroll

Traduit par Nicolas Casadei

Initialement publié le 18 janvier 2011

HDBuzz est maintenant en ligne! Votre source d'information sur la Maladie de Huntington (MH), traduit en différentes langues par des scientifiques et pour la communauté MH. Indépendante, impartial et libre d'échange, HDBuzz a pour but de vous expliquer les dernières recherches scientifiques et pourquoi il existe désormais un solide espoir de développer un traitement.

Bienvenu sur HDBuzz

C'est avec un grand plaisir que nous vous annonçons le lancement de HDBuzz, une nouvelle plate-forme internet traitant des dernières nouvelles concernant la Maladie de Huntington (MH), traduit en plusieurs langues et écrites par des scientifiques travaillant sur la MH. HDBuzz est spécialement conçu pour les personnes les plus désireuses de se renseigner sur la MH, les personnes affectées, mais aussi leurs familles et leurs proches.



Introduction à HDBuzz

Des nouvelles sur la Maladie de Huntington

HDBuzz a pour but de transmettre à la communauté des informations libres, gratuites et de confiance, sans aucun biais, et qui expliquent de façon simple et clair le travail un peu peu lourd et technique des laboratoires et des hôpitaux à travers le monde. Une à deux articles seront publiés par semaine, avec pour sujet les derniers développements les plus intéressants aussi bien en recherche que en clinique. Nous essayerons aussi de couvrir du mieux possible les conférences et autres événements scientifiques mondiaux afin de vous transmettre les toutes dernières nouveautés.

Des traductions dans différentes langues

HDBuzz publie de la vulgarisation scientifique, parce qu'il nous est important d'expliquer les derniers avancements de la recherche aux non-scientifiques, et parce que nous croyons qu'aucun travaux scientifiques n'est complet tant qu'il n'est pas communiqué de façon claire aux personnes directement impliquées.

HDBuzz est une expérience, et nous avons besoin de votre avis. Si un article n'est pas clair, cliquer sur le bouton "je n'ai pas compris", et laissez nous un commentaire afin que nous puissions l'améliorer. Si vous aimez un article, cliquer sur le bouton "j'aime" pour nous le faire savoir.

Sur HDBuzz, une aide sous forme de pop up vous expliquera les termes techniques que nous employons.

Un site écrit par des scientifiques

«...parce que nous croyons qu'aucun travaux scientifiques n'est complet tant qu'il n'est pas communiqué de façon claire aux personnes directement impliquées. »

Les auteurs de HDBuzz et les éditeurs sont des scientifiques expérimentés et des médecins impliqués pour trouver des traitements à la MH. Pour rester indépendant, les auteurs ne peuvent pas écrire sur leurs propres projets, et chaque auteur doit remplir un certificat de non conflit d'intérêt pour chaque article.

Vous trouverez plus d'information sur l'équipe HDBuzz dans la rubrique "À propos".

Pour la communauté

HDBuzz est le résultat d'une collaboration international, qui cherche à toucher le plus de personnes possible. La MH ne connaît pas de frontière culturelle et tout le monde devrait avoir accès aux informations concernant cette maladie.

HDBuzz est financée par une association de patient. Notre support principal est la **Huntington's Disease Society of America** (association Maladie de Huntington Amérique) et la **Huntington Society of Canada** (association Huntington Canada), et nous espérons accueillir en d'autres courant 2011.

Notre but et de traduire HDBuzz dans le plus de langues possible. Nous lançons pour l'instant le site en anglais et espagnol, et espérons lancer le site français (^^) allemand et flamand dans un futur proche.

Comment nous contacter



Dr Ed Wild and Dr Jeff Carroll, éditeur en chef de HDBuzz

Il est possible d'accéder à tout le contenu de HDBuzz via notre site web, hdbuzz.net, et des articles seront aussi transmis à des autres communautés sur la MH, comme hdsa.org ou huntingtonsociety.com où nous espérons échanger des idées, mais aussi des débats.

HDBuzz est aussi relié aux réseaux sociaux, vous pouvez donc nous suivre sur Twitter, Facebook ou Google Buzz. Il est aussi possible de recevoir nos dernières informations par e-mail.

Si vous possédez une page internet ou un blog, il est possible d'utiliser librement le contenu de HDBuzz et de façon automatique en utilisant nos liens RSS ou en copiant l'article de votre intérêt. Pour plus d'information, rappelez-vous à la section "partager une page".

De l'espoir à travers la connaissance

Il est vraiment passionnant de voir évoluer au fil du temps la recherche de la MH, et il existe désormais un véritable espoir de voir progresser les traitements contre cette pathologie qui nous réunit tous autour d'un même combat.

Nous espérons de tout cœur vous transmettre ce solide espoir à travers HDBuzz.

Les auteurs ne déclarent aucun conflit d'intérêt [Pour plus d'informations sur notre politique d'information voir notre FAQ ...](#)

© HDBuzz 2011-2021. Le contenu de HDBuzz est libre d'être partagé, sous la licence Creative Commons Attribution-ShareAlike 3.0 Unported License.

HDBuzz n'est pas une source de conseils médicaux. Pour plus d'informations, visitez le site web [site_address hdbuzz.net](http://hdbuzz.net)

Cré le 14 avril 2021 — Téléchargé à partir de <https://fr.hdbuzz.net/014>

Certains textes sur cette page n'ont pas encore été traduits. Ils sont affichés ci-dessous dans leurs langues originales. Nous travaillons pour traduire tout le contenu dès que possible.