



## Association des Sclérodermiques de France

L'ASF est une association (Loi 1901) composée de malades atteints de sclérodermie, de leurs conjoints, de leurs familles, de leurs amis, de sympathisants, qui tous s'inquiètent et unissent leurs forces pour tenter de vaincre la sclérodermie.

Les délégué(e)s travaillent chacun, chacune dans leur région, tous les jours pour que l'association soit connue et reconnue et que les malades, seuls face à la maladie, isolés géographiquement, parfois dans la détresse puissent trouver une écoute et un lien avec d'autres malades ou pas.

Pour plus d'informations sur l'association ou la maladie :

[www.association-sclerodermie.fr](http://www.association-sclerodermie.fr)

Standard (n°indigo) : 0820 620 615

Déléguée régionale : Évelyne CHARRIER

 : 03.44.41.58.84

Mail : [e.charrier52@orange.fr](mailto:e.charrier52@orange.fr)

Siège social : chez Christian DAMON 136 Rue des Mouises 45130 BACCON

Standard téléphonique : 0820 620 615 - N° SIRET 444 319 750 00048

Site : <http://www.association-sclerodermie.fr> - Mail : [info@association-sclerodermie.fr](mailto:info@association-sclerodermie.fr)

## 14<sup>ème</sup> Journée Mondiale de la Sclérodermie

29 JUIN - JOURNÉE MONDIALE DE LA SCLÉRODERMIE

### Main dans la main pour un avenir meilleur



L'ASF est membre de la



**FESCA**  
(Fédération des associations européennes de sclérodermie).  
La FESCA soutient les associations nationales et agit au niveau européen pour promouvoir et atteindre ses objectifs en accord avec les buts des groupes nationaux qu'elle représente : [www.fesca-scleroderma.eu/](http://www.fesca-scleroderma.eu/)

Soutenu par :



La sclérodermie est une maladie auto-immune, rare, gravement invalidante qui peut engager le pronostic vital. La maladie se traduit par un durcissement de la peau qui, dans les formes sévères, touche les organes internes. 2,5 millions de personnes dans le monde sont atteints de sclérodermie que l'on ne sait pas guérir aujourd'hui (8000 malades en France).  
Nous demandons que des mesures spécifiques soient prises par les autorités de santé nationales et européennes afin d'améliorer l'existence des sclérodermiques.

*Si vous souhaitez en savoir plus sur la sclérodermie, visitez le site :*  
<http://worldsclerodermaday.org>



*Si vous souhaitez vous joindre à nous ou nous aider :*  
[www.association-sclerodermie.fr](http://www.association-sclerodermie.fr) • Tel : 0820 620 615

Pa

## REGARDER VERS LE SOLEIL !

Rejoignez-nous pour, comme fait le tournesol, regarder vers le soleil et célébrer ensemble la Journée mondiale de la sclérodermie.



Le **samedi 15 octobre 2022** est organisée une réunion amicale, à l'occasion de la journée Mondiale de la Sclérodermie.

Des réunions d'information grand public sur la sclérodermie auront lieu autour du 29 juin 2022, en Europe et dans de nombreux pays du monde à l'initiative de la FESCA (Fédération européenne des associations de Patients sclérodermiques) et de l'ASF.

En région Picardie et Champagne Ardennes, l'ASF et le Service de Médecine Interne du CHU Robert Debré à Reims, impliqués dans la lutte et la recherche sur cette maladie, ont le plaisir de vous inviter à une rencontre Médecins/Patients :



**Samedi 15.10.2022 à partir de 10 H**  
**CHU de REIMS**

**Institut de formation, Amphi 2 Salle 4**

**51100 REIMS**

#### Programme :

**9 h 30 accueil des participants** 10 h 10 h 15 Présentation de l'ASF

- ✓ **10H15-10H35 + 10 minutes de questions : L'atteinte buccale dans la sclérodermie**
- ✓ **10H45-11H05 + 10 minutes de questions : Atteinte digestive et sclérodermie**
- ✓ **Pause : 11H15-11H30**
- ✓ **11H30-11H50 + 10 minutes de questions : Nutrition et sclérodermie**
- ✓ **12H00-12H15 : Je deviens expert de ma maladie**
- ✓ **12h15-12H35 + 10 minutes de questions : Actualités sur les traitements**
- ✓ **12h45-13H05 + 10 minutes de questions : Actualités sur la recherche**

**Déjeuner sur place à partir de 13 h 15 : Vos amis et familles sont les bienvenus**

#### Bulletin réponse à retourner à :

Madame CHARRIER Évelyne ASF

12 rue Carnot

60610 LACROIX SAINT OUEN....

☎ : 03.44.41.58.84 OU 06.23.61.89.62

Ou par mail : [e.charrier52@orange.fr](mailto:e.charrier52@orange.fr) (si pas repas)

#### BULLETIN D'INSCRIPTION

- Merci de répondre avant le 30.09.2022 -

Nom : .....

Prénom : .....

Adresse : .....

Code postal ..... Ville .....

Adresse mail et tél : .....

Téléphone indispensable en cas d'annulation de réunion :

Je participe à la réunion d'information du Samedi 15 octobre :

Oui .....

Non .....

Nombre de personnes .....

Participation au déjeuner :

Oui .....

Non .....

Je règle la somme de 22.00 € x ..... (Nbre de personnes) = .....€

Par chèque bancaire à l'ordre de : BERTACCHI (**photocopie Carte d'identité exigée par le traiteur avec le chèque**)

**Merci de renvoyer le bulletin réponse accompagné du chèque si vous déjeunez sur place.**