

APMF (Association des Patients de la Maladie de Fabry)

L'APMF a été créée en septembre 2005 et elle est soutenue par un Comité Scientifique constitué de médecins et de professionnels de santé spécialistes de la maladie de Fabry.

Nos 8 missions sont :

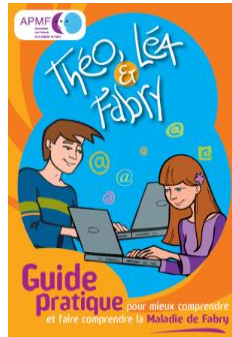
- Informer les membres de l'Association et les patients atteints de la maladie de Fabry sur les progrès des connaissances sur cette maladie,
- Apporter des réponses validées par un Comité Scientifique aux questions posées par les patients ou leur entourage,
- Créer un lien amical entre les membres de l'association,
- Apporter une écoute aux patients atteints de la maladie de Fabry et leur entourage,
- Promouvoir des travaux de recherche,
- Agir auprès des pouvoirs publics,
- Promouvoir la connaissance de la maladie de Fabry,
- Coopérer avec les autres associations.

L'association : ce qu'elle a réalisé et réalise !



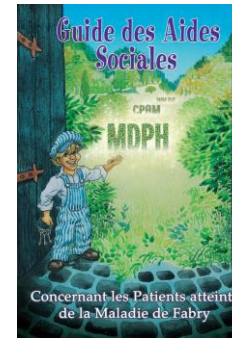
“Désir d'enfant”

“40 questions, 40 réponses”

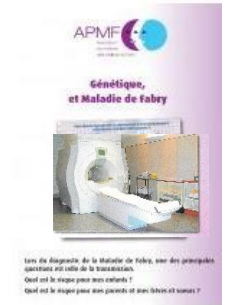


“Le guide pratique pour les adolescents”

“Le guide des prestations sociales”



“Génétique et maladie de Fabry”



“L'annonce diagnostic”



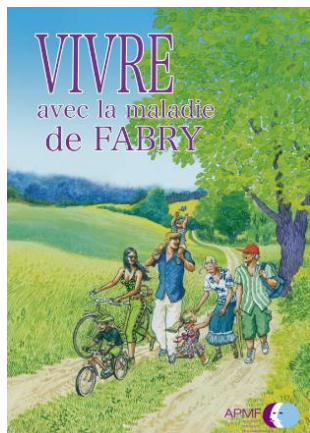
“Aujourd'hui je passe un IRM du cœur”

BIENVENUE SUR L'APMF, LE SITE DE L'ASSOCIATION DES PATIENTS DE LA MALADIE DE FABRY

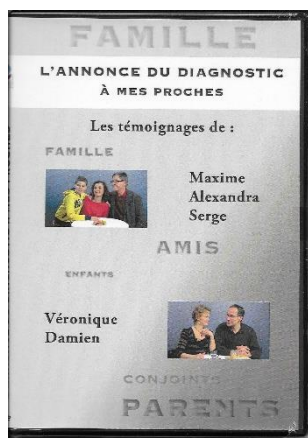


Site internet : [www : apmf-fabry.org](http://www.apmf-fabry.org)

L'association : ce qu'elle a réalisé et réalise !

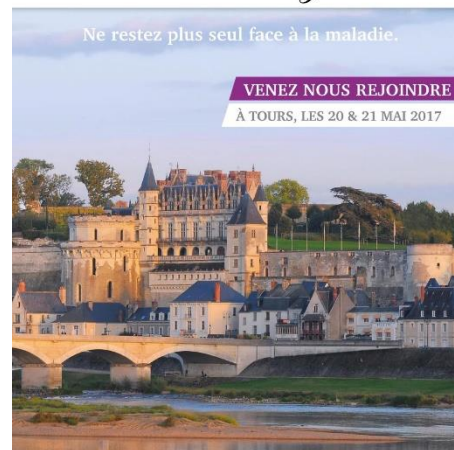


Film : "Vivre avec la maladie de Fabry"



"L'annonce diagnostic à mes proches : Témoignages"

LE PETIT JOURNAL *De Fabry*



Une édition du "Petit journal de Fabry" chaque année



Une rencontre annuelle des Patients de la maladie de Fabry qui regroupe plus de 100 personnes !

Prochaine rencontre le 2 et 3 juin 2018 : BIARRITZ