

Je soutiens l'association

Je deviens membre adhérent

- ☐ En cotisant **15 €** pour l'année civile. (Adhésion à renouveler tous les ans.)

Et/ou je fais un don à l'association

- ☐ Je fais un don ponctuel

- ☐ **15 €**, dépense réelle 5,10 €* ☐ **30 €**, dépense réelle 10,20 €*
☐ **50 €**, dépense réelle 17,00 €* ☐ **100 €**, dépense réelle 34,00 €*
☐ Autre montant: _____

- ☐ Je souhaite faire un don régulier: l'association me contactera pour mettre en place un prélèvement mensuel.

* **Si vous êtes imposable**: vous bénéficiez d'une déduction fiscale de 66 % dans la limite de 20 % de votre revenu imposable. **Si vous êtes une entreprise**: vous bénéficiez d'une déduction fiscale de 60 % dans la limite de 0,5 % du chiffre d'affaires hors taxes de l'entreprise donatrice.

- Adressez ce bon daté et signé à: **Association Française contre l'Amylose, 13 rue Raymond Losserand, 75014 Paris.**

- Joignez un chèque du montant **total (cotisation + don si applicable)** à l'ordre de l'Association Française contre l'Amylose.
Merci pour votre soutien !



07. 55. 65. 14. 86

www.amylose.asso.fr

contact@amylose.asso.fr

13 rue Raymond Losserand,
75014 Paris

Association d'intérêt général régie par la loi de 1901
et agréée pour la représentation des usagers du système de santé.
SIRET : 402 676 761 00024.

Retrouvez-nous sur
Facebook, X, Instagram, Vimeo



Démarche également disponible en ligne sur www.amylose.asso.fr

Pensez à écrire lisiblement !

☐ Madame ☐ Monsieur

Prénom: _____ Nom: _____

Agissant pour la société: _____

Adresse: _____

Code postal: _____ Ville: _____

E-mail: _____

Téléphone: _____

Date: _____ Signature: _____

Avec ma signature, j'accepte le traitement de mes données personnelles comme indiqué ci-dessous: les données personnelles recueillies à partir de ce formulaire font l'objet d'un traitement informatisé par l'AFCA. Elles peuvent être destinées à l'enregistrement de votre don, à l'envoi d'un reçu fiscal (pour les donateurs) ainsi qu'à l'envoi de sollicitations d'appel à votre générosité et d'informations. Elles sont conservées pendant la durée strictement nécessaire à la réalisation des finalités précitées. Conformément au règlement général sur la protection des données personnelles (règlement UE n° 2016/679 du 27 avril 2016) et à la loi « Informatique et Libertés », vous pouvez vous opposer à l'utilisation de vos données et bénéficiez d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, de portabilité ou d'effacement, en contactant: contact@amylose.asso.fr, ou à cette adresse: Association Française contre l'Amylose - 13 rue Raymond Losserand - 75014 PARIS. Si vous estimez, après nous avoir contactés, que vos droits « Informatique et Libertés » ne sont pas respectés, vous pouvez adresser une réclamation à la CNIL.



Se fédérer en France et à l'international
pour constituer des groupes plus
représentatifs et avoir plus de poids dans
le débat public.



Faire connaître - reconnaître la maladie
pour permettre des diagnostics plus rapides,
améliorer la prise en charge médicale
et sociale.



Stimuler - Accélérer la recherche
pour avancer plus vite vers des traitements.



Informier - Écouter - S'entraider
pour briser la solitude face à la maladie.



Adhérez dès maintenant, soutenez-nous,
faites un don à l'Association.

**Plus forts,
ensemble.**



Plus forts, ensemble...

Depuis 1994, pour toutes les formes de la pathologie, l'AFCA a démontré son engagement sans faille pour lutter contre l'Amylose et améliorer le parcours de tous ceux qui sont touchés directement ou indirectement par cette maladie.

L'Association est le point de repère où se rassemblent toutes les énergies, les vécus et les savoirs : des malades, des familles, des aidants, des médecins, des professionnels paramédicaux / sociaux et des chercheurs.

Elle est devenue incontournable pour porter leur voix. Un conseil scientifique de 18 médecins, experts de la maladie, oriente ses actions avec pertinence au plus près des besoins.



... pour accélérer la lutte contre l'Amylose

- Une maladie rare qui touche environ 10.000 personnes en France, toutes formes confondues.
- Une maladie grave, invalidante, fatale sans traitement.
- Une maladie complexe car elle a des causes et expressions multiples et peut rester localisée ou atteindre plusieurs systèmes.
- Une maladie méconnue des généralistes et de beaucoup de spécialistes = une errance diagnostique souvent longue et préjudiciable aux chances du malade.

Des traitements sont disponibles. La recherche dans le domaine de l'amylose est très dynamique. De nombreux traitements sont en cours de développement et vont bientôt arriver sur le marché.

L'espoir est là !

Plus que jamais mobilisons-nous pour vaincre l'Amylose !

Un point commun à toutes les formes : les protéines amyloïdes, protéines « mal repliées » qui s'agglutinent et forment des plaques. Ces dépôts s'accumulent dans les tissus et empêchent le fonctionnement des organes ou systèmes atteints

	Type d'Amylose	Précurseur	Organes concernés*	Cause	Premiers symptômes les plus fréquents**
Amylose acquise	Amylose AA ou Amylose inflammatoire	A pour Sérum Amyloïde A	Rein, foie, nerfs, rarement le cœur	Maladies inflammatoires	Gonflement des chevilles, urines mousseuses, fatigue, oedème, diarrhée avec sang dans les selles, crachat de sang, perte d'appétit et de poids.
	Amylose AL ou Amylose primitive	L pour « Light Chain », terme anglais qui désigne les chaînes légères de la protéine en cause.	Cœur, reins, foie	Production d'excès d'immunoglobuline	Oedèmes au niveau des jambes ou plus disséminés, insuffisance rénale, fatigue, essoufflement, insuffisance cardiaque, troubles digestifs, vertiges au changement de position.
	Sauvage wtATTR ou Amylose sénile	Transthyrétine non mutée (sauvage)	Cœur, canal carpien, appareil auditif	Vieillesse	Fatigue, essoufflement, insuffisance cardiaque
Amylose héréditaire	AMYLOSE À TRANSTHYRÉTINE (ATTR)	Héréditaire hATTR	Transthyrétine mutée Cœur, système nerveux, canal carpien, oeil, reins . hATTR CM (Cadiomyopathie) si atteintes majoritairement cardiaques. . hATTR PN (PolyNeuropathie) ou neuropathie amyloïde familiale ou héréditaire: NAF ou NAF, si atteinte majoritairement neurologiques. . Très fréquemment atteintes mixtes.	Mutation du gène de la transthyrétine	Perte de sensibilité des pieds notamment au chaud et au froid, fourmillement, vertiges au changement de position, diarrhée, perte de poids, fatigue, essoufflement, insuffisance cardiaque.
	Autre protéines mutées Nom = celui de la protéine concernée.	Plus de 20 protéines possibles.	Variable selon la mutation: rein souvent, yeux (cornée)...	Mutation du gène de la protéine concernée	

*: Selon les patients, un ou plusieurs organes peuvent être concernés.

** : Chaque patient ressent un ou plusieurs symptômes en fonction du ou des organes atteints. Beaucoup d'autres symptômes variés, non listés, peuvent survenir.



Je soutiens l'association

J'ADHÈRE / JE FAIS UN DON

Pourquoi nous rejoindre ?

- Accéder à toutes les informations de l'association validées par les experts de l'amylose;
- Donner plus de poids à l'association pour défendre vos droits auprès des institutions;
- Rejoindre une communauté de patients, les rencontrer et échanger.

Convaincu.e ?

Retournez-nous ce coupon détachable dûment rempli, ou rendez-vous sur la page d'adhésion de notre site www.amylose.asso.fr

