

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	Précureur	Organes concernés*	Cause	Premiers symptômes les plus fréquents**
Amylose acquise	AA Amylose AA ou Amylose inflammatoire	A pour Sérum Amyloïde A	Rein, foie, nerfs, rarement le cœur	Maladies inflammatoires	Gonflement des chevilles, urines mousseuses, fatigue, œdème, diarrhée avec sang dans les selles, crachat de sang, perte d'appétit et de poids.
	AL 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.
	WT ATTR wtATTR ou Amylose sénile	Sauvage Transthyrétine non mutée (sauvage)	Cœur, canal carpien, appareil auditif	Vieillissement	Fatigue, essoufflement, insuffisance cardiaque
Amylose héréditaire	AMYLOSE À TRANSTHYRÉTINE (ATTR)	hATTR Héréditaire hATTR	Coeur, système nerveux, canal carpien, œil, reins . hATTR CM (Cardiomyopathie) si atteinte majoritairement cardiaques. . hATTR PN (PolyNeuropathie) ou neuropathie amyloïde familiale ou héréditaire: NAH 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.
	hA Héritage	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

