



## Impact de l'Amylose au Quotidien

Madame, Monsieur,

En collaboration avec les centres nationaux de référence, d'expertise et avec les centres régionaux l'**Association Française contre l'Amylose** lance une grande enquête auprès des patients.

Grâce aux données recueillies l'Association disposera d'arguments objectifs pour

- **agir contre l'errance diagnostique**
- **et défendre les droits des patients en matière d'accès au traitement, de qualité des parcours de soins et de prise en charge sociale.**

Bien sûr, ces données n'auront de légitimité que si elles émanent d'un panel important de patients.

**Un grand MERCI** de prendre du temps (environ une heure) pour cela !

### **POUR PARTICIPER, VOUS POUVEZ :**

- **REPONDRE EN LIGNE**  
*En vous connectant sur le lien que vous trouverez en page d'accueil du site de l'Association : [www.amylose.asso.fr](http://www.amylose.asso.fr)*

**OU**

- **REPONDRE PAR COURRIER**  
*En demandant à l'Association Française contre l'Amylose (04.91.81.17.16) de vous adresser un livret que vous devrez ensuite renvoyer par la poste dans une enveloppe anonyme préaffranchie fournie*

**La méthode de recueil des informations est conforme à la législation et garantit aux participants l'anonymat le plus strict : le Comité de Protection des Personnes a été sollicité, un avis favorable a été obtenu le 26 septembre 2018.**