

www.af3m.org en ligne

Nous sommes heureux de vous annoncer la mise en ligne de notre site Internet à l'adresse suivante : www.af3m.org

L'annonce officielle a été faite lors de l'Assemblée Générale du 20 mars dernier.

Ce site a été pensé par des malades et des proches, pour les malades et leur entourage, en privilégiant leurs points de vue.

C'est grâce à la contribution et au travail acharné de l'équipe constituée autour de Claude Jobert que ce site a pu voir le jour, ainsi qu'à la participation financière des laboratoires Janssen Cilag. Merci et bravo à toute l'équipe.

Le site est complété par une Lettre d'information à laquelle vous pouvez vous abonner depuis la page d'accueil. Tous les membres qui nous ont donné une adresse de courriel valide la recevront.

Que nos adhérents qui n'ont pas Internet soient rassurés, nous continuerons à faire imprimer des bulletins d'information.

Nous espérons que www.af3m.org vous donnera pleinement satisfaction.

En cette période de démarrage, nous sommes demandeurs de toutes les remarques que vous pourriez faire sur son ergonomie et ses contenus.

Bonne visite sur www.af3m.org et merci d'avance pour vos réactions, commentaires et autres suggestions !

Béatrice BOILY, Présidente
Claude JOBERT, Webmestre

Vous pouvez nous aider à l'enrichir en nous faisant des suggestions et/ou en nous proposant vos témoignages via la rubrique "Contactez-nous".

Le site Internet de l'AF3M sera un excellent moyen de faire connaître l'AF3M, mais il permettra également aux malades et aux proches de s'informer sur ce cancer méconnu qu'est le myélome, en complémentarité avec le site d'information médicale proposé par l'Inter groupe Francophone du Myélome et Médecine Plus (www.myelome-patients.info).



Le seul et unique but du site de l'AF3M est d'apporter des informations ; mais les informations peuvent parfois choquer certains patients et leur famille et ne pas être adaptées à certains malades, car chaque patient est un cas particulier. C'est du médecin traitant qu'on peut recevoir une information individualisée et adaptée.

Plus généralement, toutes les questions concernant le diagnostic, le suivi médical, la mise en place d'un nouveau traitement, la modification d'un traitement en cours, la prise en charge des soins ou toute autre question sur le traitement de la maladie doivent être discutées avec votre équipe médicale habituelle.

Le site de l'AF3M ne se substitue en aucune manière aux professionnels médicaux, et ne doit pas remplacer la relation établie entre le malade, ses médecins, et tous autres intervenants médicaux et soignants.

8^{ème} Séminaire de l'International Myeloma Foundation - mercredi 21 avril à Paris

L'association américaine IMF (International Myeloma Foundation) organise son séminaire annuel, le mercredi 21 avril 2010, de 9h30 à 16h30, avec la participation du Pr Brian G.M. DURIE et du Pr Jean-Luc HAROUSSEAU.

Cette manifestation se déroulera à la Maison de l'Amérique Latine, 217 Boulevard Saint Germain à Paris (7^{ème}), métro : Solférino ou Rue du Bac.

L'entrée est libre, toutefois pour des raisons logistiques il est nécessaire de s'inscrire au 06.31.13.61.02 ou bien par mail à seminaire@imfeurope.org en précisant votre nom, prénom, adresse, téléphone et le nombre de participants.

Le repas pris sur place est offert par l'IMF.

Le programme sera disponible sur le site Internet de l'IMF : www.myeloma.org.