



« Que faites-vous lorsque l'on vous diagnostique une maladie neurodégénérative rare, terminale et sans traitement ? Toutes les recherches sur Internet étaient décourageantes, et la plupart des médecins n'ont aucune expérience de l'AMS, ce qui peut retarder le diagnostic et la prise en charge des symptômes pendant des années. J'ai trouvé [Mission MSA], et il y avait d'autres personnes comme moi partout dans le monde ! Ce groupe international défend la recherche, la collecte de fonds et apporte un soutien aux patients et aux soignants. Cette organisation m'a donné de l'espoir ».

- BELINDA F., PATIENTE ATTEINTE D'AMS



« [Mission MSA] a été d'une importance vitale pour ma famille depuis 2013 quand mon mari a reçu un diagnostic d'AMS. Cette organisation a partagé de nombreuses informations précieuses et a eu un impact positif sur notre parcours AMS. Les bénévoles apportent un soutien incroyable. Nous comptons sur ce groupe.

- OLGA C., PARTENAIRE DE SOINS AMS



« Je tiens à remercier [Mission MSA] pour les informations utiles qu'ils m'ont fournies. Grâce à leur aide, j'ai pu mettre en place un dossier d'information pour le personnel de l'établissement de soins de longue durée dans lequel réside mon patient et présenter une formation interne éduquant le personnel sur cette maladie horrible et rare. »

- JENNIFER C., R.N., B.N., CHPCN(C)



MISSION MSA™

Leading the Charge to Cure
Multiple System Atrophy

Rejoignez la Communauté AMS !



Contact

Assistance téléphonique : 866.737.5999

Ligne de bureau : 866.737.4999

E-mail : info@missionmsa.org

Adresse postale :

1660 International Drive, Suite 600
McLean, VA 22102, États-Unis d'Amérique



Rendez-vous sur
notre site Internet
à l'adresse

www.missionmsa.org



**MISSION
MSA™**

**Servir la communauté
AMS depuis 1989.**

Améliorer la qualité de vie et susciter
l'espoir des personnes atteintes
d'atrophie multisystémique



MISSION MSA

SOUTIEN | COMMUNAUTÉ | RECHERCHE | ÉDUCATION

À propos de Mission MSA

Avec Mission MSA, nous nous engageons à améliorer la qualité de vie et à créer de l'espoir chez les personnes atteintes d'atrophie multisystématisée grâce à des services de soutien, des ressources pédagogiques, un financement de la recherche et un engagement communautaire.

À l'origine, en 1989, en tant que petit groupe de soutien, Mission MSA s'est développée pour devenir une organisation caritative 501(c)(3) de taille importante et ayant un impact international. Avec plus de 30 ans d'expérience dans la sensibilisation à l'AMS, nous avons fait des progrès significatifs dans le soutien des patients et de leurs familles et nous continuerons à fournir ces services jusqu'à ce que nous atteignons un avenir sans AMS.



Soutien

Services de facilitation pour les patients et les partenaires de soins

Ligne d'assistance au patient : 866-737-5999

Mission MSA est là pour vous fournir des conseils, des informations et des ressources communautaires pour répondre à vos questions ou aux préoccupations que vous pouvez avoir.

Groupes de soutien virtuel et en personne

Rejoignez des groupes de soutien en ligne ou en personne aux États-Unis et à l'étranger. Consultez la carte interactive des groupes de soutien régionaux sur notre site Web.

Communauté

Offrir des opportunités de communiquer avec les autres dans le cadre de leur parcours AMS

MSA Connect

MSA Connect est une plateforme en ligne réservée à la communauté AMS où vous pouvez poser des questions, partager des expériences et participer à des discussions avec d'autres personnes qui suivent un parcours similaire.

Formation

Développer et partager des ressources fiables

Webinaires mensuels

Mission MSA propose une programmation mensuelle de webinaires sur divers sujets liés à l'atrophie multisystématisée, notamment la gestion des symptômes, la planification financière, la recherche de votre équipe de soins, etc.

Conférences annuelles pour les patients et les familles

La conférence annuelle de Mission MSA est la plus grande conférence AMS et comprend des panels et des présentations par des professionnels médicaux, des scientifiques, des patients et des partenaires de soins.

Recherche

Financement de professionnels de santé qui recherchent de meilleurs traitements et un diagnostic plus rapide

Centres d'excellence

Le programme des Centres d'excellence AMS a été créé pour fournir un accès aux meilleurs services de soins et de soutien cliniques pluridisciplinaires possibles et facilement accessibles aux personnes touchées par l'AMS et à leurs familles. Vous trouverez une liste complète de ces centres sur notre site Web.



« Que faites-vous lorsque l'on vous diagnostique une maladie neurodégénérative rare, terminale et sans traitement ? Toutes les recherches sur Internet étaient décourageantes, et la plupart des médecins n'ont aucune expérience de l'AMS, ce qui peut retarder le diagnostic et la prise en charge des symptômes pendant des années. J'ai trouvé [Mission MSA], et il y avait d'autres personnes comme moi partout dans le monde ! Ce groupe international défend la recherche, la collecte de fonds et apporte un soutien aux patients et aux soignants. Cette organisation m'a donné de l'espoir ».

- BELINDA F., PATIENTE ATTEINTE D'AMS



« [Mission MSA] a été d'une importance vitale pour ma famille depuis 2013 quand mon mari a reçu un diagnostic d'AMS. Cette organisation a partagé de nombreuses informations précieuses et a eu un impact positif sur notre parcours AMS. Les bénévoles apportent un soutien incroyable. Nous comptons sur ce groupe.

- OLGA C., PARTENAIRE DE SOINS AMS



« Je tiens à remercier [Mission MSA] pour les informations utiles qu'ils m'ont fournies. Grâce à leur aide, j'ai pu mettre en place un dossier d'information pour le personnel de l'établissement de soins de longue durée dans lequel réside mon patient et présenter une formation interne éduquant le personnel sur cette maladie horrible et rare. »

- JENNIFER C., R.N., B.N., CHPCN(C)

Rejoignez la Communauté AMS !

 @MissionMSA

 @MissionMSA

 @MissionMSA

 @MissionMSA

 @MissionMSA

Contact

Assistance téléphonique : 866.737.5999

Ligne de bureau : 866.737.4999

E-mail : info@missionmsa.org

Adresse postale :

1660 International Drive, Suite 600
McLean, VA 22102, États-Unis d'Amérique



Rendez-vous sur notre site Internet à l'adresse www.missionmsa.org



MISSION MSA™
Leading the Charge to Cure
Multiple System Atrophy



**MISSION™
MSA**

Servir la communauté AMS depuis 1989.

Améliorer la qualité de vie et susciter l'espoir des personnes atteintes d'atrophie multisystémique