



A.F.C.A.V.F.



Association Française Contre
l'Algie Vasculaire de la Face

13 rue de la ferme 27910 VASCŒUIL

Tél : 02.35.07.13.76

Fax : 02.35.07.56.98

Mel : contact@afcavf.fr

En avril 2005 a été créée l'**Association Française Contre l'Algie Vasculaire de la Face**. Elle a essentiellement pour but d'agir dans l'intérêt des personnes atteintes d'algie vasculaire de la face. Cette finalité inclut les objectifs suivants :

- * regrouper les personnes atteintes d'algie vasculaire de la face
- * apporter une aide technique et morale aux familles confrontées à cette affection
- * informer le public afin que cette maladie soit mieux diagnostiquée
- * contribuer à l'effort de recherche médicale et à l'amélioration des pratiques de soins relatifs à l'algie vasculaire de la face
- * intervenir auprès des pouvoirs publics dans l'intérêt des malades

Elle dispose d'un site internet **<http://www.afcavf.fr>** sur lequel elle diffuse de l'information à l'attention des patients (description de la maladie, traitements, droits de malades, liste de centres de soins) et le résultat d'une veille technologique (expériences en cours, résumés d'articles scientifiques) à l'attention des professionnels de santé. Sur ce site, il y a un forum ouvert à tous et un forum réservé aux membres de l'association.

Elle diffuse un bulletin (téléchargeable depuis le site, abonnements gratuits pour envois par courrier électronique ou postal). Elle assure un accueil téléphonique au **02.35.07.13.76**

L'association est membre de Alliance-Maladies-Rares, de la Fédération des Maladies Orphelines, de Orphanet (qui héberge gratuitement notre site) et de la Société Française d'Etudes des Migraines et Céphalées. Elle entretient une relation suivie avec OUCH (*Organization for Understanding Cluster Headaches*)

Pour adhérer, il suffit d'envoyer la fiche d'inscription (disponible sur le site) et une cotisation fixée initialement à la modeste somme de dix euros (à vérifier sur notre site)