



Association française
des hémophiles



E-BOOK

CONGRÈS
NATIONAL DE L'AFH
15|16 JUIN TOURS

NOUVEAUX TRAITEMENTS

**QUELLE SERA
MA VIE DEMAIN ?**



ÉDITO

Chers congressistes,

Le congrès National 2024 de l'AFH s'est tenu les 15 et 16 juin à Tours.

Nous retrouver en présentiel est toujours un moment riche en échange et en informations. Ce temps convivial nous permet d'acquérir, ensemble, de nouvelles connaissances dans les domaines aussi bien scientifiques que dans ceux de la vie quotidienne avec la maladie.

Cet e-book vous fera revivre cet événement et vous donnera accès à toutes les ressources que l'AFH met à disposition des personnes concernées par une maladie hémorragique rare.

Cet outil s'inscrit dans la volonté de partage d'information de l'association pour favoriser l'engagement de tous en proposant un format qui s'adapte au mieux à vos habitudes et modes de vie.

Un grand merci à tous ceux qui ont permis la réussite de ce congrès : bénévoles, salariées, professionnels de santé, participants, partenaires, ...

Nous espérons que vous apprécierez ce retour d'événement et que vous serez des nôtres pour ceux à venir.

Yannick Collé et Maryse Dien

Présidente de l'AFH et Bénévole chargée de mission Congrès

LEXIQUE

ETP : Education thérapeutique du patient

CRC-MHC : Centre de Ressources et de Compétences - Maladies hémorragiques constitutionnelles

CHU : Centre Hospitalier Universitaire

PPR : Patient Parent Ressource



SOMMAIRE



Horaires	Samedi 15 juin
8h30 - 9h10	PLÉNIÈRE D'OUVERTURE
9h10 - 11h10	PLÉNIÈRE 1 Recherche et nouveaux traitements : dernières actualités (hémophilie, maladie de Willebrand, pathologies plaquettaires et autres déficits)
11h30 - 12h30	PLÉNIÈRE 2 La thérapie génique : où en sommes-nous ?
13h30 - 14h45	ATELIERS 1/ Le droit des patients d'être entendus 2/ Transition ado/adulte 3/ Les seniors 4/ Maladie de Willebrand
15h05 - 16h20	ATELIERS 1/ Les femmes 2/ Sports, loisirs et voyages 3/ Inclusion des enfants dans le système scolaire 4/ Actions internationales
16h30 - 18h00	TABLES RONDES 1/ Et si demain, il n'y a plus d'AFH ? Je m'engage pour qui ? Pourquoi ? 2/ Partenariat patients / professionnels de santé sur les territoires : devenir acteur de sa maladie - éducation thérapeutique du patient - e-learning 3/ Outre-mer : égalité d'accès pour tous et film Martinique
20h00 - minuit	SOIRÉE GALA
Horaires	Dimanche 16 juin
8h45 - 10h00	PLÉNIÈRE 3 Femmes et MHR : enfin une reconnaissance
10h30 - 12h00	PLÉNIÈRE 4 L'économie des produits de santé (cycle de vie du médicament, continuité des traitements, rupture de stock, etc.), remboursement de l'innovation thérapeutique
12h00 - 13h00	PLÉNIÈRE DE CLÔTURE Prise de Décision Partagée + Mot de la fin

INTERVENANTS

NICOLAS GIRAUD

Président de l'AFH

DR ANNIE BOREL-DERLON

Hématologue, Présidente du Conseil Scientifique de l'AFH, professeur émérite de l'UFR santé de Caen.

JEAN-FRANÇOIS DUPORT

Président de AFH Centre Val-de-Loire.

PR SOPHIE SUSEN

Responsable de la filière MHEMO, Hématologue, Coordinatrice du Centre de Référence de la Maladie de Willebrand (CRMW) de Lille.

GENEVIÈVE PIÉTU

Bénévole à l'AFH, chercheur à l'Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale (INSERM) à la retraite.

DR ROSELINE D'OIRON

Hématologue et Coordinatrice CRC – MHR Kremlin Bicêtre

PR YESIM GANZÉ DARGAUD

Hématologue, Coordinatrice du Centre de Référence de l'Hémophilie et autres déficits constitutionnels en protéines de la coagulation (CRH) de Lyon.

PR YOHANN REPESSE

Hématologue, Coordonateur du CRC-MHC de Caen.

DR LAURENT FRENZEL

Rhumatologue et hématologue, CRC –MHR de Necker Paris et de l'unité de recherche sur l'arthropathie hémophilique à l'institut Imagine.

MAUD LE RIDANT

Bénévole AFH, parent ressource. Membre du groupe de travail Éducation thérapeutique du patient.

EDOUARD HAMELIN

Trésorier de l'AFH, patient ressource, Responsable du groupe de travail Collecte de fonds et diversification des ressources financières.

RÉMI HUREL

Bénévole AFH Lorraine, membre commission seniors et du Groupe de Travail Adhérents, Bénévoles et Comités (GT ABC).

PHILIPPE LIÉDET

Bénévole AFH Centre Val de Loire, membre commission Seniors.

YANNICK COLLÉ

Coresponsable de la Commission Femmes, Patient Parent Ressource et membre du bureau.

THIBAUT FEDERLEN

Président de l'AFH Alsace et Patient Ressource.

THOMAS SANNIÉ

Président d'honneur de l'AFH, Responsable du GT éducation thérapeutique du patient, Responsable associatif de l'Alliance franco-africaine pour le traitement de l'hémophilie (Afath).

JEAN-MARC DIEN

Secrétaire général de l'AFH, Patient Ressource et Vice-président du comité Champagne-Ardenne.

MARC VINCENT

Bénévole AFH Rhône-Alpes, Membre du bureau de l'AFH et coresponsable du Groupe de Travail Adhérents, Bénévoles et Comités (GT ABC).

DR SANDRINE MEUNIER

Pédiatre, Hématologue du CRC-MHR de Lyon.

JÉRÉMY GRESS

Coresponsable de la Commission Jeunes Adultes.

DR BENOIT GUILLET

Hématologue, Coordonateur du CRC-MHR de Rennes.

MARC JOURDAIN

Président AFH Basse-Normandie, Administrateur, Membre du Groupe de Travail Education Thérapeutique du Patient (GT ETP) et Patient Ressource.

INTERVENANTS

MARYSE DIEN

Coresponsable de la commission Femmes, coresponsable du Groupe de Travail Adhérents, Bénévoles et Comités (GT ABC) et Chargée de la programmation du congrès.

GAÉTAN DUPORT

Responsable du Groupe de Travail Médicament.

CAROLINE ARTU DUMONT

Chargée de mission Éducation thérapeutique du patient AFH/MHEMO.

CATARINA CASARI

Chercheuse INSERM - Secteur d'activité Recherche au Kremlin Bicêtre.

DR LAURENT ARDILLON

Hématologue, Coordonnateur du CRC-MHR de Tours.

VIRGINIE PERDONISIN

Psychologue clinicienne - Hôpital Tours, Centre-Val de Loire.

DR ANNIE HARROCHE

Hématologue, Coordonnatrice du CRC-MHR Hôpital Necker Enfants Malades Paris.

VALÉRIE CHAMOUARD

Praticien Hospitalier Pharmacien - Centre de référence Hémophilie - Filière MHEMO Lyon.

DR JEAN BAPTISTE VALENTIN

Coordonnateur du Centre de Compétence des pathologies héréditaires du globule de Tours.

NICOLAS GUERIN

Infirmier Coordinateur au CRC-MHR de CAEN - Pôle Biologie Pharmacie.

CAROLINE DESOMBRE

MCF-HDR en Psychologie sociale - ESPE Lille Nord de France - Laboratoire PSITEC (Lille 3)

PR CLAIRE POUPLARD

Professeur des Universités - Praticien Hospitalier - Cheffe du Service d'Hématologie-Hémostase - CRC – MHR de Tours.

BÉATRICE HOUDREVILLE

Présidente AFH Martinique, Administratrice de l'AFH.

DR STÉPHANE VANDERBECKEN

Hématologue, Coordonnateur du CRC MHR Océan Indien, La Réunion.

NATHALIE CHANE PINE

Infirmière, Coordinatrice CRC – MHR Océan Indien, La Réunion.

ISABELLE MOURAMAN

Présidente de AFH La Réunion.

DR BÉATRICE FERREY

Hématologue, Coordonnatrice CRC-MHR Martinique.

PR NARCISSE ELENGA

Responsable de la plateforme de Coordination des maladies rares en Guyane (Cormarg)

DR EMMA DUBOST

Gynécologue APHP Université Paris Saclay (Bicêtre).

DR PAUL SAULTIER

Hématologue pédiatre Centre de Référence Pathologies Plaquettaires La Timone, Marseille.

INÈS ADJAJD

Animatrice enfant.

MAELLE ALBA

Animatrice enfant.

JOLAN BAERT

Animateur ados, Patient Ressource.

VINCENT VAUCHEL

Chef de projet adjoint Mission Maladies Rares (MMR) DGOS – ministère du travail, de la santé et des solidarités

SAMEDI 15 JUIN 2024

PLÉNIÈRE D'OUVERTURE

Nicolas Giraud, Dr Annie Borel-Derlon, Jean François Duport, Pr Sophie Susen, Vincent Vauchel



En savoir plus

↓ Présentation Powerpoint

SAMEDI 15 JUIN 2024

PLÉNIÈRE RECHERCHE ET NOUVEAUX TRAITEMENTS HÉMOPHILIE ET AUTRES DÉFICITS - WILLEBRAND - PATHOLOGIES PLAQUETTAIRES

Dr Annie Borel Derlon, Geneviève Piétu, Pr Yésim Dargaud, Pr Yohann Repesse,
Pr Sophie Susen, Catarina Casari, Pr Paul Sautier



En savoir plus

- [↓ Présentation PPT : Nouveaux traitements](#)
- [↓ Présentation PPT 2](#)
- [↓ L'hémophilie A ou B](#)

- [↓ La maladie de Willebrand](#)
- [↓ Les pathologies plaquettaires](#)

SAMEDI 15 JUIN 2024

PLÉNIÈRE LA THÉRAPIE GÉNIQUE : OÙ EN SOMMES-NOUS ?

Dr Annie Borel Derlon, Geneviève Piétu, Dr Laurent Frenzel



En savoir plus

- ↓ Présentation PPT
- ↓ La thérapie génique
- ↓ La thérapie génique pour les maladies hémorragiques rares en 12 questions
- ↓ Guide patient : Participer à un essai clinique



SAMEDI 15 JUIN 2024

ATELIER LE DROIT DES PATIENTS D'ÊTRE ENTENDUS

Connaitre le parcours de soin et savoir se faire entendre en tant que patient

Maud Le Ridant, Dr Laurent Ardillon



En savoir plus

- ↓ Résumé de la session non filmée
- ↓ Présentation PPT

SAMEDI 15 JUIN 2024

ATELIER TRANSITION ADOS ADULTES

Préparer la transition ado/adulte pour bien la vivre

Edouard Hamelin, Sandrine Meunier, Virginie Perdonsin



En savoir plus

↓ Présentation PPT

SAMEDI 15 JUIN 2024

ATELIER LES SENIORS

Prévenir les maladies cardio-vasculaires

Rémi Hurel, Philippe Liédet et le Dr Jean-Baptiste Valentin



VOIR SUR YOUTUBE

En savoir plus

- ↓ Présentation PPT
- ↓ Cordel Retraite
- ↓ Plaquette Commission Seniors



SAMEDI 15 JUIN 2024

ATELIER WILLEBRAND

Apprendre sa maladie et l'état de la recherche à l'aide des nouvelles technologies pour mieux vivre sa maladie de Willebrand et mieux communiquer avec les professionnels de santé

Nicolas Guerin, Dr Annie Borel-Derlon

En savoir plus

- ↓ Présentation PPT
- ↓ Plaquette Willebrand
- ↓ Maladie hémorragique et désir d'enfant
- ↓ La maladie de Willebrand : les premières informations
- ↓ La maladie de Willebrand

SAMEDI 15 JUIN 2024

ATELIER LES FEMMES

Identifier et évaluer des saignements utérins abondants

Dr Roseline d'Oiron, Yannick Collé



En savoir plus

- ↓ Présentation PPT
- ↓ Femmes et maladie hémorragiques héréditaires
- ↓ Filles / femmes et maladies hémorragiques constitutionnelles rares
- ↓ Quiz : saignements anormaux ? maladie hémorragique ?
- ↓ Plaquette Commission Femmes

SAMEDI 15 JUIN 2024

ATELIER SPORT, LOISIRS ET VOYAGE

Savoir aborder les activités physiques et les voyages dans l'innovation thérapeutique

Thibaut Federlen, Dr Laurent Frenzel



VOIR SUR YOUTUBE



VOIR SUR YOUTUBE



VOIR SUR YOUTUBE

En savoir plus

- ↓ Présentation PPT
- ↓ Séjour longue durée et expatriation

- ↓ Les voyages



SAMEDI 15 JUIN 2024

L'INCLUSION DES ENFANTS DANS LE SYSTÈME SCOLAIRE ET PÉRISCOLAIRE

Savoir préparer l'entrée de son enfant dans le système scolaire et périscolaire

Nicolas Giraud, Caroline Desombre, Nicolas Guerin



En savoir plus

- ↓ Résumé de la session non filmée
- ↓ Présentation PPT
- ↓ L'intégration en collectivité :
de la crèche aux études supérieures
- ↓ Enfant atteint d'hémophilie
- ↓ Prise en charge des enfants atteints
d'une maladie de l'hémostase
- ↓ Inclusion dans le milieu scolaire
- ↓ Bébé atteint d'hémophilie

SAMEDI 15 JUIN 2024

ATELIER ACTIONS INTERNATIONALES

Partager l'envie d'expériences d'actions solidaires avec l'international

Thomas Sannié, Claire Pouplard



VOIR SUR YOUTUBE

En savoir plus

↓ Présentation PPT

SAMEDI 15 JUIN 2024

TABLE RONDE : ET SI DEMAIN IL N'Y A PLUS D'AFH ? JE M'ENGAGE POUR QUI ? POURQUOI ?

Savoir mobiliser les patients dans un contexte d'évolution des traitements

Jean-Marc Dien, Marc Vincent, Jean-François Duport, Jeremy Gress, Dr Sandrine Meunier



En savoir plus

↓ Tous collecteurs de fonds

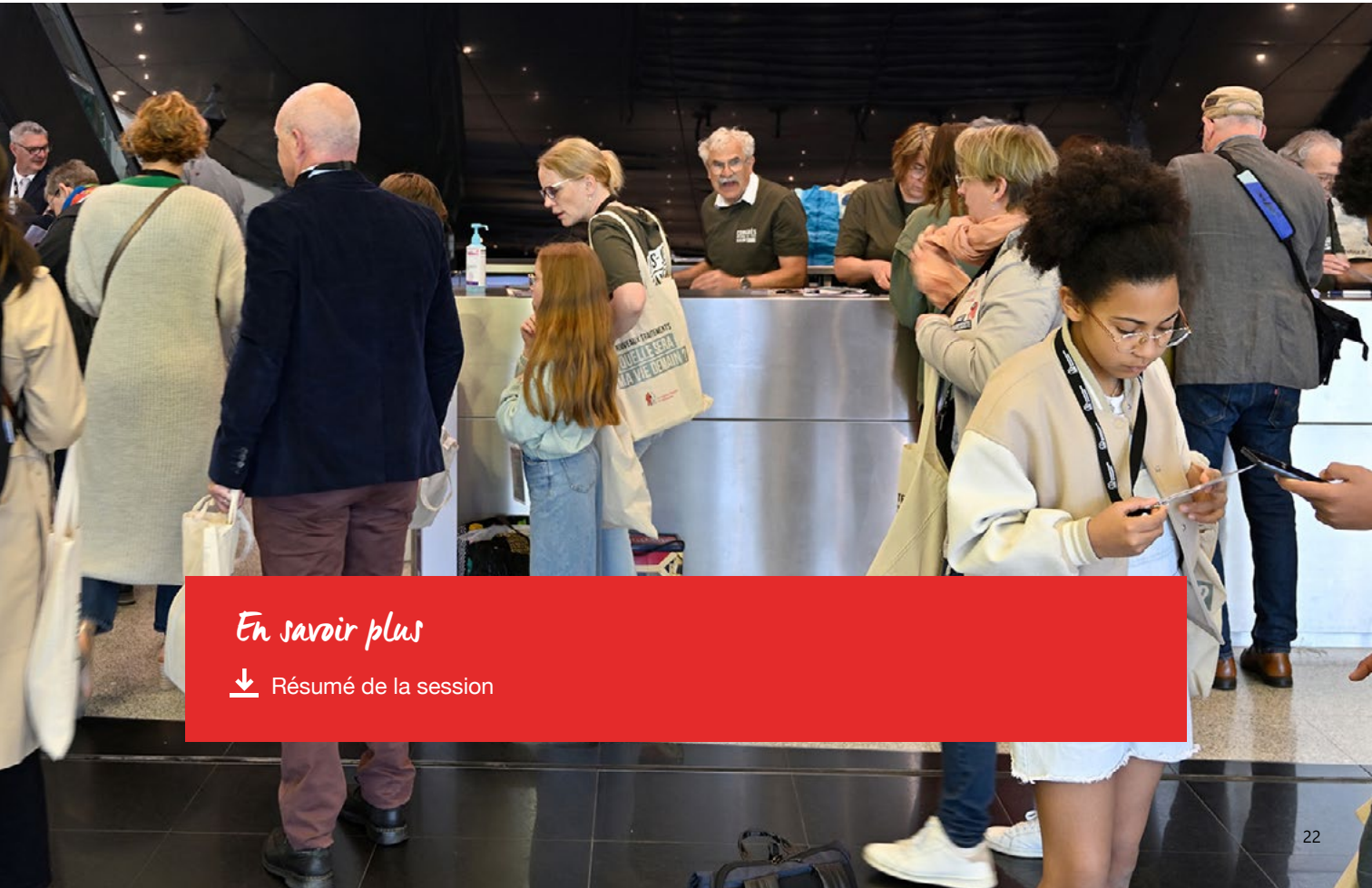


SAMEDI 15 JUIN 2024

TABLE RONDE : PARTENARIAT PATIENTS/PROFESSIONNELS DE SANTÉ SUR LES TERRITOIRES

Collaborer avec les Professionnels de Santé, savoir se former,
s'impliquer dans le réseau régional,
définir ce qu'est un patient / partenaire et son rôle

Dr Annie Borel-Derlon, Thomas Sannié, Maud Le Ridant, Dr Benoit Guillet, Marc Jourdain, Caroline Artu-Dumond



En savoir plus



Résumé de la session

SAMEDI 15 JUIN 2024

TABLE RONDE : OUTRE MER, ÉGALITÉ D'ACCÈS POUR TOUS ET FILM MARTINIQUE

Savoir travailler ensemble pour l'égalité de traitements

Nicolas Giraud, Isabelle Houdreville, Stéphane Vanderbecken, Nathalie Chane Pine, Isabelle Mouraman,
Béatrice Ferrey, Pr Narcisse Elenga



En savoir plus

↓ Film : Le radeau de la chance

DIMANCHE 16 JUIN 2024

PLÉNIÈRE FEMMES ET MHR : ENFIN UNE RECONNAISSANCE

Nouvelle nomenclature / Comment se faire entendre /
Sensibilisation sur la prise en charge gynécologique

Maryse Dien, Dr Roseline d'Oiron, Yannick Collé, Dr Emma Dubost



En savoir plus

- ↓ Session en replay
- ↓ Présentation PPT
- ↓ Femmes et maladies hémorragiques héréditaires
- ↓ Filles / femmes et maladies hémorragiques constitutionnelles rares
- ↓ Quiz : saignements anormaux ? maladie hémorragique ?
- ↓ Plaquette Commission Femmes



DIMANCHE 16 JUIN 2024

PLÉNIÈRE L'ÉCONOMIE DES PRODUITS DE SANTÉ

Connaitre le cycle de vie du médicament, la continuité des traitements,
le cadre prescription opérationnelle

Nicolas Giraud, Gaetan Duport, Dr Valérie Chamouard



En savoir plus

↓ Présentation PPT

DIMANCHE 16 JUIN 2024

PLÉNIÈRE PRISE DE DÉCISION PARTAGÉE + MOT DE LA FIN

Apprendre comment soignants et patients peuvent collaborer
dans la prise de décision partagée

Nicolas Giraud, Marc Jourdain, Caroline Artu-Dumont, Dr Benoit Guillet, Thomas Sannié



En savoir plus

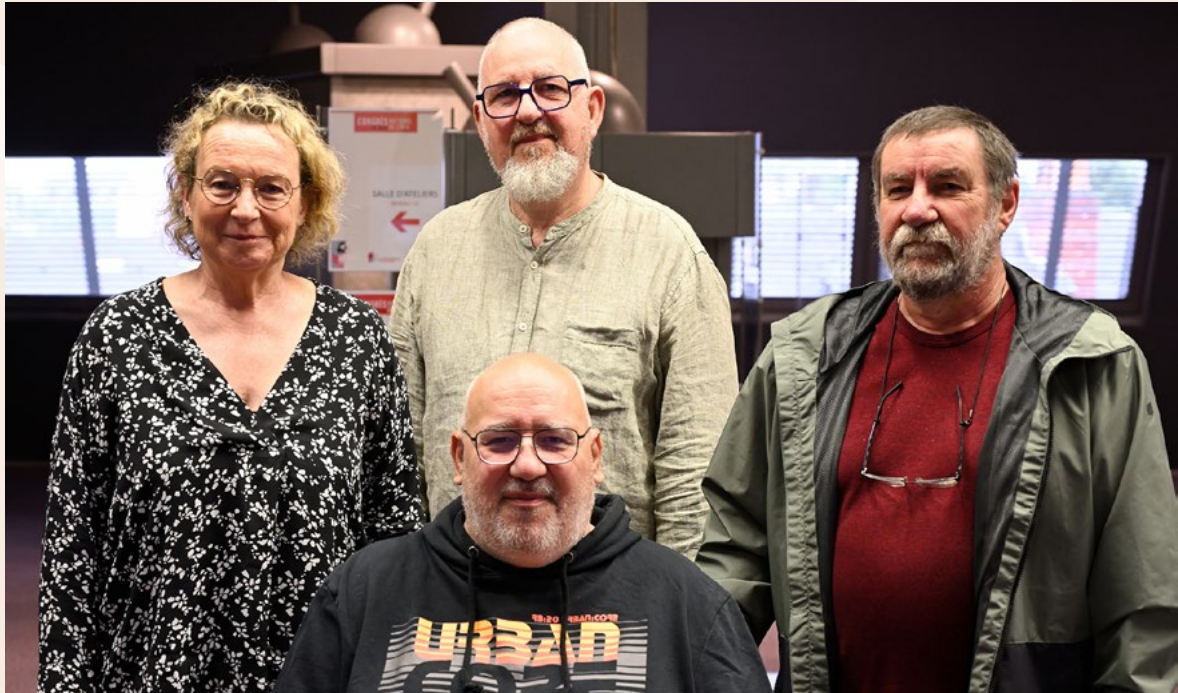
- ↓ Présentation PPT
- ↓ Prise de décision partagée



DIMANCHE 16 JUIN 2024

CONSEIL D'ADMINISTRATION

L'Association française des hémophiles vient d'élire son nouveau
Conseil d'administration pour 2 ans



Présidente : Yannick COLLÉ

Trésorier : Francis GRESS

Secrétaire général : Jean-Marc DIEN

Secrétaire général adjoint : Rémi HUREL

Référent politique d'adhésion : Marc VINCENT

DIMANCHE 16 JUIN 2024

LES PRIX DE L'AFH

Lors de la soirée de gala, plusieurs prix ont été remis



Lors du congrès de l'AFH, plusieurs prix prestigieux sont décernés pour reconnaître et célébrer les contributions exceptionnelles des bénévoles et des comités de l'association.

Le Prix Jean-Pierre Lehoux 2024 récompense l'engagement continu et remarquable d'un bénévole, d'un groupe de bénévoles, ou d'une personne morale au sein de l'AFH au cours des cinq dernières années. Toute personne adhérente de l'AFH peut proposer un candidat pour ce prix.

Le Prix du Bénévole de l'Année 2023 met en lumière un bénévole dont l'engagement au sein de son comité a été particulièrement remarquable en 2023. Les membres du Conseil d'administration ainsi que les présidents des comités et antennes régionales peuvent soumettre des candidatures pour ce prix.

Enfin, le Prix de l'Action de l'Année 2023 reconnaît un événement exceptionnel organisé par un comité, que ce soit une initiative inédite ou une action particulièrement appréciée par les adhérents. Ce prix permet de valoriser les efforts collectifs des comités, avec des candidatures proposées par les adhérents et validées par deux membres du bureau du comité concerné.





PRIX DE L'ACTION 2023 : COMITÉ AFH ÎLE-DE-FRANCE

Le Comité AFH Île-de-France a été récompensé par le Prix de l'Action 2023 pour son initiative innovante d'Éducation Thérapeutique en direction des adolescents atteints d'hémophilie. Ce projet, mené en partenariat avec des professionnels de santé du Centre de Référence de l'Hémophilie de Bicêtre, a permis de développer et d'animer un programme éducatif sur plusieurs mois, impliquant neuf jeunes de 12 à 17 ans. Le projet s'est distingué par son approche collaborative et interdisciplinaire, aboutissant à la création d'un livret éducatif pour les participants et à une reconnaissance internationale avec une présentation prévue lors du congrès mondial de la Fédération Mondiale de l'Hémophilie 2024 à Madrid. Ce succès ouvre la voie à de nouvelles actions pour 2024 et 2025.



PRIX DU BÉNÉVOLE 2023 : OLGA BRIVOT

Olga Brivot, membre du Comité Centre Val de Loire, a été honorée par le Prix du Bénévole 2023 pour son dévouement exceptionnel et son engagement dans la vie associative. Photographe attitrée des événements du comité, Olga a su capturer les moments inoubliables de chaque manifestation. En 2023, lorsqu'il a été annoncé que le comité accueillerait le congrès national de l'AFH en 2024, elle s'est immédiatement proposée pour jouer un rôle central dans l'organisation.

Olga a pris en charge de nombreuses tâches logistiques cruciales, de la coordination avec le Palais du Vinci aux prises de rendez-vous avec l'office du tourisme, les hôtels et les sites touristiques. Son acharnement et sa rigueur ont permis de monter un dossier solide et détaillé, évitant de multiples réunions et insufflant une dynamique positive au sein du comité. Son engagement sans faille et son enthousiasme ont fait d'elle une véritable force motrice pour la réussite du projet.



PRIX LEHOUX 2024 : ANNE-MARIE PLESUMS

Anne-Marie Plesums, trésorière dévouée de l'AFH Nord Pas de Calais (NPDC) depuis plus de 20 ans et membre active depuis plus de 30 ans, a été honorée par le Prix Lehoux 2024. Connue pour son engagement sans faille, Anne-Marie est une figure incontournable au sein de l'association, apportant un soutien précieux tant au niveau régional qu'au niveau national.

En plus de ses fonctions de trésorière, Anne-Marie est reconnue pour son organisation méticuleuse et sa capacité à être une ressource essentielle pour les autres comités. Malgré les épreuves personnelles, elle a toujours maintenu un engagement exemplaire, offrant soutien et écoute à ceux qui en ont besoin. Sa rigueur, sa discrétion et son investissement de tous les instants font d'elle une bénévole sur laquelle l'AFH peut toujours compter.



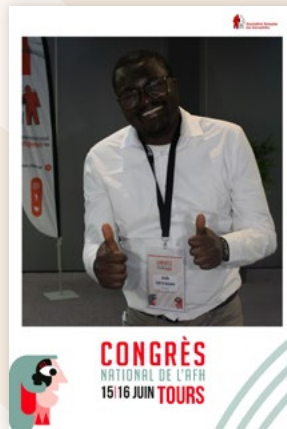
PRIX SPÉCIAUX : PR PHILIPPE DE MOERLOOSE ET THOMAS SANNIÉ

Le Pr Philippe de Moerlose et Thomas Sannié, respectivement responsable bénévole et responsable associatif du programme Afath (Alliance franco-africaine pour le traitement de l'hémophilie), ont été récompensés par un prix spécial pour leur engagement exceptionnel dans la création et la coordination de ce programme.

PHOTOBOOTH

VOIR TOUTES LES PHOTOS





ANNEXES

CLIQUEZ POUR ACCÉDER

- Article : Tatouage, piercing
- Article : Le poids des douleurs articulaires dans la vie quotidienne
- Article : Inclusion en milieu scolaire
- Brochure : Intégration à l'école
- Brochure : Bébé atteint d'hémophilie : bien l'accompagner jusqu'à ses premiers pas
- Brochure : Femmes, filles et maladies hémorragiques rares
- Brochure : Thérapie génique en 12 questions
- Brochure : Observatoire de l'AFH
- Cordel : Retraite
- Cordel : Alimentation
- Cordel : DASRI
- Cordel : Héritéité et hémophilie
- Cordel : Maladie hémorragique rare et désir d'enfant
- Cordel : Tous collecteurs de fonds
- Cordel : Voyage et séjour
- Dépliant : La maladie de Willebrand
- Dépliant : Les pathologies plaquettaires
- Dépliant : Commission Femmes
- Dépliant : Commission Seniors
- Dépliant : Commission PJE
- Fiche pratique : Aide et allocations spécifiques
- Fiche pratique : Séjour et expatriation
- Fiche pratique : L'intégration en collectivité : de la crèche aux études supérieures
- Fiche pratique : Crédits, prêts et assurances
- Fiche pratique : Formation et contrats spécifiques
- Fiche pratique : Informer votre employeur : un choix qui vous revient
- Fiche pratique : Quiz Coag
- Flyer : Projet Road for Africa
- Flyer : Prise de décision partagée
- Flyer : AFH Infos Service
- Guide médecin : Prise en charge des enfants atteints de maladie de l'hémostase
- Guide médecin : Prise en charge bucco-dentaire des personnes atteintes d'une maladie hémorragique rare
- Guide pratique : Participer à un essai clinique
- Guide pratique : Utilisation de vos données personnelles
- Plaquette : Présentation de l'AFH
- Poster : Données générales
- Poster : Maladie de Willebrand
- Poster : Hémophilie A et B
- Poster : Pathologies plaquettaires
- Poster : Déficits constitutionnels en protéine de coagulation
- Témoignages "Femmes et maladies hémorragiques héréditaires"
- Témoignages "Maladie chronique et emploi dans la fonction publique"
- Témoignages "Maladie chronique et emploi"
- Carnet de suivi des personnes concernées par une MHR
- Guide d'utilisation du carnet de suivi
- Vidéos Thérapie génique : La thérapie génique



Commander
Mugoto au pays des dragons
en ligne

REMERCIEMENTS

L'AFH tient à exprimer sa profonde gratitude envers les bénévoles, en particulier ceux de l'AFH Centre Val de Loire, ainsi qu'aux professionnels de santé et aux salariées qui ont œuvré pour faire de ce congrès un véritable succès. Pour la réalisation de ce congrès, nous souhaitons rendre un hommage particulier à Maryse Dien, bénévole dévouée depuis de nombreuses années au sein de l'AFH, et à Sarah Bismuth, chargée de mission Action France, sans qui ces événements n'auraient pu voir le jour.

La collaboration entre le patient-parent expert et le professionnel de santé favorise une meilleure compréhension et communication autour de sujets complexes, permettant ainsi d'acquérir des connaissances approfondies et de progresser vers une transformation accompagnée.

Enfin, un grand merci à tous les participants de ce congrès : c'est grâce à vous que nous pouvons en faire un succès !

L'Association française des hémophiles remercie également ses sponsors pour leur soutien :

BIOMARIN

CSL Behring
Biotherapies for Life™

Takeda


novo nordisk®

Pfizer

octapharma

Roche

SANOFI

sobi
rare strength



MERCI!

CONGR
NATIONAL DE L
15/16 JUILY TOUR



Association française
des hémophiles