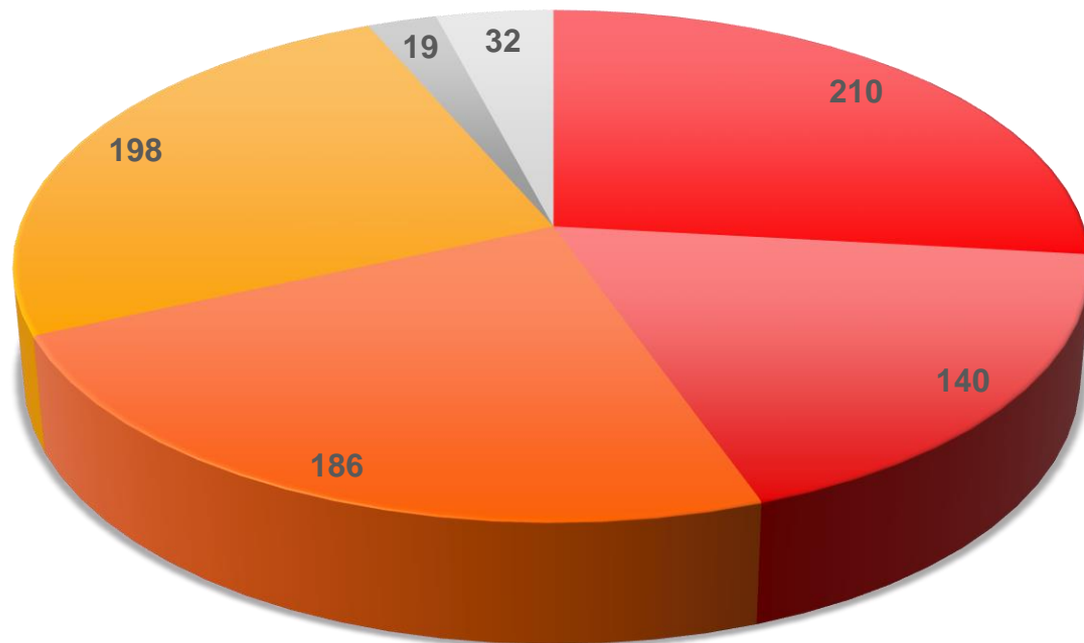


1. Présentation

- **Création** : 12 septembre 1996
- **Reconnue d'intérêt général** : 11 mai 2006
- **Présidente** : Laurence Ribet et Vanessa Toudjine
- **Conseil d'administration** : 12 membres
- **Conseil scientifique** : 10 membres
- **893 adhérents** au 1^{er} janvier 2023

Répartition des adhérents



■ Addison

■ Hyperplasie & hypoplasie

■ Insuffisance secondaire

■ Hyperaldostéronisme

■ Cushing & Corticosurréalome

■ Phéochromocytome

ROLE DE L'ASSOCIATION

Les patients ressentent un fort besoin de parler et rencontrer d'autres patients ayant vécu des situations similaires.

- Ecoute des patients et famille de patients après l'annonce du diagnostic
- Formation écoute de l'Alliance Maladies Rares
- Accompagnement par l'écoute sur la connaissance de la maladie et mise au point des informations
 - ✓ Documentation de notre site Internet
 - ✓ Echanges mails
 - ✓ Téléphone
- Rencontre des patients et famille lorsque c'est possible.

ACTIONS DE L'ASSOCIATION

- Organisation de webinaire Cushing
- Journée scientifique en novembre 2024
- Participation au congrès de la SFE
- Café virtuel HCS
- Actions pour la disponibilité des médicaments
- Mobilisation pour la prise en charge de l'ISA aux urgences



Merci pour votre attention

<https://www.surrenales.com>

contact@surrenales.com

Facebook : @AssociationSurrenales

Twitter : @AssoSurrenales

Instagram : assosurrenales