

Notre **ASSOCIATION**
SYNDROME DE MINOR OU
DÉHISCENCE DU CANAL SEMI-
CIRCULAIRE SUPÉRIEUR (SDCS)
oeuvre pour la reconnaissance de cette
pathologie et apporte informations et
soutien aux personnes atteintes.

www.syndromedeminor.org

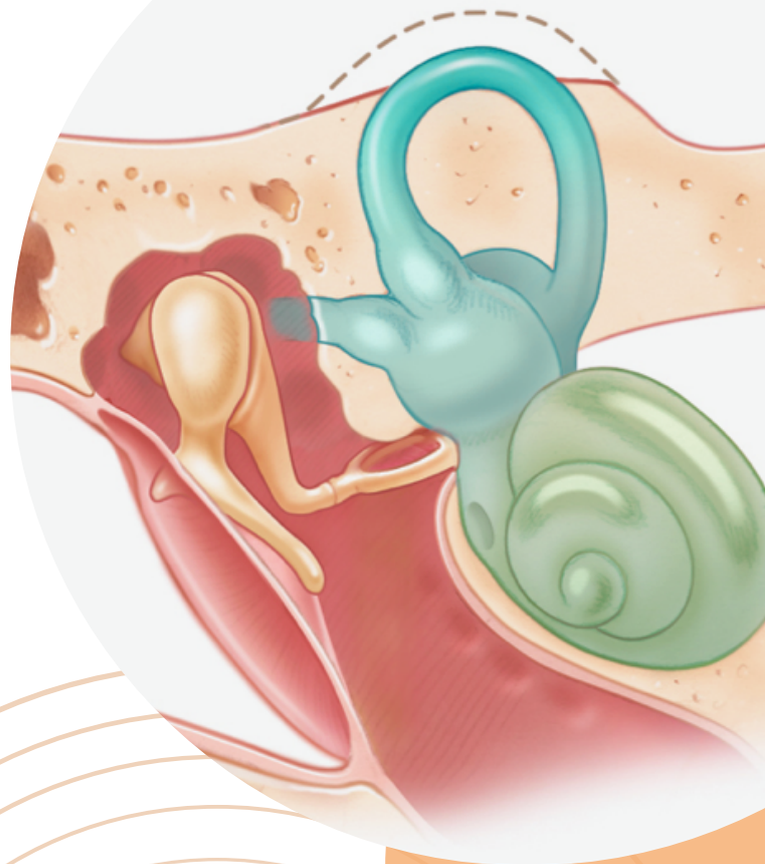
plus de **1500** visites mensuelles,
en provenance de **60** pays
Groupe Facebook "SDCS"
(**436** membres)

Chaîne YouTube "Syndrome de
Minor SDCS" (**4500** vues)

Articles presse : Sud Ouest, Ouest
France
Article web : Doctissimo

Contacts :

*Marie Cueff et Marie-Laure Chavannes,
présidentes de l'association
sdcsminor@gmail.com*



Nous avons besoin de vous pour :

1. Diminuer les errances diagnostiques en informant les médecins généralistes et ORL de villes, favoriser une bonne cohésion du dossier.
2. Améliorer l'accès des patient•es vers les centres spécifiques d'explorations fonctionnelles et examens pour le diagnostic.
3. Améliorer l'information auprès des malades post diagnostic, pré et post chirurgie.
4. accompagner et soutenir les malades dans leurs difficultés administratives avec l'emploi et les aides sociales.
5. Proposer un protocole d'accompagnement psychologique pour certain•es patient•es (refus, impossibilité ou échec de chirurgie).

Ensemble, faisons reconnaître le
Syndrome de Minor.

Contactez-nous.

Contacts :

*Marie Cueff et Marie-Laure Chavannes,
présidentes de l'association
sdcscminor@gmail.com*