

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 800 visites mensuelles, en
provenance de 27 pays

Groupe Facebook "SDCS"
(314 membres)

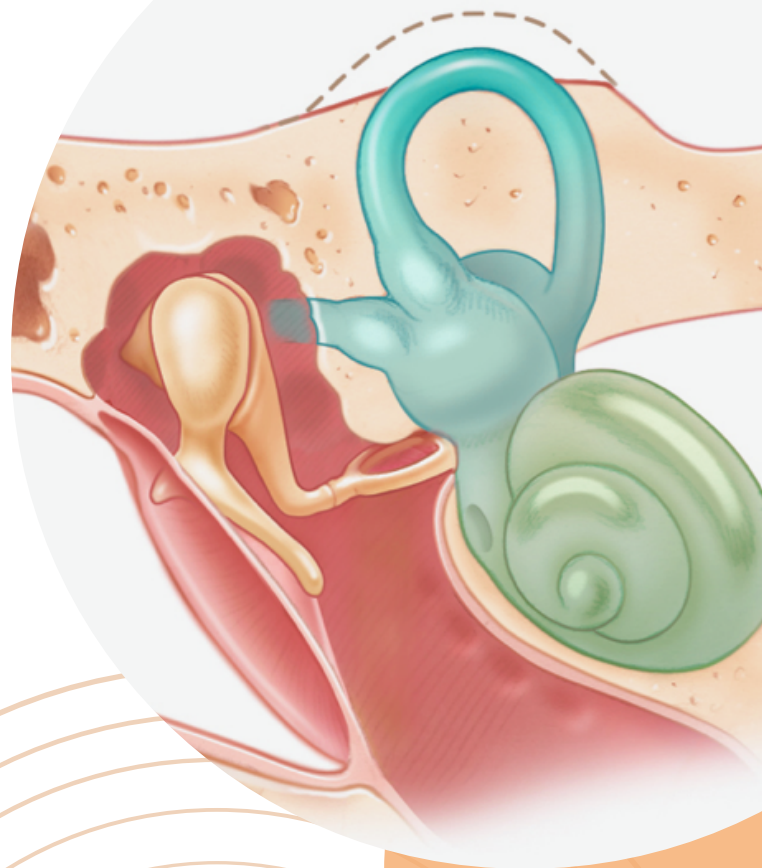
Chaîne YouTube "Syndrome de
Minor SDCS" (1800 vues)

Articles presse : Sud Ouest,
Ouest France

Article web : Doctissimo

Contacts :

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