



Annuaire 2025

des associations



La LUSS est la fédération francophone indépendante des associations de patients et de proches, et la porte-parole des usagers des services de santé.

Elle contribue à la construction d'un système de santé de qualité et accessible à tous. Elle vise à positionner les associations de patients et de proches en tant qu'actrices incontournables des politiques de santé ; elle ambitionne également la reconnaissance des usagers des services de santé comme partenaires des professionnels de la santé et du social.

Pour y parvenir, la LUSS s'organise autour de trois domaines d'action qui visent à :

- soutenir et consolider des associations de patients et de proches ;
- former et informer les associations et les usagers des services de santé ;
- participer aux politiques de santé.

Début 2025, la LUSS compte 101 associations de patients et de proches membres. Vous les découvrirez en détail dans les pages suivantes.

Les associations de patients et de proches sont des maillons essentiels dans les parcours de vie des patients et des proches. L'objectif de cet annuaire est de leur donner de la visibilité en permettant au grand public d'en prendre connaissance.

Qu'est-ce qu'une association de patients et de proches ?

Les associations de patients et de proches sont des associations au service des patients, de leurs proches et des professionnels de la santé. Leur objectif principal est de contribuer au bien-être des patients et de leurs proches.

Sous le terme « association », on retrouve des asbl, des associations de fait, des coupoles et des fédérations qui partagent les mêmes objectifs soutenus par les mêmes fondements. Leur identité est fondée sur la reconnaissance du vécu des patients et de leurs proches.

Ce vécu est un savoir légitime, traduit sous la forme d'un savoir d'expériences, et est complémentaire à celui des professionnels de la santé.

Découvrez, en images, le rôle des associations de patients et de proches :

<https://youtu.be/gZklmFYWH8w>



Qui fait partie des associations de patients et de proches ?

Elles sont principalement composées de personnes atteintes ou concernées par une pathologie, un handicap, une maladie, ou toute question relative à la santé (droits des patients, maternité, deuil, etc.) et/ou des proches de ces personnes (parents, enfants, conjoints, etc.).

Les membres disposent en général d'une expérience de vécu avec la maladie et sont, pour la plupart, bénévoles.

Certaines associations occupent du personnel ; cependant, ces situations restent exceptionnelles. Les services, actions et moyens des associations de patients varient donc fortement en fonction des ressources financières et humaines dont elles disposent.

Les services des associations de patients et de proches

Au quotidien, elles assurent un volet social via des missions d'entraide, de soutien et d'information auprès du grand public, des patients et de leurs proches.

Elles mettent également leurs services à disposition des institutions et des professionnels de la santé, avec qui elles souhaitent renforcer la collaboration.

Au-delà de l'accompagnement des patients et de l'information relative à une pathologie, les associations de patients et de proches organisent des activités ludiques (sorties, balades, expositions, jeux, etc.). La vie associative, c'est aussi partager de bons moments dans une ambiance conviviale, retrouver du sens et rompre l'isolement.

Leurs actions peuvent s'étendre à un volet sociétal, militant ou politique, comme l'appui en matière de recherche, la défense des droits des patients ou encore le travail visant à une reconnaissance du vécu et de l'expertise des patients.

Les associations souhaitent travailler en complémentarité avec les professionnels, qu'ils soient du secteur médical, social ou juridique. Elles leur proposent de s'appuyer sur les compétences développées par les volontaires.

Utilisation de l'annuaire

En sus de l'index alphabétique ci-contre, un index par catégorie vous permettra de trouver l'association que vous recherchez plus facilement. Situé en pages 12 à 17, cet index classe les associations sous neuf catégories :

1. Cancer
2. Droits du patient
3. Handicap
4. Maladie chronique
5. Maladie rare
6. Santé & Environnement
7. Santé mentale & Assuétudes
8. Transplantation
9. Autres

Vous ne trouvez pas ce que vous cherchez ?

N'hésitez pas à visiter notre site Internet www.luss.be ou à nous contacter au **081 74 44 28** ou via luss@luss.be.

Index alphabétique

AccessAndGo-ABP	18
Action Parkinson	19
Aide Info Sida	20
Al-Anon-Alateen	21
Alzheimer Belgique	22
Arthrites	23
Association Anne-Marie Nihoul.....	24
Association Belge des Familles Touchées par l'Atrésie de l'OEsophage (ABeFAO)	25
Association Belge des Victimes de l'Amiante (ABEVA)	26
Association Belge du Diabète	27
Association Belge du Syndrome de Marfan (ABSM)	28
Association Belge Francophone contre la Fibrose Pulmonaire (ABFFP)	29
Association belge pour les enfants et les adultes atteints d'une maladie métabolique (BOKS) ...	30
Association Crohn - RCUH	31
Association de Défense des Insuffisants Rénaux (ADIR)	32
Association de l'hémophilie von Willebrand et autres pathologies de la coagulation (AHVH)	33
Association de Parents pour l'Épanouissement des Personnes Autistes (APEPA)	34
Association de patients souffrant d'Hypertension Artérielle Pulmonaire (HTAP Belgique)	35
Association des Parents d'Enfants Déficients Auditifs Francophones (APEDAF)	36
Association des Patients Sclérodermiques de Belgique (APSB)	37

Association d'Information du Don d'OrgaNeS et Sensibilisation (aidons)	38
Association Dégénérescence Maculaire Liée à l'Âge (Association DMLA)	39
Association Espoir	40
Association Européenne contre les Leucodystrophies (ELA)	41
Association Francophone des Mutilés de la Voix de Belgique (AFMVB)	42
Association Lupus Erythémateux	43
Association Muco	44
Association NoRA	45
Association Parkinson	46
Association pour la Reconnaissance de l'ÉlectroHyperSensibilité (AREHS)	47
Association pour le Droit de Mourir dans la Dignité (ADMD)	48
Association Spina Bifida Belge Francophone (ASBBF)	49
Association Syndrome Kabuki (AKABE)	50
Association X fragile Belgique (AXFB)	51
Autistes Associé·es	52
Baob Brussels	53
Belgique Acouphènes	54
Brise le silence	55
Cancer 7000	56
Cardio BW	57

Collectif Auguste et les Autres	58
Collectif pour Accompagner les Besoins d'Autonomie et de Sens dans l'Âge (CABASA).....	59
Contre les Affections Inflammatoires Rhumatismales (CLAIR).....	60
Déprasphère	61
Ensemble	62
EnVie, CAN le défi CER la vie.....	63
Familial Adenomatous Polyposis Association (FAPA)	64
Femmes & Guerrières.....	65
FightxLife	66
Filao	67
FOCUS Fibromyalgie Belgique	68
Groupe pour l'Abolition des Mutilations Sexuelles féminines (GAMS Belgique).....	69
Gestion Individuelle Responsable du Traitement AntiCoagulant (GIRTAC)	70
Groupe d'Entraide des Syndromes d'Ehlers-Danlos (GESED).....	71
Groupe d'Entraide pour Hémiplésiques (GEH)	72
Guerrière en Pyjama.....	73
Hépatotransplant Bruxelles.....	74
Hyperemesis Belgium	75
Ichthyosis Belgique	76
Inclusion	77

La Graine.....	78
Le Funambule	79
Association de familles et de personnes traumatisées crâniennes et cérébrolésées (Le Noyau) ..	80
Les Amis Des Enfants Malades Rénaux (ADEMAR).....	81
Les Malentendants	82
Ligue Belge contre les Céphalées	83
Ligue Belge de la Sclérose en Plaques.....	84
Ligue en faveur des Insuffisants Rénaux (LIR).....	85
Ligue Huntington Francophone Belge.....	86
Ligue SLA	87
L'Impatient.....	88
Maison d'Information et d'Accueil des Troubles de l'Alimentation (MIATA).....	89
Mouvement Personne d'Abord	90
MY FIBRO.....	91
NMP Belgique	92
Noah's Ark Belgium	93
Organisation for the Understanding of Cluster Headaches (OUCH Belgium)	94
Oxygène - Mont-Godinne	95
Parents d'Enfants présentant des Troubles de l'Attachement, Ligue d'Entraide et de Soutien asbl (PETALES Belgique)	96
Plateforme pour une naissance respectée.....	97

Psoriasis Contact.....	98
Psytoyens	99
Rare Disorders Belgium.....	100
Relais 22.....	101
Revivre avec.....	102
Sang pour Sang	103
Similes Bruxelles	104
Similes Wallonie.....	105
Société Belge de la Coélaquie.....	106
SOS Burn-Out Belgique.....	107
Stroke & Go	108
Time For Lyme Belgique.....	109
Together Belgique	110
Tremblement Essentiel - Belgique.....	111
Vascular Anomaly Patient Association (VASCAPA).....	112
Vie Libre	113
Vivre comme Avant.....	114
Vivre Son Deuil - Belgique	115
X-Fragile Europe	116

Index thématique

Cancer

Association Anne-Marie Nihoul.....	24
Baob Brussels.....	53
Cancer 7000	56
EnVie, CAN le défi CER la vie.....	63
Familial Adenomatous Polyposis Association (FAPA)	64
Femmes & Guerrières.....	65
FightxLife	66
NMP Belgique	92
Vivre comme Avant.....	114

Droits du patient

Association pour le Droit de Mourir dans la Dignité (ADMD).....	48
Plateforme pour une naissance respectée.....	97

Handicap

AccessAndGo-ABP	17
Association des Parents d'Enfants Déficients Auditifs Francophones (APEDAF)	36
Association Francophone des Mutilés de la Voix de Belgique (AFMVB)	42
Association NoRA	45

Association X fragile Belgique (AXFB)	51
Autistes Associé·es	52
Collectif Auguste et les Autres	58
Ensemble	62
Filao	67
Groupe d'Entraide pour Hémiplegiques (GEH)	72
Inclusion	77
Les Malentendants	82
X-Fragile Europe	116

Maladie chronique

Action Parkinson	19
Aide Info Sida	20
Alzheimer Belgique	22
Arthrites	23
Association Belge du Diabète	27
Association Crohn - RCUH	31
Association de Défense des Insuffisants Rénaux (ADIR)	32
Association Dégénérescence Maculaire Liée à l'Âge (Association DMLA)	39
Association Parkinson	46
Cardio BW	57
Contre les Affections Inflammatoires Rhumatismales (CLAIR)	60

FOCUS Fibromyalgie Belgique	67
Gestion Individuelle Responsable du Traitement AntiCoagulant (GIRTAC)	70
Guerrière en Pyjama.....	73
Les Amis Des Enfants Malades Rénaux (ADEMAR).....	81
Ligue Belge contre les Céphalées	83
Ligue Belge de la Sclérose en Plaques.....	84
Ligue en faveur des Insuffisants Rénaux (LIR).....	85
Ligue SLA	87
MY FIBRO.....	91
NMP Belgique	92
Organisation for the Understanding of Cluster Headaches (OUCH Belgium)	94
Psoriasis Contact.....	98
Revivre avec.....	102
Société Belge de la Coélie.....	106
Time For Lyme Belgique.....	109
Tremblement Essentiel - Belgique.....	111

Maladie rare

Action Parkinson	19
Arthrites	23
Association Belge des Familles Touchées par l'Atrésie de l'Œsophage (ABeFAO)	25
Association Belge du Syndrome de Marfan (ABSM)	28

Association Belge Francophone contre la Fibrose Pulmonaire (ABFFP).....	29
Association belge pour les enfants et les adultes atteints d'une maladie métabolique (BOKS) ...	30
Association de l'hémophilie von Willebrand et autres pathologies de la coagulation (AHVH)	33
Association de patients souffrant d'Hypertension Artérielle Pulmonaire (HTAP Belgique)	35
Association des Patients Sclérodermiques de Belgique (APSB)	37
Association Européenne contre les Leucodystrophies (ELA)	41
Association Lupus Erythémateux.....	43
Association Muco	44
Association Parkinson.....	46
Association Spina Bifida Belge Francophone (ASBBF)	49
Association Syndrome Kabuki (AKABE)	50
Association X fragile Belgique.....	51
Contre les Affections Inflammatoires Rhumatismales (CLAIR).....	60
Déprasphère	61
Familial Adenomatous Polyposis Association (FAPA)	64
Groupe d'Entraide des Syndromes d'Ehlers-Danlos (GESED).....	71
Ichthyosis Belgique	76
Ligue Huntington Francophone Belge.....	86
Rare Disorders Belgium.....	100
Relais 22	101
Sang pour Sang	103
Vascular Anomaly Patient Association (VASCAPA).....	112
X-Fragile Europe	116

Santé & Environnement

Association Belge des Victimes de l'Amiante (ABEVA)	26
Association pour la Reconnaissance de l'ÉlectroHyperSensibilité (AREHS)	47
Belgique Acouphènes.....	54

Santé mentale & Assuétudes

Al-Anon-Alateen	21
Brise le silence	55
La Graine.....	78
Le Funambule	79
Maison d'Information et d'Accueil des Troubles de l'Alimentation (MIATA)	89
Psytoyens	99
Similes Bruxelles	104
Similes Wallonie.....	105
SOS Burn-Out Belgique.....	107
Together Belgique	110
Vie Libre	113

Transplantation

Association de Défense des Insuffisants Rénaux (ADIR).....	32
Association d'Information du Don d'OrgaNES et Sensibilisation (aidons)	38

Association Espoir	40
Guerrière en Pyjama.....	73
Hépatotransplant Bruxelles.....	74
Les Amis Des Enfants Malades Rénaux (ADEMAR).....	81
Ligue en faveur des Insuffisants Rénaux (LIR).....	85
Oxygène - Mont-Godinne	95

Autres

Collectif pour Accompagner les Besoins d'Autonomie et de Sens dans l'Âge (CABASA).....	59
Groupe pour l'Abolition des Mutilations Sexuelles féminines (GAMS Belgique).....	69
Hyperemesis Belgium	75
Association de familles et de personnes traumatisées crâniennes et cérébrolésées (Le Noyau)..	80
L'Impatient.....	88
Noah's Ark Belgium	93
Stroke & Go	108
Time For Lyme Belgique.....	109
Vivre Son Deuil - Belgique	115

AccessAndGo-ABP

AccessAndGo-ABP, par la diversité de ses services, accompagne les personnes en situation de handicap dans les multiples étapes de leur vie et améliore l'accessibilité globale de notre société.



Les services sont multiples et complémentaires, mais surtout permettent aux personnes en situation de handicap, et plus largement aux personnes à mobilité réduite, de vivre de la manière la plus autonome possible :

- organisation d'activités adaptées aux PMR, et de camps de vacances durant l'été ;
- location de véhicules adaptés sans chauffeur ;
- service d'impulsion à l'autonomie pour aider les personnes ayant un handicap physique (en fauteuil roulant ou appareillée) à se réapproprier leur autonomie ;
- adaptation d'habitat et/ou du poste de travail ;
- information sur les aides techniques via le site www.access-at.be ;
- information sur les services via le site www.access-services.be ;
- information sur la poliomyélite ;
- essai de vélos adaptés, et bien d'autres choses.

Contact :

02 772 18 95

info@accessandgo-abp.be
www.accessandgo.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux :    

Action Parkinson

Notre projet est né en 2019 de la volonté de patients qui désiraient permettre aux personnes ayant la maladie de Parkinson de pratiquer régulièrement des activités physiques adaptées. Bouger est un excellent médicament. La recherche scientifique ne cesse de le démontrer ces dernières décennies. Sans conteste, ces activités ont un impact positif sur le moral et augmentent la qualité de vie.

Action Parkinson asbl a pour buts d'offrir un cadre accueillant, d'encourager les personnes atteintes de la maladie de Parkinson et leur entourage à sortir participer à des activités collectives conviviales, de donner des informations pour mieux comprendre et appréhender la maladie. Ce centre unique à Bruxelles est une nécessité à une époque où l'on sait pertinemment qu'il y aura de plus en plus de personnes ayant la maladie de Parkinson.

En plus des conférences et tables de paroles, Action Parkinson propose une dizaine d'heures de cours hebdomadaires comme la gym, la danse, le tango, la boxe, le chant, la marche nordique, le Qi Gong... Action Parkinson propose l'action pour que le patient puisse être acteur !

Contact :

0494 53 10 46

info@actionparkinson.be
www.actionparkinson.be

Zone d'activité :

Bruxelles

Réseaux sociaux :  



Aide Info Sida

Aide Info Sida soutient les personnes atteintes par le VIH, leurs familles et amis. Elle propose les services suivants :

- l'écoute téléphonique anonyme au 0800 20 120 de 18h à 21h ;
- des informations dans les écoles ;
- des tests rapides de dépistage VIH ;
- un groupe spécial événements ;
- l'aide aux personnes au travers :
 - d'un accueil dans le « libre espace » ;
 - des week-ends à l'Hôpital Saint-Pierre (une équipe de bénévoles se rend tous les week-ends à l'Hôpital Saint-Pierre, dans le service des maladies infectieuses) ;
 - un accompagnement personnalisé.



Contact :

02 514 29 65
0800 201 20

Réseaux sociaux :   

aide.info.sida@gmail.com
www.aideinfosida.be

Zone d'activité :

Région Bruxelloise

Al-Anon-Alateen

Al-Anon - Alateen Groupes Familiaux Francophones de Belgique

Al-Anon est un programme de rétablissement basé sur l'entraide et destiné aux familles, amis ou collègues, d'un malade alcoolique. Nous n'avons qu'un but : les aider. Nous y parvenons en accueillant et en réconfortant l'entourage des alcooliques et en apportant notre compréhension à l'alcoolique.

Les groupes familiaux Al-Anon-Alateen forment une fraternité de familles et d'amis d'alcooliques qui se réunissent pour partager leur expérience, leur force et leurs espoirs dans le but de résoudre leurs problèmes communs.

Il existe également des réunions Alateen pour les plus jeunes. Il n'est pas nécessaire de boire pour souffrir de l'alcoolisme. Un malade boit, cinq personnes souffrent. L'alcoolisme est un mal familial.

Permanences les 1ers et 3èmes mardis du mois de 12h à 16h.



Contact :

02 216 09 08

info@alanon.be
www.alanon.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

Alzheimer Belgique

Alzheimer Belgique a été créée en 1985 par des familles concernées par la maladie. Son but est d'encourager la reconnaissance et le bien-être des familles confrontées à la maladie d'Alzheimer.

Grâce à une équipe expérimentée, Alzheimer Belgique guide les familles tout au long de leur parcours et encourage l'existence de lieux d'échanges et de répit adaptés.

Alzheimer Belgique forme les aidants et les professionnels pour promouvoir une philosophie d'accompagnement non-médicamenteux. L'association sensibilise et informe le grand public pour changer le regard et œuvre pour une société inclusive.

Alzheimer Belgique défend les intérêts des familles auprès des pouvoirs publics.



Contact :

02 428 28 10

info@aalz.be
www.aalz.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux :    

Arthrites

L'association Arthrites a été créée en 1992 et est gérée par des patients atteints des différentes formes d'arthrite telles que la polyarthrite rhumatoïde, la spondylarthrite ankylosante, l'arthrite juvénile ou l'arthrite psoriasique, soutenus par un comité scientifique composé de rhumatologues.



L'ASBL a pour objectifs d'informer et d'aider au mieux les personnes touchées par ces pathologies.

Contact :

0800 90 356

secretariat@arthrites.be
arthrites.be

Réseaux sociaux : 

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Association Anne-Marie Nihoul

Anne-Marie est décédée des suites d'une leucémie. Selon sa volonté, l'association sans but lucratif qui porte son nom a été créée dans le but d'aider psychologiquement et financièrement les malades atteints de leucémie ou d'un autre cancer.

L'association a pour objectifs de permettre aux malades atteints de cancer et de leucémie de bénéficier des meilleurs traitements du moment ; de leur apporter, ainsi qu'à leurs proches, une aide morale et psychologique ; d'aider financièrement à assumer le budget familial déséquilibré par les frais médicaux, pharmaceutiques et autres charges budgétaires.



Contact :

081 81 12 16

0476 28 30 06

Réseaux sociaux : 

association.annemarienhoul@gmail.com

www.annemarienhoul.be

Zone d'activité :

Belgique

ABeFAO

Association Belge des Familles Touchées par l'Atrésie de l'Œsophage

L'ABeFAO est une asbl créée le 28 février 2015, journée symbolique, le 28 février étant la journée des maladies rares, par cinq familles touchées par l'atrésie de l'œsophage.

L'ABeFAO a été créée afin d'améliorer la prise en charge et la qualité de vie des personnes touchées par l'atrésie de l'œsophage en Belgique.

L'asbl souhaite aider les familles afin de briser leur solitude, elle leur apporte du soutien, de l'écoute et de l'information, tout en favorisant les échanges d'expériences. L'ABeFAO est membre de EAT, la fédération internationale des associations de patients de l'atrésie de l'œsophage.



Contact :

0497 53 66 87

armelle.lebaron@abefao.be
www.abefao.be

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux :  

ABEVA

Association Belge des Victimes de l'Amiante

L'ABEVA (Association Belge des Victimes de l'Amiante) se bat pour la reconnaissance et l'amélioration de l'indemnisation de toutes les victimes de l'amiante.

Elle se bat aussi pour une meilleure connaissance des risques liés à la présence d'amiante dans des lieux publics et privés pour prévenir de nouveaux drames, en empêchant que des contaminations puissent se produire aujourd'hui et dans le futur.



Association Belge des Victimes de l'amiante
Vereniging van Asbestslachtoffers in België
Belgian association of asbestos victims

Contact :

02 743 45 95

abeva.be@gmail.com

www.abeva.eu

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux : 

Association Belge du Diabète

Depuis 1942, notre association a pour vocation d'accompagner les personnes diabétiques, de tout type et de tout âge, dans la prise en charge et la gestion de leur maladie. Elle réunit à la fois des personnes diabétiques et des professionnels de la santé. Ensemble, nous contribuons à changer le visage du diabète, à défendre les intérêts des diabétiques et à produire formations et informations scientifiques actualisées. Nos objectifs :

- encourager la prévention et le dépistage précoce de la maladie ;
- offrir aux personnes diabétiques, à leurs proches et aux professionnels de santé, des informations à jour et validées scientifiquement ;
- améliorer la prise en charge médicale des patients afin de minimiser le risque de complications ;
- représenter les personnes diabétiques auprès des autorités de santé ;
- soutenir la recherche fondamentale et clinique.



**ASSOCIATION
DU DIABÈTE**
DIABÉTIQUES & SOIGNANTS,
PARTENAIRES

Contact :

02 374 31 95

info@diabete.be
diabete.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux :  

ABSM

Association Belge du Syndrome de Marfan

L'Association Belge du Syndrome de Marfan est une association de patients et de proches concernés par le syndrome de Marfan. Elle est principalement active en Wallonie et à Bruxelles depuis 1999, mais également au niveau international. Avec l'aide et le soutien des médecins, l'Association Belge du Syndrome de Marfan a pour buts de :



Association Belge du Syndrome de Marfan
www.marfan.be

- sensibiliser le public belge, principalement francophone, à l'existence du syndrome de Marfan ;
- fournir des renseignements exacts sur le syndrome aux personnes atteintes, à leurs familles et aux professionnels de la santé ;
- informer tant le public que la communauté médicale au sujet du syndrome de Marfan ;
- favoriser la création de groupes d'entraide locaux ;
- apporter son soutien aux personnes atteintes ainsi qu'à leurs familles ;
- représenter ses adhérents auprès des organismes publics et des associations internationales ;
- soutenir la recherche médicale.

Contact :

0470 42 91 39

info@marfan.be
www.marfan.be

Zone d'activité :

Wallonie, Bruxelles et
International

Réseaux sociaux :    

ABFFP

Association Belge Francophone contre la Fibrose Pulmonaire

L'asbl ABFFP est constituée de patients, de leur entourage et de sympathisants et s'est donné comme buts :

- la récolte de fonds afin d'informer les malades et leurs proches, en organisant des réunions, des journées d'étude et des sessions d'information, la publication d'une revue, la création et la gestion d'un site internet, des activités d'accompagnement individuel ou de conseils sur les aspects médicaux, psychologiques et sociaux de la fibrose pulmonaire idiopathique ;
- de défendre les intérêts, organiser un soutien moral, rassembler et de permettre aux personnes qui d'une manière ou d'une autre ont à faire à la maladie de se défendre ;
- de soutenir toute activité qui a pour but d'améliorer le bien-être des patients ainsi que de leurs proches.



Contact :

0471 36 25 25

info@abffp.be
www.abffp.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

BOKS

Association belge pour les enfants et les adultes atteints d'une maladie métabolique

BOKS vzw est une organisation coupole pour toutes les maladies métaboliques qui sont individuellement trop rares pour recevoir le soutien et l'intérêt du grand public.

Ils souhaitent fournir des informations et aider à optimiser la qualité de vie des personnes atteintes d'une maladie métabolique.



Contact :

0498 70 15 03

secretariaat@boks.be

www.boks.be

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux :   

Association Crohn - RCUH

Fondée en 1985, l'association Crohn-RCUH asbl regroupe les patients souffrant de maladie de Crohn et de recto-colite ulcéro-hémorragique (RCUH).

Elle est guidée par un conseil d'administration travaillant en étroite collaboration avec un conseil médical et scientifique. Elle a comme objectifs :

- de fournir aux patients une information générale via une revue semestrielle, une journée annuelle de conférences et une newsletter régulière ;
- de promouvoir une meilleure qualité de vie ;
- de défendre leurs intérêts vis-à-vis des autorités de l'état.



Contact :

02 354 12 85
mici.be

fmaes.asscrohnrcuh@skynet.be
fmaes.asscrohnrcuh@gmail.com

Réseaux sociaux :   

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

ADIR

Association de Défense des Insuffisants Rénaux

L'ADIR s'articule autour de trois axes : le social, l'information et les loisirs.

Elle propose ces différentes activités :

- organisation de loisirs, sorties culturelles, vacances annuelles ;
- soutien, information auprès des patients et leurs proches ;
- aide sociale ;
- publication d'un trimestriel « Horizon » (témoignages, diététique, informations médicales ...) ;
- publication de « L'ADIR Info » (activités de l'asbl, informations, conseils ...) ;
- formation de futurs soignants ;
- stands de sensibilisation à l'insuffisance rénale, don d'organes.



Contact :

02 555 39 32
0487 34 61 54

Réseaux sociaux : 

adirasbl@gmail.com

Zone d'activité :

Belgique

AHVH

Association de l'hémophilie von Willebrand et autres pathologies de la coagulation

L'association AHVH regroupe autour d'elle tous les patients hémophiles von Willebrand et autres pathologies de la coagulation qui partagent des préoccupations communes.

Les représenter, défendre leurs traitements, informer, éduquer à la santé, soutenir la recherche : voilà quelques-unes des tâches essentielles.

La philosophie de l'association est celle d'une dynamique participative : c'est ensemble que l'association grandit ; c'est aussi en partageant les expériences que chacun peut avancer sur sa route personnelle.



AHVH
Association de l'hémophilie
von Willebrand et autres pathologies
de la coagulation

Contact :

0460 35 23 02

info@ahvh.be
www.ahvh.be

Zone d'activité :

Belgique

APEPA

Association de Parents pour l'Épanouissement des Personnes Autistes

L'APEPA est une association de volontaires dynamiques, parents, grands-parents et autres bénévoles, des professionnels aussi, qui œuvrent ensemble pour toute la Belgique francophone.

Notre association est ouverte à tous, la personne avec autisme et ses parents, les professionnels et les sympathisants. Les membres du CA et les bénévoles au secrétariat, tous suivent des formations en autisme en continu, en Belgique et à l'étranger.

Depuis sa création, l'APEPA a voulu fournir un travail essentiel de lobbying pour les parents auprès des instances publiques, tout en leur offrant une écoute et des conseils dans tous les domaines.

Notre travail de fond et de longue haleine se fait toujours dans le respect des parents et des interlocuteurs de la santé et de l'éducation, sociaux et politiques.

L'APEPA est donc co-fondatrice du SUSA, membre fondateur d'Autisme Europe et de l'asbl Participate !



Contact :

081 74 43 50

apepa@skynet.be

<http://autisme-belgique.wixsite.com/apepa>

Réseaux sociaux : 

Zone d'activité :

Wallonie

HTAP Belgique

Association de patients souffrant d'Hypertension Artérielle Pulmonaire

HTAP Belgique asbl est un groupe de patients (avec familles et amis) qui ont décidé d'unir leur bonne volonté et leur disponibilité pour venir en aide à ceux et celles, qui comme eux ont été confrontés à l'annonce du diagnostic d'HTAP, maladie cardio-respiratoire, rare et orpheline, mais sans symptômes spécifiques (durée de vie limitée, traitements existants lourds).



Contact :

02 654 13 60

htapbelgique@hotmail.com

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

APEDAF

Association des Parents d'Enfants Déficients Auditifs Francophones

L'APEDAF est une association de parents d'enfants sourds et malentendants reconnue par l'Éducation Permanente de la Fédération Wallonie-Bruxelles depuis 1984, et selon le nouveau décret de 2003. Depuis sa création, il y a plus de 35 ans, l'association a pour objectif l'épanouissement de l'enfant sourd et malentendant, et de sa famille. Elle y contribue au travers de trois axes d'action distincts :



- le soutien parental ;
- le soutien pédagogique de l'enfant sourd et malentendant dans l'enseignement ordinaire ;
- la sensibilisation du grand public.

L'association réalise de nombreux ouvrages pédagogiques et brochures sur la surdité, qui œuvrent pour une meilleure compréhension de la différence. Elle contribue ainsi à la construction d'une société plus tolérante, plus ouverte, solidaire et juste. Grâce aux actions menées, l'enfant sourd et malentendant peut et pourra, une fois adulte, devenir lui-même citoyen du changement.

Contact :

02 644 66 77
0472 58 82 13

info@apedaf.be
apedaf.be

Réseaux sociaux :    

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

APSB

Association des Patients Sclérodermiques de Belgique

Créée le 1er septembre 1999, l'Association des Patients Sclérodermiques de Belgique a pour but de créer une chaîne de solidarité et d'espoir entre les patients touchés par la sclérodermie.

L'association poursuit plusieurs objectifs :

- faire connaître cette maladie rare et de causes inconnues qu'est la sclérodermie, plus fréquente chez la femme ;
- aider les personnes qui en sont atteintes ainsi que leurs aidants proches ;
- faciliter la diffusion des informations sur la pathologie ;
- aider la mise en place de projets de recherche par des actions menées sur le terrain par des bénévoles.



Contact :

0485 17 82 97

info@sclerodermie.be
www.sclerodermie.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

aidons

Association d'Information du Don d'OrgaNes et Sensibilisation

L'association aidons existe depuis mai 2010. Elle a pour but la sensibilisation et l'information sur le don d'organes, de tissus, de cellules ...



Ses actions principales sont :

- participer à des événements afin de parler des dons ;
- expliquer comment donner son avis en matière de dons via la commune ou via le site Masanté.be ;
- diffuser le symbole reconnu pour le don d'organes : le ruban de l'espoir ;
- informer : à tous niveaux d'enseignements, les associations, le grand public ...

Contact :

0495 44 94 57

contact@asbl-aidons.be
www.asbl-aidons.be

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux : 

Association DMLA

Association Dégénérescence Maculaire Liée à l'Âge - DMLA

L'Association DMLA.be est une plateforme d'échange et d'entraide.

Elle a pour but de fournir à toute personne intéressée, les patients souffrant de la DMLA, mais aussi leur famille et leurs proches, des informations sur les différents aspects de la maladie, sur les moyens techniques disponibles pour pallier la baisse de la vision, mais aussi sur les recherches en matière de traitement.

Son objectif est également d'améliorer, pour le grand public, la reconnaissance de la DMLA et de le sensibiliser afin de faciliter un diagnostic précoce et une prise en charge adéquate de cette maladie.

Cette association se fonde sur la participation des personnes concernées afin de refléter exactement les besoins et les demandes de ses membres.

Elle s'est entourée de garanties indispensables : un réseau de compétences dans le monde médical ainsi qu'un comité scientifique pour assurer la rigueur de l'information.



Contact :

0477 03 24 14

info@dmla.be
www.dmla.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Association Espoir

L'Association Espoir est une asbl qui regroupe tous les greffés cardiaques des Cliniques universitaires Saint-Luc.

Elle poursuit ces différents objectifs :

- promouvoir le don d'organes et sensibiliser le public ;
- offrir un soutien moral, tant aux transplantés cardiaques et aux candidats à une transplantation qu'à la famille et aux proches qui les entourent ;
- apporter une aide matérielle ;
- participer aux activités d'autres associations ayant les mêmes buts (promotion du don d'organes, manifestations culturelles et sportives).



Contact :

espoirasbl.1200@gmail.com

www.espoirsaintluc.be

Réseaux sociaux : 

Zone d'activité :

Bruxelles

ELA

Association Européenne contre les Leucodystrophies

C'est une association de parents et de patients motivés et informés qui se partagent les responsabilités au sein d'ELA et unissent leurs efforts contre les leucodystrophies en établissant et en respectant des objectifs clairs :

- aider et soutenir les familles concernées par une leucodystrophie ;
- stimuler le développement de la recherche ;
- sensibiliser l'opinion publique ;
- développer son action au niveau international.



Contact :

02 346 02 05

info@ela.be
www.ela.be

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux :    

AFMVB

Association Francophone des Mutilés de la Voix de Belgique

L'association a pour but de créer une solidarité active entre les laryngectomisés, de les aider à retrouver la fonction vocale, de favoriser leur reclassement professionnel et social, de les assister dans leurs démarches en relation avec leur handicap.

Contact :

081 44 50 94
0473 49 08 80

lepresident.afmvp@hotmail.be
www.sites.google.com/view/afmvp

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Association Lupus Erythémateux

L'association Lupus est gérée par des bénévoles, atteints par le lupus ou dont les proches sont atteints. Elle informe et soutient les patients touchés par cette maladie.

Pour réaliser cet objectif, elle organise régulièrement des rencontres entre patients et met à la disposition de ses membres une information de qualité.



Association Lupus Erythémateux

Contact :

0487 26 66 64

contact@lupus.be
www.lupus.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

Association Muco

L'Association Muco est la seule association nationale qui se mobilise en faveur des personnes atteintes de mucoviscidose et de leur famille.



Sa mission : assurer aux enfants, aux jeunes et aux adultes qui ont la mucoviscidose en Belgique une vie meilleure et plus longue.

Ses actions :

- information aux patients et à leur famille ;
- soutien psycho-social ;
- soutien financier ;
- soutien pratique (par exemple, pour obtenir du matériel médical, trouver un kiné respiratoire...);
- défense des intérêts ;
- intervention dans les écoles ;
- soutien des Centres de Référence en Mucoviscidose et des autres intervenants, collaborations (financements, plateformes professionnelles...);
- information et sensibilisation du grand public ;
- soutien de la recherche médicale.

Contact :

02 675 57 69

info@muco.be

www.muco.be

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux :   

Association NoRA

NoRA est une association belge dédiée à sensibiliser et à informer sur l'achondroplasie, un trouble génétique qui affecte la croissance osseuse. Notre mission est de rassembler et de soutenir les personnes atteintes de cette condition ainsi que leurs proches. Ensemble, nous partageons nos connaissances, nos expériences et notre soutien mutuel. Nous luttons également pour l'accès aux traitements sur le marché belge, afin d'améliorer la qualité de vie des personnes touchées par cette maladie.



Nos activités principales :

- rencontres régulières entre parents, proches et personnes atteintes d'achondroplasie.
- conseils et accompagnement pour les personnes concernées ;
- réunions informatives sur l'évolution des prises en charge médicales et thérapeutiques, en collaboration avec des professionnels de santé ;
- campagnes de sensibilisation sur les conditions des personnes de petite taille et lutte pour leurs droits ;
- plaidoyers auprès des instances décisionnelles (gouvernement, INAMI) pour une meilleure reconnaissance de l'achondroplasie et l'accès aux traitements pour les enfants.

Contact :

0478 41 64 96

nora.association@outlook.com

0489 78 65 15

Réseaux sociaux :  

Zone d'activité :

Belgique

Association Parkinson

Depuis 1997, l'association Parkinson asbl - APk n'a cessé de se développer en tant qu'association de patients, aidants proches et professionnels de la santé avec pour objectif de soutenir, informer, former et se former en partenariat autour de la maladie de Parkinson et de la qualité de vie.



Concrètement, l'Association Parkinson propose :

- information, écoute bienveillante, documentation et médiathèque. Soutien à une meilleure connaissance grand public de la maladie et à l'intérêt de la recherche médicale ;
- antennes locales de patients : conférences, formations, activités socio-culturelles, moments conviviaux d'entraide et de partage ;
- Park&Mov : encadrement de pratiques sportives adaptées ;
- Case Managers ou Coordonnateurs de santé : accompagnement psycho-social personnalisé dans le trajet de soins en concertation avec le bénéficiaire, son entourage et les professionnels de la santé, dont le médecin généraliste ;
- école de Vie Parkinson : Patients Experts Partenaires dans l'information et la formation.

Notre secrétariat est disponible pour toute information complémentaire du lundi au vendredi de 9h à 17h.

Contact :

081 56 88 56

info@parkinsonasbl.be
www.parkinsonasbl.be

Zone d'activité :

Wallonie et Région
germanophone

Réseaux sociaux :   

AREHS

Association pour la Reconnaissance de l'ÉlectroHyperSensibilité

L'AREHS défend les droits des personnes électrohypersensibles (EHS).

Elle poursuit l'objectif de conscientiser tous les acteurs concernés sur les risques sanitaires des technologies sans fil et œuvre pour obtenir des technologies plus compatibles avec la santé humaine.



Contact :

02 772 86 80

info@arehs.be

www.arehs.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

ADMD

Association pour le Droit de Mourir dans la Dignité

L'ADMD informe le public sur les trois lois de 2002 relatives à la fin de vie : celles sur les droits du patient, les soins palliatifs et la dépénalisation conditionnelle de l'euthanasie.



Elle fournit aide et conseil à ses membres pour remplir les déclarations anticipées de volontés par rapport à la fin de vie :

- la déclaration anticipée d'euthanasie conformément à la loi relative à l'euthanasie ;
- la déclaration anticipée de refus de traitements conformément à la loi relative aux droits du patient.

Elle répond également à toutes les questions sur le sujet.

De plus, l'ADMD se mobilise pour faire progresser les lois relatives aux droits du patient.

Contact :

02 502 04 85

info@admd.be
www.admd.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

ASBBF

Association Spina Bifida Belge Francophone

L'Association Spina Bifida Belge Francophone entend donner aux personnes atteintes d'un Spina Bifida la possibilité de mener une vie autonome et respectueuse de leur dignité et des droits humains.



L'association propose plusieurs activités :

- rencontres d'échanges et de détente ;
- séances d'informations sur les thèmes en lien avec le Spina Bifida ;
- partage d'expériences et de témoignages.

Elle informe sur la prévention par la prise périconceptionnelle d'acide folique (Vitamine B9)

Contact :

087 35 12 18

info@asbbf.be

asbbf.be / www.vitamineb9.be

Réseaux sociaux : 

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

AKABE

Association Syndrome Kabuki

L'Association Syndrome Kabuki Belgique - AKABE - est une association créée le 10 mars 2012. À l'origine de sa création, trois familles belges. Elles ont appris à se connaître grâce à sa grande sœur, l'Association Syndrome Kabuki en France.

Petit à petit, les familles ont décidé de mener un combat pour la reconnaissance de la maladie qui touche leur enfant.

L'Association Syndrome Kabuki Belgique fait aussi partie de Rare Disorders Belgium, une alliance composée de différentes associations et de patients concernés par les maladies rares.



Contact :

082 66 72 81

info@kabuki-belgium.be
www.kabuki-belgium.be

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux : 

Association X fragile Belgique

Le syndrome du X fragile est une maladie génétique héréditaire rare. C'est la première cause de déficience intellectuelle d'origine héréditaire, et la deuxième d'origine génétique après la trisomie 21.

Les missions de l'Association X fragile Belgique asbl sont :

- d'offrir un accueil, une écoute, un accompagnement et des conseils aux familles concernées par le syndrome X fragile et les états de santé qui y sont liés ;
- de proposer une information continue et actualisée aux parents, aux décideurs politiques et aux professionnels de la santé et de l'éducation sur le syndrome X fragile et ses implications sur le développement des personnes atteintes ;
- de promouvoir tout ce qui contribue au développement, à l'inclusion et à la qualité de vie des personnes porteuses d'une déficience intellectuelle liée au syndrome X fragile et de leurs proches.

L'AXFB asbl est principalement active en Wallonie et à Bruxelles, mais est également ouverte sur la Flandre, l'Europe et le monde.

Contact :

0476 28 27 01

info@x-fragile.be
www.x-fragile.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 



Autistes Associé·es

Une association fondée par des personnes autistes, et pour les personnes autistes.

Pour s'entraider :

- rencontrer des personnes partageant des expériences similaires, créer et échanger des ressources et des outils pratiques pour mieux gérer le quotidien. Être moins seul·e·s.

Pour faire entendre notre voix :

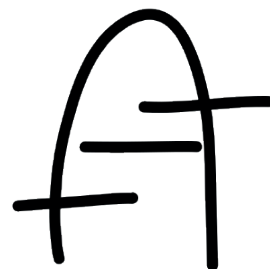
- sensibiliser le public et faire connaître les enjeux auxquels nous faisons face en tant que personnes autistes. Construire des solutions en collaboration avec les secteurs professionnels et les institutions.

L'association, fondée en 2021, est implantée à Liège et active en Belgique francophone. Elle propose différentes activités mensuelles récurrentes (des permanences, après-midi espace libre), ainsi que des activités ponctuelles. Tous les membres de l'association sont des personnes majeures présentant des troubles du spectre autistique. Autistes Associé·es une association de pairs, qui ne propose pas de services professionnels d'accompagnement psycho-médico-social.

Contact :

bonjour@autistesassociees.be
www.autistesassociees.be

Réseaux sociaux :  



Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Baob Brussels

Baob Brussels est une plateforme unique à Bruxelles, dédiée à l'accompagnement des femmes pendant et après leur combat contre le cancer, quel qu'en soit le type de cancer.

Notre engagement est transversal, éthique et durable, répondant aux besoins multiples des personnes affectées par cette maladie.

Notre mission est de soutenir les femmes tout au long de leur parcours, en abordant toutes les questions cruciales qui touchent les différentes sphères fragilisées par le cancer.

Que ce soit la santé, l'accès à l'information, la sensibilisation ou l'accompagnement pour reprendre une place active dans la société, nous sommes présents à chaque étape.



Contact :

0496 36 10 10

0486 75 27 66

Réseaux sociaux :   

asblbaobbrussels@gmail.com

www.baob-asbl.be

Zone d'activité :

Bruxelles

Belgique Acouphènes

Créée en 1998 à l'initiative de la Ligue Belge de la Surdité, Belgique Acouphènes est une association de patients active en Fédération Wallonie-Bruxelles.

Elle est gérée et animée par des responsables bénévoles souffrant eux-mêmes d'acouphènes et/ou d'hyperacousie. Elle a pour but d'écouter, d'informer et d'accompagner les personnes concernées par les acouphènes et/ou par l'hyperacousie.

Belgique Acouphènes organise quatre conférences par an, au cours desquelles, des experts et spécialistes, généralement du monde médical ou paramédical viennent présenter, dans leur spécialité respective, des propositions de solutions pour aider, voire soulager les patients concernés. Gr ce à ses antennes régionales, Belgique Acouphènes est active sur le terrain, elle organise des groupes de parole à Arlon, Bruxelles, Liège, Namur et La Louvière, pour accueillir, écouter et informer les personnes souffrant d'acouphènes et/ou d'hyperacousie souvent dans le désarroi afin qu'elles ne se sentent plus seules.

Belgique Acouphènes publie une revue trimestrielle, comprenant la synthèse d'une conférence qu'elle a organisée, des informations sur la recherche, des témoignages et l'agenda de ses activités.

Contact :

04 367 45 65

info@belgiqueacouphenes.be
www.belgiqueacouphenes.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles



Réseaux sociaux : 

Brise le silence

Brise Le Silence a pour mission d'accueillir, d'accompagner et de soutenir les victimes de violences sexuelles, physiques et psychologiques, ainsi que leurs proches, à travers des consultations individuelles ou des groupes thérapeutiques. L'association propose également un soutien aux professionnels en questionnement, ainsi que des formations pour les acteurs du secteur Psycho-Médico-Social, de la santé, du droit et de la justice. Elle mène des actions de sensibilisation à grande échelle via divers médias et événements, organise des initiatives de prévention dans l'enseignement, et informe sur les violences de genre. Ses services, gratuits, s'adressent à toutes les victimes, quels que soient leur genre ou leur situation.

Brise Le Silence offre divers groupes thérapeutiques adaptés aux besoins des victimes : des groupes de parole, des ateliers d'écriture, de la psychoéducation et de la psychologie positive, ainsi que des approches d'art-thérapie et d'expression corporelle, comme l'hydrothérapie, l'hippothérapie, la sophrologie, et des exercices de mouvement.

Contact :

0488 800 626

contact@briselesilence.be
www.briselesilence.be

Réseaux sociaux : 



Zone d'activité :

Province du Hainaut

Cancer 7000

L'asbl Cancer 7000 a pour objectif d'aider les patients à accepter le diagnostic et mieux comprendre ce qu'il implique en organisant des « Café cancer », des événements et des conférences.



Contact :

065 87 55 54

cancer7000asbl@hotmail.be
www.asblcancer7000.be

Zone d'activité :

Mons

Réseaux sociaux : 

Cardio BW

Créée en 1978, l'asbl Cardio BW a pour but de permettre la pratique d'activités physiques et sportives adaptées à des personnes :

- atteintes d'une pathologie cardiaque ;
- non atteintes d'une pathologie cardiaque, mais présentant un risque cardio-vasculaire (en prévention) ou ayant des problèmes de santé et à qui les activités proposées peuvent apporter un réel bénéfice.

Les huit heures d'activités hebdomadaires – gymnastique d'entretien, stretching, volley-ball et badminton – sont encadrées par une équipe de kinésithérapeutes spécialisés et se déroulent au Centre Sportif des Coquerées (à Ottignies) et au Collège Technique Saint-Jean (à Wavre).

Se remettre au sport après un accident cardio-vasculaire, retrouver une qualité de vie, reprendre confiance en soi et jouer la carte de la prévention, telles sont nos valeurs fondatrices... et celles-ci prennent le pas sur la performance.



Contact :

0478 45 12 08

0496 45 77 47

Réseaux sociaux : 

info@cardiobw.be

www.cardiobw.be

Zone d'activité :

Brabant Wallon

Collectif Auguste et les Autres

Le Collectif Auguste et les Autres est une association de familles concernées par la problématique de la survenue précoce de troubles neurocognitifs.

*Collectif
Auguste et les Autres*

L'association soutient et accompagne les personnes atteintes par ces pathologies, et leurs proches, en proposant des activités de loisir et une aide à la recherche d'informations.

Parallèlement, le Collectif interpelle les responsables politiques et les professionnels de la santé et acteurs de terrain, pour faire évoluer la prise en charge et l'accompagnement du public qu'elle représente. Le Collectif est en faveur d'une politique de soins adaptée et d'un accompagnement sur mesure des personnes diagnostiquées à un âge précoce, et défend la création d'espaces d'accueil et de rencontre et d'habitats alternatifs accompagnés.

Contact :

info.alzheimerjeunes@gmail.com
www.augustes.be

Réseaux sociaux :   

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

CABASA

Collectif pour Accompagner les Besoins d'Autonomie et de Sens dans l'Âge

Un collectif fondé sur le désir commun de créer un modèle d'habitat intergénérationnel, participatif et solidaire associé à un tiers-lieu ouvert sur le quartier. Un lieu de vie qui répond aux besoins, rythmes et envies des seniors vivants avec des troubles cognitifs et qui offre un accompagnement les encourageant à garder la main sur leur vie.



Contact :

0478 06 77 85

info@cabasa.be

www.cabasa.be

Zone d'activité :

Bruxelles

Réseaux sociaux :  

CLAIR

Contre les Affections Inflammatoires Rhumatismales

L'asbl CLAIR réunit les patients et les associations de patients atteints de maladies rhumatismales en Wallonie et à Bruxelles. Les différentes pathologies réunies par CLAIR : arthrites juvéniles, arthrite psoriasique, lupus érythémateux, polyarthrite rhumatoïde, sclérodermie, spondyloarthrite. Un conseil scientifique est composé de rhumatologues de premier ordre.



Sa vision : un monde où chaque patient a droit à une vie meilleure grâce à une bonne information sur sa maladie, à des traitements abordables et de qualité et à un soutien pour le maintien d'une activité professionnelle et de détente.

CLAIR représente ses associations et ses patients aux niveaux national et international. Elle collabore avec le monde de la recherche et s'attèle à sensibiliser le monde médical et le grand public. Plusieurs jeunes atteints d'une maladie inflammatoire rhumatismale ont créé un groupe « Jeunes » au sein de CLAIR afin de se rencontrer, de partager leurs expériences et s'entraider. Son appellation : Rhuma' Jeunes.

Contact :

0484 90 14 37

info@clair.be
clair.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux :  

Déprasphère

Déprasphère a pour objectif de faire de l'éducation thérapeutique des patients malades chroniques, car ils considèrent qu'un patient bien informé est un patient qui se connaît mieux et de ce fait, pourra mieux se prendre en charge. Pour eux, l'éducation thérapeutique doit venir compléter les soins médicaux dont vous faites déjà l'objet.

Leur mission est d'accompagner ceux qui souffrent de drépanocytose dans cette démarche.



Contact :

0472 06 29 12

Réseaux sociaux : 

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Ensemble

Ensemble - Groupe des Aphasiques et Cérébrolésés de Liège et Environs

Le langage (oral et écrit) est notre moyen de communication le plus important ; il permet le contact avec nos proches et l'extérieur ; il joue, pour chacun, un rôle central.

Les missions d'Ensemble sont :

- aider, dans tous les domaines, les personnes atteintes d'aphasie ainsi que leur famille, les aider à sortir de l'isolement, favoriser les contacts entre les membres, mettre en commun les expériences personnelles, favoriser les échanges avec l'extérieur, les informer ;
- informer et sensibiliser le grand public et les intervenants sociaux pour faire connaître les troubles liés aux lésions cérébrales dont, l'aphasie et leurs conséquences ;
- promouvoir ou favoriser toutes les initiatives touchant directement ou indirectement les personnes aphasiques.

Activités : réunion mensuelle des membres le dernier jeudi du mois, dîner entre aphasique, rencontres avec les professionnels ou les futurs professionnels de la santé, ... Depuis septembre 2021, une activité chorale « Les lions chantants » est aussi organisée.

Contact :

04 226 37 55

asblensemble.info@gmail.com

www.aphfp.be

Zone d'activité :

Liège

Réseaux sociaux : 



EnVie

EnVie, CAN le défi CER la vie

EnVie est, à la base, un projet complètement fou de huit personnes atteintes de cancer qui ont décidé d'accomplir un défi sportif et humain en 2019. Au retour du trekking à l'île de La Réunion, filmé par une équipe d'RTL et diffusé chaque année au Télévie « un sommet pour la vie », nous avons décidé de fonder une asbl. Sa mission, aujourd'hui, est de penser, préparer et réaliser des défis sportifs sur mesure. Ils sont adaptés au niveau de chacun et comprennent des randonnées hebdomadaires ainsi que des séjours en Belgique ou à l'étranger.



CAN le défi CER la vie

Sur le plan individuel, c'est entamer une nouvelle tranche de vie en se réappropriant son corps, croire en ses rêves et en soi, se réaliser et développer ses ressources, se tourner vers l'avenir et réamorcerons la confiance en soi. Sur le plan collectif, c'est transmettre un message d'espoir et témoigner des bienfaits de l'activité physique. Sur le plan social, c'est échanger, partager lors de conférences que nous organisons avec le support d'un film où interviennent un chef oncologue, un spécialiste de la préparation physique de haut niveau et un guide de montagne qui suivent nos participants.

Contact :

0477 96 14 52

0477 17 59 21

Réseaux sociaux :   

canledeficerlavie@gmail.com

www.en-vie.net

Zone d'activité :

Wallonie

FAPA

Familial Adenomatous Polyposis Association

FAPA soutient les personnes atteintes d'une affection (intestinale) héréditaire et leurs prestataires de soins. Grâce à des informations scientifiques actuelles, elle permet de mieux connaître les maladies et offre du soutien dans une communauté de pairs. L'association poursuit ces différentes missions :



Belgian Polyposis Project
Hereditary Colorectal Cancer Project

- enregistrer, à titre anonyme, toutes les familles atteintes de FAP ou du syndrome de Lynch (HNPCC ou cancer colorectal héréditaire sans polypose) dans un registre ;
- contribuer à la recherche scientifique, aussi bien sur le plan national qu'international ;
- donner aux patients ainsi qu'à leur famille des informations concernant leur affection ;
- apporter un support aux médecins pour dépister les familles concernées et pour élaborer un suivi régulier et de longue durée des patients ;
- soutenir et informer les patients et leurs familles durant les moments critiques de la maladie.

Contact :

02 743 45 94

info@belgianfapa.be
www.belgianfapa.be

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux : 

Femmes & Guerrières

Fondée en septembre 2023 par trois femmes concernées par des maladies diverses, Femmes & Guerrières est une association qui tend à soutenir les femmes atteintes dans leur féminité suite à une maladie grave, rare, chronique et parfois pourtant invisible.

L'association propose :

- groupes de parole aux thématiques diverses tous les mois ;
- échanges de références littéraires, d'outils et de contacts qui peuvent aider à améliorer le quotidien ;
- ateliers bien-être lors desquels les participantes peuvent découvrir et s'essayer aux médecines alternatives : aromathérapie, sophrologie, shiatsu, massages holistiques, ou encore art thérapie ;
- accompagnement en centre hospitalier lors de traitements lourds.



Contact :

0497 23 29 06

femmesetguerrieres@gmail.com

Zone d'activité :

Province de Liège

Réseaux sociaux : 

FightxLife

FightxLife soutient et accompagne toutes les personnes atteintes du cancer, à la fois les adultes et les enfants.

Les programmes proposés incluent des activités sportives, telles que des cours de boxe en salle et des séances de WaterxFight, destinés aux adultes.

Par ailleurs, l'association travaille en étroite collaboration avec les services d'oncologie pédiatrique pour mener diverses actions.

L'association vise également à promouvoir l'inclusion sociale, la citoyenneté active et le bien-être physique et mental des personnes atteintes de cancer.

Les actions menées dans les hôpitaux et les écoles permettent de sensibiliser la société à l'importance de l'inclusion et du soutien des enfants malades.



Contact :

0483 12 72 98

contact@fightxlife.com
fightxlife.com

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux :   

Filao

Filao asbl, créée fin 2020, est une association qui œuvre pour une société inclusive.

Notre mission est de permettre aux personnes en situation de handicap de développer leurs compétences et de participer activement à la vie sociale.

Pour y parvenir, nous privilégions une approche participative, basée sur le partage d'expériences et la co-construction de projets.

Nos valeurs fondamentales sont l'inclusion, la validation par les pairs et la co-construction.

Nous souhaitons que les personnes en situation de handicap soient les acteurs de leur propre parcours et que leurs expériences enrichissent nos actions.



Contact :

081 39 08 20

info@filaoasbl.be
www.filaoasbl.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

FOCUS Fibromyalgie Belgique

L'asbl FOCUS Fibromyalgie Belgique s'adresse aux patients souffrant de fibromyalgie.

Ses missions sont :

- guider les personnes atteintes de fibromyalgie et leur entourage, leur apporter un soutien moral et une orientation sociale ;
- participer à la diffusion de l'information concernant la fibromyalgie ;
- promouvoir toute action visant à améliorer l'autonomie du patient fibromyalgique ;
- instruire le patient pour faciliter son intégration dans la société et dans le monde du handicap ;
- favoriser le travail en réseau en établissant des contacts, échanges et partenariats avec d'autres associations, belges et étrangères ;
- sensibiliser le corps médical et les institutions publiques concernées par les problèmes de santé.



Contact :

0474 821 104

focusfibromyalgie@gmail.com
www.focusfibromyalgie.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

GAMS Belgique

Groupe pour l'Abolition des Mutilations Sexuelles féminines

Le GAMS Belgique est une organisation, créée en 1996 par Khadidiatou Diallo, engagée dans la lutte pour mettre fin aux mutilations génitales féminines (MGF) et autres violences basées sur le genre. L'association accompagne les communautés concernées par ces pratiques.

Son action s'articule autour de la prévention, l'accompagnement psychosocial, juridique et médical, ainsi que la sensibilisation et la formation des professionnel·les et du grand public. Le GAMS Belgique assure également un travail de plaidoyer et un partage de son expertise et de son approche communautaire, à un niveau national, européen et international.

Le GAMS Belgique est reconnu pour son expertise et son impact dans la lutte contre les MGF en Belgique et en Europe.



Contact :

02 219 43 40

info@gams.be
www.gams.be

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux :    

GIRTAC

Gestion Individuelle Responsable du Traitement AntiCoagulant

Le but de GIRTAC est d'aider les patients à connaître leur maladie et maîtriser leur traitement anticoagulant, de stimuler l'adhérence à leur traitement et promouvoir l'autocontrôle et l'autogestion du patient pour une plus grande sécurité, moins de stress et une liberté de déplacement en Belgique ou ailleurs.



Contact :

0477 60 22 11

info@girtac.be
www.girtac.be

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux : 

GESED

Groupe d'Entraide des Syndromes d'Ehlers-Danlos

Le GESED rassemble des hommes et des femmes atteints des Syndromes d'Ehlers-Danlos, ou membres de la famille d'une ou plusieurs personnes atteintes. Les Syndromes d'Ehlers-Danlos (SED) est le nom donné à un groupe d'affections génétiques, rares, nommées d'après les travaux d'Ehlers et de Danlos.

L'association poursuit les objectifs suivants :

- information au malade et à sa famille ;
- relais vers les administrations ou services d'aides sociales ;
- écoute et soutien relationnel ;
- sensibilisation du corps médical et du grand public à la maladie ;
- aide aux équipes de recherche se penchant sur les divers aspects de la maladie ;
- édition d'un journal trimestriel et de fiches d'infos ;
- journée annuelle médicale ;
- journées de rencontre amicale...

Contact :

0474 10 59 83

contact@gesed.com
www.gesed.com

Réseaux sociaux : 



Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

GEH

Groupe d'Entraide pour Hémiplégiques

L'association poursuit les objectifs suivant :

- briser le désarroi, le sentiment d'isolement de l'hémiplégique de son entourage en créant un sentiment de solidarité ;
- être un soutien psychologique et émotionnel ;
- assurer une meilleure connaissance de l'hémiplégie dans le grand public et auprès des professionnels de la santé ;
- donner tous types d'informations pouvant contribuer à un meilleur vécu, à son intégration dans la société.



Contact :

010 81 68 46

g.e.h@scarlet.be
www.geh-asbl.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

Guerrière en Pyjama

L'asbl Guerrière en Pyjama est une association dédiée au soutien des personnes en insuffisance rénale et de leurs proches depuis 2022. Composée d'une vingtaine de membres, elle organise des événements principalement en dehors du cadre médical pour offrir un espace de partage, d'accompagnement et de solidarité.

Ses actions s'articulent autour de trois grands axes :

- accompagner les malades et les aidants à travers l'art et l'art-thérapie, afin de renforcer la sociabilité et les liens entre les personnes touchées par la maladie ;
- proposer des ateliers ciblés en accord avec le corps médical, pour un accompagnement adapté aux besoins des patients et de leurs familles ;
- sensibiliser le public à la réalité de la maladie à travers des expositions photographiques.

De plus, l'association s'engage dans la formation des futurs soignants dans les écoles pour mieux les préparer à prendre en charge les patients atteints de maladies chroniques.

L'asbl Guerrière en Pyjama travaille à créer un environnement où chacun peut se sentir compris, soutenu et valorisé.

Contact :

0488 34 32 38

sousou_moms@hotmail.com

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles



Réseaux sociaux :   

Hépatotransplant Bruxelles



Les objectifs d'Hépatotransplant Bruxelles :

- assurer une diffusion aussi large que possible d'une information sur les maladies du foie et la transplantation hépatique ;
- aider à sensibiliser l'opinion publique à l'importance du don d'organes en liaison avec d'autres associations, organismes ou autorités poursuivant le même but (Beldonor) ;
- collaborer avec les autres associations d'entraide belges afin de défendre les droits des patients transplantés et des futurs transplantés ;
- apporter un soutien moral et/ou psychologique aux transplantés et futurs transplantés ainsi qu'à leurs proches ;
- pratiquer une solidarité morale entre tous les membres de l'association et les assister en cas de besoin ;
- octroyer des bourses ou des subventions pour la recherche clinique et fondamentale ;
- permettre l'achat de matériel médical.

Contact :

0479 65 04 65

info@hepatotransplant.be
www.hepatotransplant.be

Zone d'activité :

Bruxelles

Réseaux sociaux : 

Hyperemesis Belgium

Notre association se consacre à améliorer la prise en charge de l'hyperémèse gravidique, une pathologie de grossesse souvent sous-estimée. Vomir à en déprimer n'est pas normal et mérite une attention médicale appropriée.

Grâce à nos Ambassadrices en Wallonie et à Bruxelles, nous soutenons les femmes touchées tout en représentant leurs préoccupations régionales.

Nous sensibilisons les professionnels de la santé pour garantir des soins adaptés et respectueux.

Par ailleurs, nous militons pour une reconnaissance sociale et politique de cette pathologie afin de faire entendre la voix des patientes.

Ensemble, nous œuvrons pour un avenir où chaque femme bénéficie de l'attention et du soutien nécessaires durant cette période difficile.



Contact :

0487 67 84 35

hyperemesis@outlook.be
www.hyperemesisbelgium.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux :  

Ichthyosis Belgique

Le but de notre association est de défendre les intérêts communs des patients atteints d'Ichthyose, d'organiser des réunions d'informations, de fournir des renseignements et d'assister les patients et leurs parents, de stimuler le monde médical pour faire des recherches, de rassembler des informations médicales au niveau international, de servir d'intermédiaire auprès des autorités et de collecter des fonds pour financer les recherches.

ICHTHYOSIS vzw
asbl

België / Belgique

Contact :

0473 95 10 31

info@ichthyosis.be
www.ichthyosis.be

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux : 

Inclusion

Inclusion asbl est une association belge francophone qui promeut la qualité de vie et la participation des personnes avec un handicap intellectuel et de leurs proches ; tout au long de la vie et quel que soit le degré de leur handicap.



Les missions et objectifs d'Inclusion découlent de deux principes généraux qui dictent toutes ses actions : la qualité de vie et la participation des personnes avec un handicap intellectuel et de leurs proches à toutes les sphères de la société. Pour cela, Inclusion asbl a trois objectifs généraux :

- défendre les droits et les intérêts des personnes et de leurs proches ;
- rassembler et créer du lien ;
- répondre aux besoins individuels et collectifs.

Inclusion asbl propose différents services comme des formations, des sensibilisations, un service de traduction en Facile à Lire et à Comprendre et un service de première ligne. Inclusion asbl propose également des groupes de parole, des séances d'informations ou encore des groupes de parole à destination des proches et des personnes elles-mêmes.

Contact :

02 247 28 19

secretariat@inclusion-asbl.be
www.inclusion-asbl.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

La Graine

La Graine est un espace de parole et d'entraide ouvert à toutes et à tous. On y parle de ce qui nous traverse, on y échange nos expériences, nos épreuves personnelles, nos difficultés, nos victoires, nos désirs. C'est un lieu de rencontre où l'attention se porte sur nos ressources et nos énergies plutôt que sur nos faiblesses ou nos handicaps.

Quand ? Tous les 1ers et 3èmes lundis du mois, de 15h à 16h30.

Où ? À l'Autre « lieu », 5, rue de la Clé, 1000 Bruxelles.

Contact :

02 230 62 60

sara.meurant@autrelieu.be

www.autrelieu.be/activites/la-graine/

Réseaux sociaux : 

Zone d'activité :

Bruxelles

Le Funambule

L'asbl Le Funambule, créée en 2000, vient en aide aux personnes bipolaires et leurs proches.

Le trouble bipolaire se caractérise par une alternance de phases dépressives (basses) et maniaques ou hypomanes (hautes) avec des périodes de stabilité de l'humeur.

L'association propose des groupes de parole mensuels, en Wallonie et à Bruxelles, une ligne d'écoute téléphonique et des modules de psychoéducation, qui aident le patient à mieux gérer sa pathologie au quotidien.

Le Funambule œuvre en partenariat avec des professionnels de la santé mentale, des associations et des organismes publics.



Contact :

0492 56 79 31

info@bipolarite.org
www.bipolarite.org

Zone d'activité :

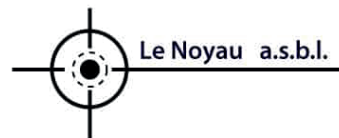
Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

Le Noyau

Association de familles et de personnes traumatisées crâniennes et cérébrolésées

L'association souhaite ouvrir des espaces de solidarité et de rencontre pour les personnes touchées à quelques degrés que ce soit par la cérébrolésion ainsi qu'à leur famille ou proches. Elle veut être pour ses membres une source de documentation et d'information sur tous les problèmes liés à leur handicap.



Le Noyau cherche également à accueillir en ses rangs les professionnels (médicaux, paramédicaux, sociaux, juridiques ou autres) sensibilisés à la cause avec pour objectif :

- d'être acteur sur le terrain afin de faire reconnaître les spécificités des séquelles consécutives à la cérébrolésion ;
- d'être partie consultative en matière de rééducation, d'accompagnement, d'intégration, d'hébergement, d'aide sociale, d'aide psychologique, d'aide administrative, d'aide juridique, de préventions ;
- de réfléchir avec les autorités compétentes aux moyens d'améliorer certaines situations carencielles, d'initier des projets.

Contact :

0471 78 67 67

info.lenoyau@gmail.com

Zone d'activité :

Wallonie

Réseaux sociaux : 

ADEMAR

Les Amis Des Enfants Malades Rénaux

L'asbl « Les Amis Des Enfants Malades Rénaux (ADEMAR) » a été créée en juin 1990 dans le cadre des activités du service de néphrologie pédiatrique de l'Hôpital Universitaire Des Enfants Reine Fabiola à Bruxelles. Elle s'est ensuite ouverte aux enfants d'autres centres belges.



Les principaux objectifs sont :

- humaniser la prise en charge de l'enfant atteint d'une maladie rénale en suscitant un sentiment de normalité ;
- améliorer la qualité et la disponibilité des traitements, contribuer à la prévention et aux techniques nouvelles ;
- soutenir la recherche médicale ;
- soutenir les enfants et adolescents malades rénaux, dialysés ou transplantés ainsi que leurs familles tant sur le plan matériel que psychosocial ;
- assurer une formation continue du personnel médical et paramédical ;
- promouvoir des idéaux humanistes tels que le don d'organes, la qualité de la vie.

Contact :

ademarinfo@gmail.com
www.ademar.be

Zone d'activité :

Belgique

Les Malentendants

Les Malentendants asbl est une association qui rassemble des personnes devenues sourdes ou malentendantes, mais aussi des professionnels de ce secteur, dans un mouvement d'information, de sensibilisation et d'entraide.

L'association poursuit ces différents objectifs :

- réunir les malentendants et les devenus sourds afin qu'ils puissent partager leur expérience et ainsi mieux vivre leur handicap ;
- les aider à combattre leur isolement par la lecture sur les lèvres et ainsi promouvoir leur réinsertion dans la vie familiale, sociale et professionnelle ;
- les informer des progrès technologiques et des avancées scientifiques par le biais d'un bulletin trimestriel ;
- sensibiliser et informer le grand public afin de faire disparaître le malaise et le sentiment de frustration qui peuvent exister entre les personnes malentendantes et entendantes ;
- développer l'enseignement de la lecture labiale ;
- organiser des cours collectifs de lecture labiale.



LES MALENTENDANTS asbl
Entraide par la lecture sur les lèvres
Sous le Haut Patronage de Sa Majesté la Reine

Contact :

lesmalentendants@gmail.com

www.malentendants.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

Ligue Belge contre les Céphalées

L'association a pour but de favoriser le bien-être et la qualité de vie de tous les patients atteints de céphalées. Elle réalise différentes activités :

- elle soutient le regroupement de personnes atteintes par la maladie céphalalgique et la création d'une communauté d'entraide entre les malades ;
- elle informe les malades et les proches sur la maladie et veille à fournir les informations générales et spécifiques à la Belgique ;
- elle réalise des activités d'information et de sensibilisation pour une meilleure compréhension de la maladie, et cela, à différents niveaux, auprès des prestataires de soins, des politiques de santé, des médias, de l'industrie pharmaceutique dans l'espoir d'une meilleure reconnaissance et prise en charge de la maladie ;
- elle contribue à l'effort de recherche médicale et à l'amélioration des pratiques de soins relatifs à la maladie.



Contact :

0479 97 61 77

vanderickc@gmail.com

Zone d'activité :

Wallonie

Ligue Belge de la Sclérose en Plaques

La Ligue Belge de la Sclérose en Plaques (Ligue SEP) est composée de patients et de leur entourage, de volontaires de professionnels et de personnes sensibilisées à la SEP, qui travaillent ensemble à promouvoir la santé, l'autonomie, le bien-être et la qualité de vie des personnes atteintes de la SEP.



Ligue Belge de la
Sclérose en Plaques
Communauté Française ASBL

Cette association accueille, accompagne et informe les patients SEP ainsi que leurs proches.

Contact :

081 40 15 55

ligue.sep@ms-sep.be
www.liguesep.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

LIR

Ligue en faveur des Insuffisants Rénaux

Créée en 1974, l'asbl a pour objet d'entreprendre, promouvoir, développer, encourager, sous quelque forme que ce soit, toute action scientifique, médicale, sociale et pédagogique pour combattre l'insuffisance rénale et ses conséquences.

Entre autres, elle aide moralement les insuffisants rénaux à trouver une réadaptation harmonieuse. L'association propose ces différents services : permanence, documentation, accueil à la Consultation des Greffés aux Cliniques Universitaires Saint-Luc, soutien financier pour les plus démunis après étude du dossier par une assistante sociale, organisation de vacances à l'étranger pour le dialysé et sa famille avec une assistance médicale, organisation de soirées pour mieux se connaître et pour combattre la solitude de certains de nos membres, location d'appartements à la mer et location de mobilhome.



Contact :

0470 64 33 00

info@lir-lni.be
lir-lni.jimdo.com

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux : 

Ligue Huntington Francophone Belge

La Ligue Huntington Francophone Belge est un groupe d'entraide et de soutien pour les familles confrontées à la maladie de Huntington (MH) dans la partie francophone de Belgique. Sa mission est d'aider les malades et familles Huntington en mettant tout en œuvre pour améliorer leur qualité de vie. Que proposons-nous ?



- une écoute attentive et bienveillante ;
- une information correcte et ciblée pour les familles et les professionnels confrontés à la MH ;
- un accompagnement psychosocial spécifique ;
- des permanences téléphoniques ;
- des visites à domicile et en institutions ;
- des séances d'information et de formation ;
- de la documentation ciblée ;
- des matinées d'informations et d'échanges ;
- des activités favorisant la rencontre des personnes confrontées à la MH.

Contact :

04 225 87 33
0492 84 94 00

Réseaux sociaux :   

info@huntington.be
www.huntington.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Ligue SLA

Nous représentons les intérêts des personnes atteintes de Sclérose Latérale Amyotrophique (pALS) au plan national et international.



Au niveau national, nous réalisons cela en fournissant des soins experts et un soutien sur le niveau physique (ALS Mobility & Digitalk), mental et social (MaMuze), en sensibilisant l'opinion publique et en favorisant l'accessibilité de la recherche scientifique. Nous stimulons cette recherche à travers le fonds de recherche « A Cure For ALS ».

La Ligue joue également un rôle de premier plan au niveau international : nous avons déjà initié plusieurs projets internationaux, en Europe et en dehors de l'Europe, et coopérons activement au sein de l'Alliance Internationale.

La Ligue SLA a également créé EUpALS, l'Organisation européenne pour les professionnels et les personnes atteintes de la SLA, afin de faciliter la législation européenne en matière de recherche et d'optimiser la qualité de vie au bénéfice des pALS.

Contact :

016 23 95 82

info@als.be
www.als.be

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux :   

L'Impatient

L'Impatient est l'association d'usagers de la Maison Médicale La Passerelle.

L'asbl a pour objectif de mobiliser les usagers de la maison médicale et de les rendre pleinement acteurs d'un projet de santé (santé étant prise dans un sens très large : bien-être physique, mais aussi épanouissement psychique, social et culturel).

Trois objectifs privilégiés :

- participation aux structures de la maison médicale ;
- réflexion et action autour de la santé ;
- défense et mise en œuvre du principe de diversité sociale et culturelle.

Contact :

04 344 94 44

impatient@lapasserelle.be
www.lapasserelle.be

Zone d'activité :

Liège

Réseaux sociaux : 

MIATA

Maison d'Information et d'Accueil des Troubles de l'Alimentation

MIATA est une structure non-médicale, un lieu d'accueil, d'information, d'écoute et d'échange. Tout d'abord, MIATA est une association de soutien aux parents et proches de personnes souffrant d'anorexie mentale, de boulimie et de troubles des conduites alimentaires apparentés. La personne malade a besoin de l'aide de ses proches pour sortir de l'engrenage de ses troubles alimentaires. Or, pour être efficaces dans leur aide, ceux-ci ont besoin de retrouver confiance dans leurs capacités.



Par son orientation « parents pour les parents », MIATA vise à :

- soutenir les familles sur les plans de l'information et de la réflexion ;
- les aider à prendre leurs décisions, à mobiliser leurs ressources et agir le plus adéquatement au service de la guérison.

De plus, MIATA est également une structure d'accueil pour les personnes souffrant de troubles du comportement alimentaire. Nous sommes à leur écoute et nous les conseillons en les orientant vers les structures professionnelles adaptées à leur besoin.

Contact :

0474 44 48 35

info@miata.be

www.miata.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux :  

Mouvement Personne d'Abord

Le Mouvement Personne D'Abord est une association de personnes qui présentent une déficience intellectuelle, qui militent pour leurs droits, leur autoreprésentation et leur autodétermination.

Nous nous représentons nous-mêmes. Nous gérons notre association. Nous voulons être comme tout le monde, nous sommes des citoyens à part entière. Nous défendons nos droits à l'autonomie, la prise de parole, l'éducation, une vie de couple, un emploi... et d'être des citoyens comme les autres. Nous organisons des sensibilisations, des formations pour faire évoluer les mentalités.

Nous organisons des groupes d'écoute, réflexion et décision pour parler de nos problèmes et écouter les autres afin de réfléchir ensemble aux solutions. Nous participons au CCWPSH, AVIQ, CCCPH... pour faire entendre notre voix. Ensemble, on est plus forts!



Contact :

0495 51 74 46

087 22 50 55

Réseaux sociaux :  

mouvement@personnedabord.be

www.mouvementpersonnedabord.be

Zone d'activité :

Wallonie

MY FIBRO

MY FIBRO est une association actuellement basée à Mons, avec la vocation d'étendre son champ d'action en Belgique, et engagée pour :



- favoriser la reconnaissance et l'accompagnement des personnes atteintes de fibromyalgie ;
- sensibiliser le grand public, les professionnels de santé et les décideurs à cette maladie invisible et souvent incomprise ;
- encourager chaque patient à devenir acteur de sa santé à travers des solutions concrètes : groupes de parole, kinésithérapie en piscine d'eau chaude, yoga adaptatif, sonothérapie, sophrologie, yoga du rire, etc.
- développer le travail en réseau en établissant des contacts, des échanges et des partenariats avec d'autres associations et divers organismes.

Contact :

0470 35 02 21

info@myfibro.be
www.myfibro.be

Zone d'activité :

Mons

Réseaux sociaux :   

NMP Belgique

NMP Belgique est une association de patients ayant pour objectif d'accompagner, soutenir, informer et représenter les patients belges francophones atteints de syndromes myéloprolifératifs.



L'association entend accompagner les proches par une information claire et précise afin de leur permettre d'accompagner au quotidien le proche atteint d'une polyglobulie de Vaquez, une thrombocytemie essentielle, une myélofibrose ou une leucémie myéloïde chronique.

Différentes actions sont entreprises ou le seront dans le futur. À des fins d'information, un suivi de l'actualité propre aux maladies rares permettra de créer des messages utiles. Des réseaux sociaux, publics et privés, permettront aux membres d'échanger sur leur maladie ou celle de leur proche et trouver ainsi un espace bienveillant où ils pourront être soutenus.

Enfin, NMP Belgique souhaite faire entendre sa voix auprès des autorités politiques ainsi que du monde pharmaceutique pour assurer des prises de décisions éclairées.

Contact :

0475 21 50 87

info@nmpbelgique.be
www.nmpbelgique.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux :  

Noah's Ark Belgium

Noah's Ark Belgium est une association à but non lucratif qui offre le meilleur départ dans la vie aux nouveau-nés ayant besoin de soins intensifs en soutenant les parents et les familles, en plaidant pour l'optimisation des soins néonataux et en donnant la parole aux bébés prématurés et à leurs parents.

Noah's Ark Belgium a été créée en 2020 par Laetitia et Michel, des parents ayant vécu le fardeau de la prématurité.

Nos missions sont :

- écouter, informer et aider les parents et les familles ;
- plaider pour de meilleurs soins et la Zéro Séparation ;
- soutenir les efforts de développement et de recherche pour de meilleurs soins ;
- représenter les prématurés et leurs parents ;
- attirer l'attention publique au sujet de la prématurité.

Contact :

0475 74 48 57

www.noahsark.be

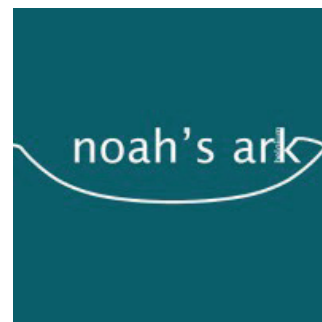
Réseaux sociaux :   

michel@noahsark.be

laetitia@noahsark.be

Zone d'activité :

Belgique



OUCH Belgium

Organisation for the Understanding of Cluster Headaches

L'asbl OUCH Belgium a essentiellement pour but d'agir, en Belgique, dans l'intérêt des personnes atteintes d'algies vasculaires de la face, également dénommées « cluster headaches » ou encore céphalées en grappes.

Notre mission n°1 : Informer. Notre devoir d'information concerne la maladie, les traitements et l'administration et s'adresse tant aux patients qu'aux médecins.

Notre mission n°2 : Soutenir. Nous soutenons les patients et leurs proches en apportant une aide à la fois pratique et morale.

Notre mission n°3 : Rassembler. Nous devons rassembler les patients, les médecins et diverses institutions.

Agir ensemble, c'est agir avec plus de poids !



Contact :

0476 51 92 43

0478 49 27 96

Réseaux sociaux : 

info@ouch-belgium.be

www.ouch-belgium.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Oxygène - Mont-Godinne

« Oxygène - Mont-Godinne », association de transplantés pulmonaires asbl est une association créée en 1997. Ses membres sont les transplantés pulmonaires, les personnes en attente de transplantation, leur famille et les équipes médicales qui les entourent. L'association a son siège au CHU UCL Namur, site de Godinne.



Ses objectifs sont :

- la promotion du don d'organes et de la transplantation pulmonaire ;
- le soutien moral, et si nécessaire, financier aux patients et à leur famille ;
- l'information des patients et de leur famille au sujet de la transplantation pulmonaire ;
- le soutien d'actions visant à améliorer la santé et la qualité de vie des patients transplantés ;
- la sensibilisation des autorités compétentes aux problèmes spécifiques des transplantés.

Contact :

081 42 27 11

010 61 31 52

Réseaux sociaux : 

info@oxygenemontgodinne.be

www.oxygenemontgodinne.be

Zone d'activité :

Belgique

PETALES Belgique

Parents d'Enfants présentant des Troubles de l'Attachement, Ligue d'Entraide et de Soutien asbl

Créée début 2001, PETALES Belgique est une association de parents, (tous bénévoles et parents au sens large) dont au moins un enfant présente des troubles de l'attachement, tels que décrits sur notre site internet. Les parents étudient les bases de l'attachement avec toutes les analyses les plus récentes. Ils voient s'ils y reconnaissent leur enfant.

Dans le groupe de parole, ils viennent partager leur situation, échanger leurs expériences et rechercher ensemble les aides appropriées. Une importante documentation est sans cesse enrichie.

L'objectif est à la fois d'aider à construire la sécurité interne des enfants et aussi une vie plus harmonieuse dans les familles.

Nous initiions de nombreux échanges avec les professionnels de l'enfance pour leur permettre une meilleure collaboration avec les parents.



PETALES asbl
Parents d'Enfants présentant
des Troubles de l'Attachement :
Ligue d'Entraide et de Soutien.

Contact :

02 241 66 22

info@petalesbelgique.org
www.petalesbelgique.org

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Plateforme pour une naissance respectée

La Plateforme Citoyenne pour une Naissance Respectée est un collectif qui défend le droit des femmes à choisir les circonstances de leur accouchement dans leur intérêt, celui de leurs nouveaux-nés et celui de leurs partenaires.



Plateforme pour
une naissance
respectée

Elle se concentre spécifiquement sur la période allant de la conception au post-partum (PMA, FIV, grossesse, interruption de grossesse, fausses couches, prématurité, accouchement, etc.).

Elle atteint ses objectifs à travers des actions de plaidoyers, de campagnes médiatiques, d'événements publics, d'activités d'éducation permanente, de publications, d'information et orientation.

Contact :

info@naissancerespectee.be

www.naissancerespectee.be

Réseaux sociaux :    

Zone d'activité :

Belgique

Psoriasis Contact

Psoriasis Contact regroupe des patients psoriasiques et des personnes concernées par le psoriasis et l'arthrite psoriasique. L'association est animée par des bénévoles atteints de psoriasis, et poursuit les objectifs suivants :

- informer le grand public sur ce que sont le psoriasis et l'arthrite psoriasique ;
- aider et soutenir directement les personnes atteintes de psoriasis à mieux vivre la maladie au quotidien.

Elle réalise ces actions :

- l'écoute mutuelle et le partage d'expériences, entre patients et personnes concernés par la maladie, groupe de soutien « entre-nous » ;
- des sensibilisations tous azimuts, l'organisation de conférences sur le psoriasis ;
- la participation à la journée mondiale du psoriasis le 29 octobre ;
- la diffusion d'une newsletter et la publication de brochures ;
- RUN 4 PSO aux 20 km de Bruxelles ;
- le soutien à la recherche scientifique.

Contact :

02 372 37 67

info@psoriasis-contact.be
www.psoriasis-contact.be

Réseaux sociaux :   



Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Psytoyens

L'asbl Psytoyens est une fédération d'associations d'usagers en santé mentale. Créée en 2003, la fédération a évolué au fil des années et des missions qui lui ont été confiées. Toutefois, la philosophie générale de l'asbl n'a pas changé : celle de promouvoir la participation des usagers.

Psytoyens rassemble des associations, pour les promouvoir, pour les soutenir, mais aussi pour informer les usagers et défendre leurs intérêts auprès des pouvoirs publics.

Ensemble, ils souhaitent contribuer au développement d'idées comme l'autonomie et le respect des choix de la personne, l'écoute, l'accès à l'information ou encore l'importance de la prise en compte de l'avis des usagers pour améliorer la qualité des services.

Actions principales : formation « Les voix de la participation », « Repaires des pairs », journal trimestriel, création de comités d'usagers, assemblée participative, organisation du « Salon de l'Entr&Aide ».



PSYTOYENS

Contact :

0491 89 17 84

0495 18 88 42

Réseaux sociaux : 

info@psytoyens.be

www.psytoyens.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Rare Disorders Belgium

Rare Disorders Belgium (RDB) est là pour aider les patients à mieux comprendre leur maladie rare, à briser l'isolement, à défendre leurs droits tant à l'échelon local, régional, fédéral, européen qu'international.

Les patients peuvent demander conseil aux médecins de RDB (formulaire du site ou 0800 9 28 02). Ceux-ci répondent aux questions et orientent le patient vers les centres et/ou institutions compétents.

RDB peut également organiser des rencontres entre patients atteints de la même maladie rare ou les aider à constituer une association de patients regroupant les personnes souffrant de la même affection.



Contact :

0800 9 28 02
0495 52 99 78

Réseaux sociaux : 

secretariat@rd-b.be
www.rd-b.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Relais 22

L'association réalise ces différentes missions :

- venir en aide aux personnes porteuses du syndrome microdélétion 22q11.2 et à leurs familles ;
- soutenir et établir des liens entre les familles et toute personne concernée ;
- collaborer avec les divers organismes qui s'investissent dans la recherche scientifique et l'élaboration des méthodes d'éducation ;
- aider à diffuser l'information médicale et paramédicale.



Contact :

info@relais22.be

www.relais22.be

Réseaux sociaux : 

Zone d'activité :

Belgique

Revivre avec

L'asbl Revivre avec s'adresse aux personnes souffrant de douleurs chroniques. La vocation principale de cette association est l'organisation de groupes de paroles pour personnes souffrant de douleurs chroniques : fibromyalgie, lombalgie, sciatalgie, syndrome de fatigue chronique, syndrome douloureux local complexe, migraines, syndrome du colon irritable, douleurs neuropathiques, ...

Ces groupes de paroles permettent selon une approche ludique et participative et dans une ambiance chaleureuse :

- d'être écouté(e), accepté(e) et compris(e) en toute confidentialité ;
- de briser sa solitude ;
- d'être épaulé(e) par ses pairs pour faire face à son désarroi, ses peurs, et reprendre confiance ;
- de savoir comment les autres vivent leurs quotidiens et de connaître leurs stratégies, trucs, idées et astuces pour passer de meilleures journées et mieux gérer la douleur.

Aujourd'hui, il existe des groupes de paroles à Ciney, Namur, et à Andenne.



Contact :

0477 37 47 86

revivreavec@proximus.be

Zone d'activité :

Wallonie

Réseaux sociaux : 

Sang pour Sang

Association belge de lutte contre la drépanocytose et les maladies de l'hémoglobine. Elle vient essentiellement en aide aux malades et leurs familles et regroupe des parents de patients drépanocytaires et des drépanocytaires.

L'asbl est inscrite au Moniteur Belge depuis juillet 2020 et ses missions se focalisent sur :

- l'accompagnement et le soutien des parents de patients dans la gestion quotidienne de la maladie ;
- l'information et la sensibilisation du public et des autorités concernant la drépanocytose, son impact physique, psychologique et social ;
- le soutien de la recherche scientifique pour améliorer le dépistage, la prévention et le traitement de cette maladie.



Lutte contre la drépanocytose

Contact :

0465 78 34 26

sangpoursang-drepanocytose@outlook.com

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux :  

Similes Bruxelles

Familles et amis de personnes atteintes de troubles psychiques

Similes Bruxelles est une association d'aide aux familles et proches d'une personne atteinte d'un trouble psychique. Pour soutenir les familles, Similes Bruxelles apporte de l'accueil, du soutien, de l'information et de la formation.



Similes Bruxelles trouve indispensable de reconnaître la souffrance des proches et de répondre au mieux à leurs attentes spécifiques. Ceci au travers de : consultations psycho-sociales, groupes de parole, Family Home Support, service de documentation...

En plus de l'accueil et le soutien, Similes Bruxelles forme en proposant aux familles et/ou aux professionnels des outils pour faire face et alléger le poids que représentent les souffrances des proches concernés.

Par ailleurs, Similes Bruxelles aide les familles à renforcer leurs capacités, mais surtout à prendre une place active dans les prises de décisions pour une société où chacun peut jouir pleinement de sa vie, sans restriction due à sa santé ou son statut d'aidant proche.

Contact :

02 511 99 99

02 511 06 19

info@similes.brussels

similes.brussels

Zone d'activité :

Bruxelles

Réseaux sociaux :  

Similes Wallonie

Familles et amis de personnes atteintes de troubles psychiques

Les activités et projets de Similes Wallonie s'articulent autour de quatre axes rendant compte de leurs objectifs :

Similes Wallonie estime qu'il est indispensable de reconnaître la souffrance de la famille et de multiplier les moyens et les lieux de soutien.

Soutenir la famille ne suffit pas. Il faut leur proposer des outils pour faire face et alléger le « poids » que représente la maladie de leur proche.

Chez Similes Wallonie, on estime que mieux les familles sont armées, mieux elles pourront assurer un rôle constructif et spécifique comme partenaire de soins. Cette spécificité leur donne une place capitale dans les réflexions sur l'organisation des soins.

Enfin, Similes Wallonie relaie auprès des différents pouvoirs politiques compétents les préoccupations des proches concernant les droits et le bien-être des personnes atteintes de troubles psychiques.



Contact :

04 344 45 45

wallonie@similes.org
associationsimiles.org

Zone d'activité :

Wallonie

Réseaux sociaux : 

Société Belge de la Cœliaquie

L'objectif premier de l'association est d'informer les personnes qui doivent suivre un régime sans gluten et qui se trouvent souvent démunies face aux contraintes liées à un changement brutal de leur régime alimentaire, et de leur permettre d'évoluer vers un mieux être global.

L'asbl propose ainsi :

- différents médias de sensibilisation : un magazine « Vivre sans gluten ! », une page et un groupe facebook « Vivre sans gluten », un site internet et une permanence téléphonique ; la diffusion de documents de sensibilisation et de matériels pédagogiques concernant la problématique ;
- l'organisation de moments de rencontres lors de marchés et d'activités à l'intention des membres de l'association ;
- des produits alimentaires sans gluten ;
- la création de groupes de réflexion autour des bonnes pratiques sans gluten afin d'améliorer le quotidien des personnes cœliaques.



Contact :

0470 07 46 17

info@sbcasbl.be
www.sbcasbl.be

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux :  

SOS Burn-Out Belgique

SOS Burn-out, association agréée en région wallonne, est dédiée à la promotion de la santé mentale, à la prévention du burn-out (professionnel et parental), à l'accompagnement des victimes de burn-out et à atténuer l'impact économique du burn-out.

Nous agissons sur l'ensemble de la Belgique Francophone en mettant en œuvre des initiatives ciblées et en travaillant en partenariat avec des acteurs clé. Notre slogan est « soigner le monde de demain » pour que nos enfants aient un avenir sans burn-out. Notre organisation s'emploie à sensibiliser le grand public, déstigmatiser le burn-out, diminuer la solitude et accompagner le burn-out de manière individuelle ou en entreprise. Nous mettons en place des stratégies en entreprise pour réduire le nombre de burn-out. Quand le burn-out est installé, notre équipe pluridisciplinaire accompagne les travailleurs sur le chemin de la guérison. Nous avons mis en place une ligne d'information et d'orientation à destination de toute personne se posant des questions sur le burn-out.



Contact :

081 39 72 01

secretariat@sosburnout.be

www.sosburnout.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux :   

Stroke & Go

Stroke & Go est une association créée pour faire connaître et diminuer les risques et séquelles d'AVC. Stroke du nom anglais signifiant un accident vasculaire cérébral et Go pour aller de l'avant.

Cette association veut :

- informer la population belge des symptômes et des séquelles de l'AVC ;
- soutenir la pratique du sport comme moyen de récupération pour empêcher toute récurrence ;
- contribuer à l'amélioration du quotidien des personnes touchées et de leur entourage, et pourquoi pas, faciliter l'emploi des personnes atteintes d'un infarctus cérébral.



Contact :

0474 479 404

stroke-go@outlook.be
www.stroke-go.be

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux : 

Time For Lyme Belgique

L'association a pour objet de susciter et de promouvoir des liens entre toutes autres associations défendant la cause des malades de Lyme. L'objet social de l'asbl est :



- de soutenir et favoriser toutes les activités possibles visant au bien-être des patients atteints de la maladie de Lyme aigu et/ou du Lyme dit « chronique » ainsi que des infections annexes ;
- d'entreprendre toutes actions dans le but de favoriser la notoriété de cette maladie et d'en faire connaître les conséquences que cela implique au niveau médico-social, économique et social ;
- de soutenir les malades et leur famille dans leur lutte, d'organiser des campagnes de prévention, de mettre sur pied des groupes de paroles et des actions de sensibilisation et d'information ; d'attirer l'attention sur l'importance d'une détection précoce ;
- de soutenir la recherche scientifique dans le cadre de ses moyens financiers et humains ; de protéger et de favoriser les intérêts des patients de manière générale ;
- de défendre les droits humains et de combattre la discrimination subie par les personnes atteintes de la maladie de Lyme sur tout le territoire belge et à l'international.

Contact :

tflasbl@gmail.com

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

Together Belgique

L'association Together Belgique a pour mission de renforcer la participation des usagers et ex-usagers à la vie de la société dans un esprit d'égalité des chances.



Ses objectifs au niveau de la société sont :

- recueillir la parole des usagers par rapport à l'organisation des services de santé mentale ;
- soutenir le développement et la création d'ateliers et/ou de clubs de loisirs autonome ;
- organiser des activités et des manifestations culturelles, artistiques et sportives ;
- soutenir la mise en place de conseils d'usagers de la santé mentale au sens large et de la citoyenneté.

Les actions de Together Belgique sont de recueillir la voix des usagers grâce à des comités et des conseils d'usagers, de favoriser le développement de la pair-aidance dans les services, de créer des groupes de travail et d'échanges au sein de différentes instances locales et/ou régionales.

Contact :

04 248 06 99

0491 56 43 73

Réseaux sociaux : 

together.belgique@gmail.com

www.together-asbl.be

Zone d'activité :

Province de Liège

Tremblement Essentiel – Belgique

Tremblement Essentiel Belgique est un groupe de personnes – toutes bénévoles – atteintes ou concernées de près ou de loin par cette affection neurologique : le Tremblement Essentiel.

L'association est destinée à regrouper les personnes concernées par la maladie et leurs aidants proches.

Les buts de l'association sont d'informer, écouter et accompagner les personnes souffrant de cette affection. L'association représente également les personnes atteintes d'autres tremblements rares, dont le Tremblement Orthostatique Primaire (TOP).



Contact :

0456 06 42 47

newte.belgique@gmail.com
tremblement-essentiel-asbl.be

Réseaux sociaux : 

Zone d'activité :

Belgique

VASCAPA

Vascular Anomaly Patient Association

Chez VASCAPA, nous croyons en une bonne qualité de vie pour les personnes touchées par les anomalies vasculaires. Pour ceci, nos principales actions sont :

- être à l'écoute et soutenir les patients et leurs proches ;
- informer et orienter les patients et leurs proches sur ces maladies, leurs traitements et les soins médicaux les plus adaptés ;
- promouvoir la sensibilisation aux anomalies vasculaires et faire connaître les besoins des patients via les organisations belges ainsi que via EURORDIS ;
- apporter le point de vue des patients à VASCERN (le réseau européen pour les maladies vasculaires rares multisystèmes) ;
- soutenir le développement d'un diagnostic approprié et la recherche sur ces malformations.



Contact :

0475 26 63 30

info@vascapa.org

www.vascapa.org

Zone d'activité :

Belgique

Réseaux sociaux :  

Vie Libre

Vie Libre est un mouvement d'anciens alcoolos-dépendants guéris, d'abstinents volontaires et de sympathisants qui militent pour la guérison des victimes de l'alcoolisme, pour leur reconnaissance et pour une meilleure prévention à l'encontre de cette maladie.



vielibre
La soif d'en sortir

Nous sommes un groupe de femmes et d'hommes, de tout âge et de tout horizon. Nous avons connu ou nous connaissons encore un problème avec l'alcool.

Nous nous réunissons généralement une fois par semaine pour nous aider les uns les autres. Nous apportons notre expérience aux personnes qui connaissent une difficulté avec l'alcool. Nous accueillons des personnes qui veulent arrêter de boire de l'alcool, des personnes qui ont arrêté de boire de l'alcool et qui ne veulent pas rechuter, des parents ou des proches de personnes qui consomment de l'alcool et qui cherchent du soutien et de l'information sur cette maladie.

Chez nous, à « Vie Libre », chaque personne est accueillie avec attention et respect, quels que soient son origine, ses convictions religieuses ou philosophiques, son parcours personnel ou la gravité de sa situation.

Contact :

061 41 45 09

info@vie-libre.be
www.vie-libre.be

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Réseaux sociaux : 

Vivre comme Avant

L'asbl Vivre comme Avant Belgique, l'association de patientes du cancer du sein à Bruxelles et en Wallonie. Toutes volontaires, ses membres ont connu et vaincu la maladie. Vous les rencontrez lors d'actions de pair-aidance de proximité :

- visites des patientes (parfois de patients) opérées en hôpital ou sur rendez-vous ;
- écoute téléphonique ;
- espace-parole en petit groupe ;
- conférences/journées spéciales ;
- sensibilisation dans les hautes écoles de futurs soignants ;
- actions avec des partenaires en présence des volontaires ;
- espace-beauté solidaire accessible sur rendez-vous.

Vous êtes touchée par un cancer du sein ? Nous pouvons vous aider à traverser cette période : conseils et bonnes adresses.

Vous êtes rétablie ? Devenez volontaire.

Contact :

02 649 41 68

info@vivrecommeavant.be
www.vivrecommeavant.be

Réseaux sociaux :   

Vivre
'comme
Avant,

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles

Vivre Son Deuil - Belgique

L'asbl Vivre son Deuil - Belgique s'est donnée pour mission de reconnaître et d'accompagner la souffrance de toute personne touchée par un deuil.



Contact :

0477 96 10 37

vsdbe@yahoo.fr

www.vivre-son-deuil.com

Réseaux sociaux : 

Zone d'activité :

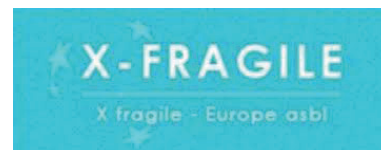
Wallonie et Bruxelles

X-Fragile Europe

X fragile - Europe asbl apporte un soutien moral et administratif aux familles touchées par cette maladie rare.

L'association propose :

- soutien moral et psychologique ;
- relais des demandes spécifiques au Conseil Scientifique ;
- promotion d'une information spécifique et actualisée ;
- organisation de conférences, colloques et congrès ;
- propositions d'activités socioprofessionnelles, ludiques et sportives adaptées ;
- promotion de l'inclusion et de l'insertion socioprofessionnelle.



Contact :

0478 41 66 32

info@x-fragile.eu
www.x-fragile.eu

Zone d'activité :

Wallonie et Bruxelles,
Europe

Réseaux sociaux : 

Notes

This image shows a blank sheet of white paper with horizontal ruling lines. The lines are evenly spaced and extend across the width of the page. There are no margins, text, or other markings on the paper.

Notes

[illegible]

Notes

This image shows a blank sheet of white paper with horizontal ruling lines. The lines are evenly spaced and run across the width of the page. There are no margins, text, or other markings on the paper.

Avez-vous des remarques à formuler, des coordonnées à mettre à jour ?

Contactez-nous au **081 74 44 28** ou via luss@luss.be.

Coordonnées de la LUSS

Siège social :

Avenue Sergent Vrithoff, 123 - 5000 Namur
luss@luss.be - 081 74 44 28

Les antennes :

Bruxelles : Rue Victor Oudart, 7 - 1030 Schaerbeek
luss.bruxelles@luss.be | 02 734 13 30

Hainaut : Grand'Rue, 104 - 7000 Mons
luss.hainaut@luss.be | 065 80 31 03

Liège : Quai Churchill 22 - 4020 Liège
luss.liege@luss.be | 04 247 30 57

Namur : Avenue Sergent Vrithoff, 123 - 5000 Namur
luss.namur@luss.be | 081 74 49 44

luss@luss.be | www.luss.be | 081 74 44 28



LUSS asbl | Siège : Avenue Sergent Vrithoff, 123 - 5000 Namur
N° d'entreprise BE0467127551 | RPM Tribunal de l'Entreprise de Liège division Namur