

Mis à jour le 14/02/2019

Type d'action Réalisation de supports de communication (papier, vidéo, ...)

Le promoteur de l'action

Fibromyalgie France

Territoire National

Responsable Carole Robert (Présidente)

Courriel president@fibromyalgie-france.org

Site Internet <https://www.fibromyalgie-france.org/>

Adresse 32 rue Laghouat, Paris 75018, France

Plus d'infos sur l'association

Objet de l'association Aider à une meilleure connaissance du syndrome de la fibromyalgie et tenir le public informé des activités de l'association.

Activités principales réalisées Susciter et développer toutes actions de recherche, entraide, information et revendication en France et en Europe ;
Aider à la mise en place de structures de proximité pour une meilleure diffusion de l'information nationale ;
Contribuer à la diffusion d'éléments d'information de type médical ou social sur la fibromyalgie et les syndromes associés ;
Être le porte parole de ses membres auprès des pouvoirs publics, des médias nationaux, ou devant toute autre personne physique ou morale étrangère, impliquée dans la connaissance ou le traitement des fibromyalgies.
diffuser toute information médicale, institutionnelle ou sociale concernant le domaine des douleurs chroniques, dont fait pleinement partie la fibromyalgie, et de mener toute réflexion, toute étude et toute action se fondant sur les acquis et les expériences obtenus en la matière.

Nombre de bénévoles 10

Territoire d'intervention de l'association National

Description de l'action	Prospectus à destination des médecins généralistes et spécialistes pour aider à diagnostiquer et prendre en charge au plus tôt la fibromyalgie
Thématiques associées à votre action	Accès aux soins / Diagnostic
Lieu(x) où se déroule(nt) l'action	32 rue Laghouat, 75018 Paris
Quand l'action a-t-elle ou va-t-elle débuter ?	01/01/2016

Quels sont vos objectifs par rapport à cette action ?	Aider au diagnostic et à la prise en charge précoces de la fibromyalgie. Ces prospectus ont été diffusés lors de plusieurs congrès à des médecins. Nous le distribuons également chaque année à la faculté de médecine, dans le cadre de la formation continue, lors de nos interventions sur la douleur chronique (DU douleur).
Si votre action est terminée, avez-vous atteint vos objectifs ?	Non
Nombre de bénéficiaires (par an)	3000 médecins sont venus à notre stand au congrès douleur ces dernières années. Quelques journalistes nous le demandent également
Personnes concernées par l'action	Professionnels de santé, Professionnels du secteur médico-social
Qui sont les financeurs ?	Fibromyalgie France
Territoire concerné par l'action	Urbain, Périurbain, Rural
Une évaluation a-t-elle été faite ou est-elle prévue ?	Non
Un bilan est-il fait ou prévu ?	Non
Fréquence de l'action - Est-ce une action :	Edition ponctuelle
L'action répond-elle à un appel à projet ou un appel d'offres ?	Non
Utilisez-vous des outils pour soutenir votre action ?	Oui
Si oui, merci de préciser les outils utilisés	Le prospectus que nous avons élaboré
Y a-t-il eu, autour de l'action, des évènements, communications orales, écrites réalisés ?	
Durée prévue	Illimitée
La participation des usagers est-elle une modalité intégrée dans votre action ?	Non

Prospectus « Diagnostic et prise en charge précoces »

Y'a-t-il une dimension consacrée à l'empowerment dans votre action ?	Non
Votre action a-t-elle fait l'objet d'un diagnostic préalable ou d'une analyse des besoins du terrain ?	Oui
Merci de préciser	Cela a fait suite à divers entretiens institutionnels et avec les médecins généralistes. Nous savions qu'un tel outil leur serait utile.
Quels sont les objectifs opérationnels ?	Conception, rédaction et diffusion d'un prospectus
Nombre de consultants impliqués dans l'action	2 rhumatologues pour la relecture des prospectus
Pathologies ou situations de santé à risque abordée(s)	Douleurs / Fibromyalgie
Nombre de bénévoles impliqués dans l'action	4 membres du CA
Le territoire d'intervention de l'action couvre l'échelle	Nationale
Où votre action se déroule-t-elle ?	Congrès et faculté de médecine
L'action est-elle coordonnée au niveau national ?	Oui
Existe-t-il un comité technique ?	Oui
Quelle est sa composition, le rythme des réunions, etc. ?	Plusieurs membres de l'association et 2 rhumatologues