



Association Pour Mieux vivre le Lymphœdème

Association de Patients, mais pas seulement !

au National.



Membre du Comité de Pilotage FAVA MULTI, communauté de professionnels de Santé, associations de Patients, chercheurs, acteurs des services sociaux, au service des personnes malades vivants avec une maladie vasculaire rare à atteinte multi-systémique, et de leur entourage.

<https://favamulti.fr/>



A obtenu l'agrément national du Ministère des solidarités et de la santé, qui permet à des bénévoles volontaires de l'AVML, d'être des représentants des usagers dans les organismes du système de santé



Partenaire de la Société Française de Médecine Vasculaire. La SFMV a pour but le développement de la Médecine Vasculaire sur les plans scientifiques, pédagogiques.



Membre de l'Alliance Maladies Rares, regroupant plus de 240 associations de Patients, qui est, de fait, le porte parole légitime de 3 millions de français concernés par les Maladies Rares.

<https://www.alliance-maladies-rares.org/>



Membre du Conseil d'Administration du Partenariat Français du Lymphœdème.

Professionnels et patients. œuvrent ensemble au quotidien pour voir avancer la recherche et le parcours de soin des patients atteints de lymphœdème

<https://www.lympho.fr/>



Partenaire de la Société Française de Lymphologie.

Cette association de professionnels de santé 'initier, organiser et développer toutes activités en rapport avec le système lymphatique