

# AFGS / France 2019

## En français

L'association a toujours été très présente dans le domaine de l'information des malades grâce à la revue trimestrielle « Ressources », son site Internet, sa page Facebook et le service d'information par e-mail des adhérents. A côté de l'information, le soutien aux malades, par l'écoute téléphonique, les rencontres, les échanges entre malades, est une autre mission privilégiée de l'association. Enfin le soutien financier actif à la recherche médicale figure parmi nos objectifs principaux. Chaque année, nous avons à cœur d'y consacrer des fonds importants (plus de 400 000 euros en 25 ans).

En 2020, l'AFGS va célébrer ses 30 ans et nous sommes fiers du chemin accompli. Nous sommes membre de France Assos Santé, d'Alliance Maladies Rares et d'EURORDIS. Nous œuvrons en parallèle avec les autres associations de l'ISN au sein du réseau. Nous avons assisté à tous les ISSS (International Symposium on Sjögren's Syndrome) depuis 2009. Notre participation active au symposium de Bergen en mai 2015 a été une belle preuve de notre implication dès le départ dans l'ISN. Notre rôle aujourd'hui dans le grand projet de recherche européen Necessity et notre participation en tant que membre de l'ISN à l'autre projet européen HarmonicSS montre notre volonté de lutter contre le Syndrome de Sjögren dans un esprit de coopération et de solidarité.

## In English

The organization has always been very active in the field of patient information thanks to its quarterly magazine "Ressources", its website, its Facebook page and its members' e-mail information service. In addition to information, support to patients, through helpline, meetings and exchanges between patients, is another privileged mission of the organization. Finally, active financial support for medical research is one of our main objectives. Every year, we are committed to devoting significant funds (more than 400,000 euros in 25 years) to research.

In 2020, AFGS will celebrate its 30th anniversary and we are proud of our achievements. We are members of France Assos Santé, Alliance Maladies Rares and EURORDIS. We work in parallel with the other organizations within the ISN. Since 2009 and the ISN creation, we attended all the ISSS (International Symposium on Sjögren's Syndrome). Our active participation in the Bergen symposium in May 2015 was a great proof of our involvement in the ISN from the very beginning. Our role today in the major European research project Necessity and our participation as an ISN member in the other European HarmonicSS project shows our willingness to fight Sjögren's Syndrome in a spirit of cooperation and solidarity.