

Qu'est-ce que le syndrome de Sjögren?

Le syndrome de Sjögren est une maladie auto-immune systémique entraînant notamment la disparition progressive des larmes et de la salive.

Maladie chronique aux manifestations les plus diverses, le Sjögren peut toucher l'ensemble de l'organisme.

Le système immunitaire d'une personne atteinte d'une maladie auto-immune, pour des raisons encore peu claires, déclenche une réponse inflammatoire. Il devient hyperactif: il attaque et détruit certains composants, substances ou tissus de l'organisme qu'il doit normalement défendre.



Dans le syndrome de Sjögren, le système immunitaire détruit principalement les glandes exocrines, et tout particulièrement les glandes lacrymales et salivaires. Les malades ont alors une sécheresse importante des yeux et de la bouche.

Ils éprouvent très souvent des symptômes généraux comme une intense fatigue et des douleurs articulaires.

Les poumons, les reins, le foie et d'autres organes vitaux peuvent également être touchés.

La plupart des personnes atteintes sont des femmes (9/10). Actuellement, il n'existe pas de traitement causal curatif pour le syndrome de Sjögren.



Buts de l'Association

- Mettre en contact les personnes atteintes du syndrome de Sjögren
- Proposer une écoute, un soutien et des informations aux malades ainsi qu'à leur famille et entourage
- Contribuer à la recherche scientifique et médicale
- Faire connaître cette maladie rare au public

Notre association est membre de **ProRaris**, Alliance Maladies Rares de Suisse



Chaque geste compte

Pour soutenir notre cause et notre association, vous pouvez en devenir membre ou nous faire un don sur le compte postal :

17-245810-7

IBAN CH64 0900 0000 1724 5810 7

Cotisation: 30.- CHF par an ; bulletins de versement, formulaires d'adhésion et statuts sur notre site internet et sur demande.

Association Romande du
Syndrome de Sjögren



www.sjogren.ch

Association Romande du Syndrome de Sjögren
1800 Vevey

021 921 29 31
info@sjogren.ch