

Etude épidémiologique sur l'histiocytose langerhansienne à Paris

L'histiocytose langerhansienne est une maladie rare mais le nombre exact de personnes touchées par cette maladie n'est pas bien connu.

Le centre de référence national français de l'histiocytose et le registre français de l'histiocytose mènent actuellement une recherche pour connaître le nombre de cas d'histiocytose langerhansienne chez les adultes qui habitent Paris.

Si vous avez une histiocytose langerhansienne découverte depuis le 1 janvier 2010, que vous aviez plus de 15 ans et que vous habitiez à Paris lorsque la maladie a été découverte, nous sommes intéressés par votre histoire.

Vous pouvez vous faire connaître en nous écrivant un e-mail à l'adresse epidemiologie.histiocytose@sls.aphp.fr. Dans cet e-mail, il suffit de préciser que vous avez une histiocytose et que vous acceptez que nous vous contactions pour un court entretien téléphonique.

Soyez assuré que votre participation n'impliquera aucun déplacement et aucun changement dans la manière dont votre médecin traite votre maladie.

Votre participation est importante et permettra de faire avancer les connaissances sur l'histiocytose.

Pr. Alfred Mahr

Dr. Carla Maldini

Dr. Mathilde de Menthon

Pour le centre de référence national français et le registre français de l'histiocytose

Hôpital Saint Louis, Paris