

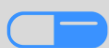
## Information



Information sur la maladie,  
guides de pratique



Experts de la maladie,  
cliniques spécialisées



Médicaments sur le marché  
ou en développement



Projets de recherche,  
essais cliniques



Registres de patients,  
biobanques



Information sur la génétique  
et l'hérédité

## Soutien



Jumelage avec des individus ou  
familles atteints de la même maladie



Écoute



Associations de patients,  
groupes de soutien



Ressources médicales,  
gouvernementales, communautaires

**L'INFORMATION et le SOUTIEN sont les clés  
pour une meilleure prise en charge  
de votre maladie rare et orpheline**

**SERVICE GRATUIT, BILINGUE, DONNÉ PAR UN(E) PROFESSIONNEL(LE)**

Courriel : [info@rqmo.org](mailto:info@rqmo.org)

Tél. : (514) 987-5539 ou 1-888-987-5539

[www.rqmo.org](http://www.rqmo.org)