



# Enquête en ligne Vivre avec une Nutrition Artificielle à Domicile

**POUR**  
Aidants  
Patients majeurs  
Sous NAD depuis + de 3 ans  
Nutrition entérale  
Nutrition parentérale

Cliquez

[https://webquest.fr/?m=133490\\_vivre-avec-la-nad-patient-18-ans](https://webquest.fr/?m=133490_vivre-avec-la-nad-patient-18-ans)



Enquête disponible sur  
smartphone, tablette  
et ordinateur

Cliquez

[https://webquest.fr/?m=110020\\_vivre-avec-la-nad-aidant](https://webquest.fr/?m=110020_vivre-avec-la-nad-aidant)



Flashez



Enquête Patient  
(+ de 18 ans)

## PRENEZ LA PAROLE

Participez à une enquête nationale et partagez l'impact de la nutrition artificielle à domicile sur votre qualité de vie

Flashez



Enquête Aidant

Quand manger devient insuffisant ou impossible, que ce soit pour quelques mois, quelques années ou à vie, la vie ne tient qu'à un fil : celui de la nutrition artificielle.

Pour des raisons et des pathologies différentes, nous sommes ou nous avons, un enfant, un frère, une sœur ou un parent concerné.

La Vie par un Fil, association nationale loi 1901 créée en 1987, apporte son soutien à tous, enfants et adultes, en nutrition entérale ou parentérale à domicile.

Les questions que vous vous posez aujourd'hui, nous y avons été confrontés hier et d'autres y feront face demain.

#### NOTRE RAISON D'ÊTRE

- Rompre l'isolement des patients et de leur famille.
- Susciter une entraide de proximité.
- Soutenir l'insertion sociale, scolaire et professionnelle.
- Faciliter la transition ado-adulte.
- Faire connaître et reconnaître la nutrition artificielle à domicile (NAD).
- Défendre les droits des patients et l'amélioration de leur qualité de vie

<http://www.lavieparunfil.com>

**Email :** [contact@lavieparunfil.com](mailto:contact@lavieparunfil.com)

**Tél. :** 06.07.16.39.09



L'Association des POIC (Pseudo Obstruction Intestinale Chronique) a été créée en 2000.

Les malades et leurs familles sont recensés sur la France entière et de certains pays francophones comme la Belgique, Canada (province du Québec) et la Suisse, mais aussi du Brésil. Nous sommes également régulièrement sollicités par des pays du Maghreb.

Les principaux objectifs de l'Association sont :

- Apporter soutien moral aux malades et à leurs familles en rompant leur isolement.
- Les aider dans leurs démarches administratives afin d'obtenir la reconnaissance du handicap et la juste compensation que nécessitent leur état, soins et suivi.
- Soutenir financièrement la recherche.
- S'investir aux côtés des chercheurs et du corps médical pour améliorer la connaissance de la maladie afin d'en optimiser la prise en charge sur l'ensemble du territoire.
- Être la voix des malades et de leurs proches auprès des professionnels de santé et des Institutions.
- Informer familles et malades des progrès enregistrés dans le domaine de la recherche.
- Coorganiser les Assises bisannuelles de la POIC.
- Permettre aux familles d'accéder à la Consultation Pluridisciplinaire pédiatrique POIC, à l'Hôpital Robert Debré (Paris).

**Siège :** 20 rue d'Andrinople - 13012 MARSEILLE

**Tél. :** 06.12.63.56.86