



ÉDITO

La haute saison d'activité des tiques est de retour et, avec elle, le risque accru de se faire piquer par ces minuscules acariens si difficile à repérer sur le corps. On estime qu'un très grand nombre de personnes qui seront contaminées suite à une exposition aux tiques seront des enfants ou des adolescents. Dans la majorité des cas, la pique, totalement indolore, ne présente pas l'« érythème migrant » caractéristique. L'infection n'étant pas diagnostiquée à temps faute de tests fiables, aucun traitement approprié ne sera instauré par le médecin non formé à la borreliose de Lyme. On peut imaginer ce que peuvent être les conséquences d'une infection par pique de tique contractée au cours d'une simple activité de plein air, sur le déroulement de la scolarité de ces jeunes et sur leur avenir !

C'est parce que ces questions de diagnostics et de traitements des Maladies Vectorielles à Tiques sont cruciales, qu'elles seront débattues lors du Colloque que *Lyme Sans Frontières* organise au Palais des Congrès de Strasbourg, samedi 25 mai prochain. L'objectif de *LSF* est de mettre en lumière la différence entre le dogme français imposé, dépassé et délétère, et le pragmatisme constructif de nos voisins allemands et belges (et américains), ainsi que de certains médecins français « résistants » face aux recommandations officielles.

Cette journée sera l'occasion d'un « grand débat » entre le public et les huit experts des maladies vectorielles à tiques, qui seront là pour nous apporter leurs connaissances et répondre aux questions des participants.

Le Bureau de *LSF* : V. SCHALLER, P. RAUSCHER, J.-P. MELIN, F. LALLEMAND,
J.-P. HUGUEL, M. HERRENSCHMIT, C. DIEBOLT

LE COLLOQUE *LSF* : Relever un défi, faire bouger les lignes !



Comment faire ?

En rassemblant les malades autour des experts des Maladies Vectorielles à Tiques (MVT) de France et d'outre-Rhin, en présence de représentants d'associations de malades et d'Autorités de Santé. Dans cet esprit, une grande première a déjà eu lieu dans la famille des « lymés », que nous ne pouvons que saluer : six Associations de malades ⁽¹⁾ se sont unies pour rédiger un **communiqué commun** le 5 avril 2019, adressé au Directeur Général de la Santé (*DGS*), le Pr Jérôme SALOMON, avec copies aux Organismes de Santé et médias. (*suite page 2*)

(Suite de la page 1)

Que disons-nous ensemble dans ce communiqué commun ?

Il soulève le litige récurrent entre les malades de Lyme et les Services de Santé, concernant la prise en charge des MVT : Il fait le constat sans concession de l'échec du « *Plan national de lutte contre les maladies de Lyme et les maladies transmissibles par les tiques* » lancé il y a trois ans par le gouvernement.

Il dénonce plus précisément :

1) Une sous-évaluation du nombre de cas de Lyme du fait du manque de médecins formés à cette pathologie complexe, et à l'absence de sérodiagnostics fiables.

2) Le manque d'information sur la réalité des formes sévères et leur impact délétère sur les enfants et les adolescents en particulier.

3) La responsabilité de la SPILF⁽²⁾ et du CNR⁽³⁾ des *borrelia* de Strasbourg dans le maintien d'un « Consensus » datant de 2006, totalement inadapté en particulier dans :

- Le diagnostic biologique imposant un test de dépistage non fiable ;
- La non reconnaissance de la chronicité du Lyme et ses formes sévères ;
- Le traitement par trois semaines d'antimicrobiens notoirement insuffisant.

La SPILF et le CNR des *borrelia* ont fini par prendre seuls les commandes des recommandations, en décidant de ne rien changer, en écartant la Haute Autorité de Santé (HAS), les quelques médecins soignants expérimentés (souvent poursuivis par l'Ordre et la Caisse Primaire d'Assurance Maladie), et les Associations de malades qui possèdent pourtant l'expérience et la connaissance de leur pathologie.

En suscitant un grand débat en présence d'experts français, belges et allemands qui dialogueront avec le public, en présence de décideurs politiques et administratifs conviés eux aussi à participer à cet événement majeur.

Les professionnels de pays frontaliers seront là pour témoigner de leurs pratiques différentes de celles imposées en France, et incontestablement en avance sur celles de l'Hexagone.

Il faut noter que les associations de malades - LSF et la FFMVT⁽⁴⁾ - ont été invitées à plusieurs reprises par la HAS et la DGS à participer à des réunions de concertation. Il s'agit de débattre des modifications à apporter à la « *Recommandation de Bonne Pratique (RBP)* » de la HAS en matière de diagnostics et de soins, en présence de représentants de la SPILF et du CNR. La voix des malades compte. LSF se positionne avec fermeté pour faire bouger les lignes en particulier dans le diagnostic qui doit tendre vers une fiabilité optimale.

Mais la SPILF et le CNR des *borrelia* (toujours les mêmes !) s'opposent à toute évolution des directives officielles, dont le changement est pourtant indispensable pour une meilleure prise en charge des malades. L'indépendance et la probité de la SPILF et du CNR des *borrelia* sont discutables du fait de leurs liens avec l'industrie pharmaceutique.

Notre détermination à favoriser les évolutions inéluctables passe par le Colloque « sans frontières » de la journée du 25 mai prochain, qui sera suivi de beaucoup d'autres initiatives où seront privilégiés l'information et le dialogue.

Le Bureau de LSF

(1) **ChroniLyme / Le Droit De Guérir / Enfance Lyme & Co Lyme Sans Frontières / Lyme-Team / Orne-Lyme**

(2) **SPILF** Société de Pathologie Infectieuse de Langue Française

(3) **CNR** Centre National de Référence (des *borrelia*)

(4) **FFMVT** Fédération Française de Maladie Vectorielle à Tiques.

« LE GRAND DEBAT : LA BORRELIOSE DE LYME EN QUESTION »

Modératrice : Marine HERRENSCHMIDT - chargée du site Web et des Réseaux sociaux à LSF

Ouverture du Colloque

Viviane SCHALLER, Vice-Présidente de LSF

9h00 - 9h10

COMMENT LES EXPERTS ALLEMANDS GÈRENT-ILS CETTE INFECTION ?

1. « Différence et consensus dans la prise en charge des patients Lyme et co-infections »

Dr Valérie OBSOMER (Belgique)

Exposé : 9h10 - 9h40 - Questions du public : 9h40 - 10h00

2. « Les tests immunologiques indirects »

Dr Armin SCHWARZBACH (Allemagne)

Exposé : 10h00 - 10h30 - Questions du public : 10h30 - 10h50

(français)

3. « Les preuves directes de la présence de spirochètes dans le sang »

Dr Ulrike ANGERMAIER (Allemagne)

Exposé : 10h50 - 11h20 - Questions du public : 11h20 - 11h40

(Traduction allemand-français)

4. « Neuroborréliose de Lyme : symptômes et traitements »

Pr Walter BERGHOF (Allemagne)

Exposé : 11h40 - 12h10 - Questions du public : 12h10 - 12h30

(Traduction allemand-français)

//// PAUSE 12h30-13h30 ////

OÙ EN SOMMES-NOUS AUJOURD'HUI EN FRANCE ?

5. « Caractériser la maladie de Lyme dans sa forme chronique et polymorphe par la clinique, la biologie et l'immunologie »

Dr Marc BRANSTEN

Exposé : 13h30 - 14h00 - Questions du public : 14h00 - 14h20

6. « Approche globale et synergique du Lyme »

Dr Thierry GLAIZOT

Exposé : 14h20 - 14h50 - Questions du public : 14h50 - 15h10

7. « Histoire personnelle : deux écoles IDSA-ILADS »

Dr Gérard SIMLER

Exposé : 15h10 - 15h40 - Questions du public : 15h40 - 16h00

8. « Six patients-médecins témoignent de leur parcours »

Dr François LALLEMAND

Exposé : 16h00 - 16h30 - Questions du public : 16h30 - 17h00

9. « Dialogue entre les conférenciers et les participants »

17h00 - 17h45

10. « Le Grand Débat » dans le « Grand Combat de LSF »

Viviane SCHALLER

17h45 - 18h00

11. « Clôture du Colloque »

Marine HERRENSCHMIDT et Viviane SCHALLER,

18h - 18h15

LE DR RICHARD HOROWITZ FAIT PART A LSF DE SES 2 PUBLICATIONS AMERICAINES

Quand nous lui avons annoncé notre Colloque du 25 mai prochain, le Dr Richard Horowitz nous a dit son regret de ne pouvoir y participer puisque déjà engagé ailleurs.

Néanmoins, il nous propose d'informer les participants en laissant le message suivant de sa part :
« Pour votre colloque, j'ai récemment publié deux articles scientifiques* dans un Précis de médecine qui discute des «résistances» telles que Biofilms, Modèle des Syndromes Infectieux Multi Systémiques (SIMS), etc...

Je vous adresse les deux articles*.

Ils expliquent les bons résultats sur les nouveaux traitements qui utilisent :

Dapson, Doxycycline, Rifampicine

Associés à des agents contre les biofilms :

Stevia, Huile d'origan, Biocidine.

Cela devrait donner un grand espoir aux patients qui souffrent et ne savent plus quoi faire.

Amitiés, et bonne chance pour le Colloque. Richard.»

*Le contenu de ses deux rapports fera l'objet d'un résumé succinct lors du Colloque du 25 mai, comme cela a été souhaité par Richard Horowitz, puis sera traduit intégralement en français dans un prochain numéro de «LYME ACTU ».

HOMMAGE A RAQUEL LOPEZ-MARTINEZ

Raquel était une belle personne, jeune, intelligente et pleine de vie.

Elle avait été élue vice-présidente de LSF au début de l'année 2017. A ce titre, et forte de sa qualité d'ingénieur, elle avait rédigé, pour les adhérents de LSF, un rapport remarquable - sans précédent dans sa rigueur et sa précision - sur le « **coût de l'errance médicale** », évoquant des personnes comme elle non diagnostiquées «Lyme» faute de fiabilité des tests et d'une insuffisante connaissance de cette



pathologie par des soignants. Elle avait dû attendre cinq années avant de pouvoir bénéficier d'une prise en charge adaptée à son cas. Ce rapport exceptionnel donne la mesure de l'irresponsabilité des «experts» en France qui imposent une réglementation absurde.

Pour lui rendre un hommage digne de ce nom, LSF publiera ce document, rédigé en 2017, dans un prochain numéro de « Lyme Actu »

Le Bureau de LSF



Responsable de l'édition du n° 4 de Lyme Actu : Bureau de LSF

Association indépendante d'intérêt général sans but lucratif oeuvrant dans le domaine de la santé

(Promotion de la recherche et l'Information sur les diagnostics et les soins de la maladie de Lyme et de ses co-infections).

Registre des Associations du Tribunal d'instance de Strasbourg : Volume 92, Folio 136 – Registre de la CNIL : n° 1691459

Agrément national N2017AG0110 du ministère des Solidarités et de la Santé (Arrêté du 5/12/2017 - JO du 16/12/2017)

Rescrit fiscal du 31/05/2013 de la DRFP Alsace / Bas-Rhin – SIRET 794 384 156 00020 – APE 9499Z

Siège social : Maison des Associations 1A, place des Orphelins, 67000 Strasbourg

Site Web : www.associationlymesansfrontieres.com /  Association Lyme Sans Frontières / Courriel : lsf.lymeactu@gmail.com

PRESENTATION DES CONFERENCIERS



**Dr Valérie
OBSOMER**
(9h10 – 10h00)
Biographie

Le Docteur Valérie OBSOMER est une « bio-ingénieure » belge, Docteur en Sciences Agronomiques, spécialisée dans l'analyse des risques environnementaux. Spécialiste

depuis une quinzaine d'années en épidémiologie, analyse spatiale et cartographie des insectes transmetteurs de maladies (paludisme, filariose, leishmaniose viscérale, et Lyme), elle a travaillé au sein des projets internationaux pour l'Université de Greenwich, la Columbia University et la Commission Européenne. Elle est à l'origine de l'enquête sur la prévalence de la maladie de Lyme en Europe.

Résumé de l'intervention

« Différence et consensus dans la prise en charge des patients Lyme et co infections »

Sa présentation a un intérêt majeur pour la prise de conscience de l'expansion d'une véritable pandémie en Europe. Dans son étude pluridisciplinaire sur la maladie de Lyme, le Dr Obsomer a fait une cartographie des populations de tiques et des borrelies responsables de cette maladie. Elle a lancé l'enquête « Tiques-France », et participe aux activités de « Chronimed Benelux » en relation constante avec « Chronimed France ».

**« LE GRAND DÉBAT :
LA BORRELIOSE DE LYME EN QUESTION »...**

...C'est pour faire quoi au juste ?...



**Dr Armin
SCHWARZBACH**
(10h00 – 10h50)
Biographie

Le Docteur Armin Schwarzbach est médecin biologiste et pharmacien en Allemagne – Fondateur du Laboratoire Armin-Labs à Augsbourg. Le Dr. Schwarzbach est un spécialiste de techniques de labo-

ratoire médical (Radio Immuno Assay), avec plus de 20 années d'expérience. Il est un expert dans le domaine de la recherche sur les maladies vectorielles à tique, dans le diagnostic des maladies infectieuses pour lesquelles il propose des options de traitements. Il est membre du Conseil Administratif de l'AONM de Londres (Angleterre), et membre de la Deutsche Borreliose Gesellschaft. Il a également été membre du Conseil Administratif de l'ILADS (International Lyme and Associated Diseases Society) et a été invité en tant qu'expert dans le Comité Consultatif sur la maladie de Lyme en Australie, Canada, Irlande, France, Angleterre, Suède et Allemagne.

Résumé de l'intervention (en français)

« Les tests immunologiques indirects »

Les variétés morphologiques des borrelia expliquent les difficultés rencontrées dans le diagnostic et le traitement de la maladie de Lyme et des co-infections. L'étude de plusieurs cas cliniques préalablement non diagnostiqués par les techniques de laboratoires classiques (Elisa, PCR) s'avèrent positifs à Lyme par des méthodes biologiques plus adaptées et plus performantes (Western-Blot, Elispot-LTT, SeraSpot, CD57). La description de ces nouvelles techniques de laboratoire permet de mieux comprendre les enjeux auxquels sont confrontés les médecins et les malades dans la mise en évidence de cette pathologie.



**Dr Ulrike
ANGERMAIER**
(10h50 – 11h40)

Biographie

Le Docteur Ulrike Angermaier, après avoir fait ses études à l'Université de Munich, devient assistante dans une Clinique spécialisée en oncologie et environnement. Puis elle débute une activité dans un Service de microscopie sur fond noir,

expérience qu'elle transfère dans un cabinet privé à Roth ; elle en fait sa spécialité, tout en développant la médecine environnementale, la kinésiologie, et l'acupuncture.

Résumé de l'intervention : (traduction simultanée allemand-français)

« Les preuves directes de la présence de spirochètes dans le sang »

Comment procéder à une détection directe de spirochètes dans le sang à l'aide de la microscopie à fond noir ?

La microscopie fond noir du sang vivant est une ancienne pratique de détection éprouvée, pour mettre en évidence les spirochètes tels que les bactéries *Borrelia* ou les tréponèmes. La technique est un ajout utile aux méthodes d'essais immunologiques indirects dans la recherche de la maladie de Lyme, et aussi pour le diagnostic dans la pratique courante.

POUR RASSEMBLER...

NOS FORCES CONTRE LE DÉNI
DU LYME CHRONIQUE !

POUR ÉCHANGER...

NOS IDÉES ET NOS CONNAISSANCES
SUR LA BORRELIOSÉ !

POUR AVANCER...

DANS L'INTERÊT DE TOUS LES MALADES !



**Pr Walter
BERGHOFF**
(11h40 - 12h30)

Biographie:

Le Professeur Berghoff fait ses études à l'Université de Giessen en Allemagne. Il se spécialise en médecine interne à l'Université de Cologne puis en Floride (USA). Entre 1965 et 1975, il fait des recherches sur le

métabolisme du cœur et du cerveau. Il se qualifie dans des travaux concernant le coma diabétique. Après de nombreux travaux scientifiques en neurologie, il devient membre de la *Deutsche Borreliose Gesellschaft*, et rédige des articles sur la borreliose de Lyme et co-infections. Depuis 1975, sa pratique de la médecine interne en clinique privée le conduit à se spécialiser à partir de l'an 2000 dans le diagnostic et le traitement du neurolyme et ses co-infections.

Résumé de l'intervention : (traduction simultanée allemand-français)

« Neuroborréliose de Lyme : symptômes et traitements »

Le concept de «Neuroborreliose de Lyme» signifie inclure l'ensemble des symptômes neurologiques de la borreliose de Lyme. 15% des patients souffrent de symptômes neurologiques. Les symptômes de neurolyme se classent en 2 catégories : origine centrale et périphérique. Le neurolyme touche le cerveau, la moelle épinière, les nerfs optiques, les racines des nerfs, le plexus, les nerfs crâniens, ainsi que tous les nerfs périphériques. On parle de stade primaire et tardif. Le plan primaire est caractérisé par des radiculites périphériques (Bannwarth), plus rarement par une maladie aiguë du système nerveux central (SNC). Tous les symptômes du stade primaire existent aussi au stade tardif, bien que le liquide céphalorachidien (LCR) ne montre pas d'inflammation, et la méningite est rare à ce stade. Les critères diagnostiques du stade primaire sont bien connus, et prouvés scientifiquement : tableau clinique, inflammation du LCR, sérologie de Lyme positive. Il n'existe pas de critères précis pour le stade tardif. On retrouve souvent des perturbations du LCR, et certains anticorps persistants. On ne devrait pratiquer une ponction lombaire que s'il y a suspicion de méningite. L'absence de symptômes de la neuroborréliose n'exclue pas systématiquement le diagnostic de Lyme. Le diagnostic au stade tardif de neuroborréliose est basé sur l'anamnèse, l'examen clinique, la suspicion du diagnostic, un contrôle technique biologique, et un diagnostic différentiel. On discutera des principales modalités de l'examen clinique, neurologique, des examens complémentaires du SNC, et aussi du traitement.



**Dr Marc
BRANSTEN**
(13h30 -14h20)
Biographie

Le Docteur Marc Michael Bransten - 58 ans - exerce à titre privé depuis 1989 et s'est passionné pour la maladie de Lyme dans sa forme chronique depuis 10 ans. Les travaux scientifiques auquel il a

contribué l'ont amené à écrire un livre novateur dans sa forme et sur le fond de ce sujet médical complexe: « *Maladie de Lyme Chronique : sortir de l'impasse* » (Ed. Le Passeur, Janvier 2019).

Résumé de l'intervention

« Caractériser la maladie de Lyme dans sa forme chronique et polymorphe par la clinique la biologie et l'immunologie ».

La maladie de Lyme dans sa forme chronique est avant tout une pathologie de la cellule, de son métabolisme et du système immunitaire qui induit des maladies auto-immunes, des pathologies inflammatoires chroniques et des maladies dégénératives chroniques.

L'exposé sera axé sur les aspects immuno pathologiques spécifiques du lyme.



Des médecins ont pris en charge les malades de Lyme
en se remettant en question :

Écoutons-les !

Des spécialistes de pays voisins...
...ont une autre approche que nous :

Écoutons-les !

Le vécu des malades de Lyme
est un enseignement :

Écoutons-les !



**Dr Thierry
GLAIZOT**
(14h20 – 15h10)
Biographie

Le Docteur Thierry Glaizot est médecin retraité depuis 2013, resté actif au Bec Helloin en Normandie. Il est consultant sur rendez-vous en soins de support en cancérologie, maladies auto-immunes et dé-

génératives. Il est Président de l'association « *Les Rencontres médicales du Bec* ». Organisateur de trois séminaires par an sur une journée réunissant praticiens et patients sur les pathologies ci-dessus citées. Depuis 2013 : Conférencier aux Rencontres médicales du Bec - Chargé de conférences en micronutrition pour le *Laboratoire Lescuyer* - Chargé d'enseignement en micro immunothérapie en Belgique, France, Espagne, Italie - Il est Diplômé d'Homéopathie de la *Société médicale de biothérapie de Paris* Directeur de l'*Ecole d'Homéopathie de Normandie*, Consultant hebdomadaire au *Centre HAHNEMANN* à Paris (75013) en soins de support en cancérologie (2005-2013), et chargé d'enseigner l'homéopathie à Paris, Rouen, Caen, Tunis, Marrakech. Il est aussi médecin Capitaine des sapeurs-pompiers intervenant sur les urgences.

Résumé de l'intervention

« Approche globale et synergique du Lyme ».

Les différentes approches thérapeutiques de la maladie de Lyme. La piqure d'une tique entraîne ou révèle une pathologie aiguë ou chronique. L'approche thérapeutique que je conseille est pluridisciplinaire pour parvenir à enrayer la maladie. Une synergie s'opère entre comportements alimentaires, homéopathie, phytothérapie, aromathérapie et biomodulation.

Le comportement alimentaire vise à supprimer le foyer inflammatoire chronique intestinal ; l'homéopathie cherche le *similimum* du patient, la phytothérapie attaque le *spirochète* à tous les niveaux, au même titre que l'aromathérapie, et enfin la bio modulation permet d'équilibrer le statut immunitaire du patient. De plus, les bilans sanguins *Protéomis* donnent une information sur l'état inflammatoire, métabolique, tissulaire et immunitaire du patient et permettent de suivre son évolution suite aux traitements.



**Dr Gérard
SIMLER**
(15h10 – 16h00)

Biographie

Médecin généraliste à Marckolsheim (Alsace) depuis 1980. Semi-retraité, le Docteur Simler s'est fortement impliqué depuis quelques années dans la prise en charge des malades

atteints d'une borreliose de Lyme et/ou ses co-infections.

Résumé de l'intervention

« Histoire personnelle – deux écoles IDSA et ILADS »

« Histoire personnelle d'un médecin généraliste de Marckolsheim » : Suite à une invitation fortuite à une conférence sur la Maladie de Lyme par le Dr Michael NORD, c'est le déclic - Enfin la réponse à cette symptomatologie qui pollue la vie de mon épouse ! - Elle était sensée avoir un bon environnement médical - Prise de conscience : le corps médical est divisé en deux écoles IDSA et ILADS – Le Dr Simler procède à un approfondissement de cette thématique avec découverte d'un nouveau monde par des interviews, publications, enseignements et entretiens directs avec Christian Perronne, Richard Horowitz, Philippe Raymond, Claire DELVAL, Carsten Nicolaus, Marc Michael Bransten, Ulrike Angermaier... sans oublier les Alsaciennes et Alsaciens : Viviane Schaller (une icône), Valérie Colom-Bisbal, (et ses nombreuses traductions des publications anglo-saxonnes), Michael Nord (for me the best !) François Lallemand, Clarisse Delépine ... et toutes celles et ceux que j'ai oublié de citer !

**TOUS ENSEMBLE,
MALADES ET SOIGNANTS,
FAISONS BOUGER LES LIGNES !**



**Dr François
LALLEMAND**
(16h00 – 17h00)

Biographie

Le Docteur François Lallemand a fait ses études de médecine à Strasbourg. En tant qu'alsacien totalement bilingue (allemand-français), il s'ouvre rapidement aux pratiques

médicales d'outre-Rhin pour parfaire son cursus professionnel universitaire.

En effet, il est vite confronté au pragmatisme de la médecine allemande et séduit par ses dogmes « complémentaires ».

C'est à partir de 2008 qu'il s'intéresse à des patients en errance médicale qu'il a identifié comme étant principalement atteint de maladie de Lyme chronique. Ces malades réagissent bien à ses traitements, adaptés à ces «infections froides», ce qui l'encourage à continuer dans cette voie jusqu'à aujourd'hui.

Résumé des interventions et témoignages :

« Des patients témoignent de leur parcours et des médecins de leur expérience ».

Plusieurs témoins invités par le Dr Lallemand viendront évoquer leur parcours d'errance médicale. Suite à des erreurs de diagnostic du fait de l'absence d'un diagnostic d'infection à borrelia, ces patients connaissent d'abord une prise en charge non adaptée, lourde de conséquences : des verdicts de «polyarthrites», «sclérose latérale amyotrophique» (Charcot), «sclérose en plaque», «paralysies de cause inconnue» ... démontrent l'erreur de diagnostic préalable, avec perte de chance d'être traité à temps pour une infection chronique. Après un traitement finalement adapté, instauré par le Dr Lallemand, ces patients récupèrent enfin leur autonomie. Ils raconteront...



Responsable de l'édition du Supplément au n° 4 de Lame Actu : Le Bureau de LSF

Association indépendante d'intérêt général sans but lucratif oeuvrant dans le domaine de la santé

(Promotion de la recherche et l'information sur les diagnostics et les soins de la maladie de Lyme et de ses co-infections).

Registre des Associations du Tribunal d'instance de Strasbourg : Volume 92, Folio 136 – Registre de la CNIL : n° 1691459

Agrément national N2017AG0110 du ministère des Solidarités et de la Santé (Arrêté du 5/12/2017 - JO du 16/12/2017)

Rescrit fiscal du 31/05/2013 de la DRFP Alsace / Bas-Rhin – SIRET 794 384 156 00020 – APE 9499Z

Siège social : Maison des Associations 1A, place des Orphelins, 67000 Strasbourg

Site Web : www.associationlymesansfrontieres.com /  Association Lyme Sans Frontières / Courriel : lsf.lymeactu@gmail.com