

SANTÉ

Lever l'ignorance sur la sclérose en plaques



Les nouveaux diagnostiqués de la SEP en quête d'informations auprès des malades à Marseille.

/ PHOTO ILLUSTRATION LP

Hier se tenait la conférence de presse de l'association des paralysés de France 13 (APF 13) pour le lancement de la 4^e édition de l'École de la sclérose en plaques (SEP). Présidée par Cathy Hengy, représentante nationale de la thématique SEP, Isabelle Lorenzi, vice-présidente de mutuelles de France Plus et Yacine Rollamallah, récemment diagnostiqué, l'École est un projet unique en France. Inspirée du programme belge qui a pour but d'informer sur tous les aspects de la maladie, elle a pour mission d'aider les personnes nouvellement diagnostiquées (moins de 5 ans) à vivre avec la maladie.

Répartie en 5 demi-journées qui se dérouleront du 31 janvier au 28 mars 2015, les conférences seront dirigées par des intervenants neurologues et psychologues. Elles proposeront une approche globale de la patholo-

gie, ainsi qu'un retour d'expériences de malades. "L'essentiel est de rendre les malades acteurs de leur parcours de soins et de vie", explique Cathy Hengy.

Pour la seconde fois depuis 2010, les conférences se dérouleront à Marseille, à la délégation APF 13. La sclérose en plaques est une maladie auto-immune qui affecte le système nerveux central, pour laquelle aucun traitement curatif n'existe à ce jour. En France, 80 000 cas ont été recensés, touchant en majorité les jeunes adultes et principalement les femmes. Parce que la sclérose en Plaques est une maladie mal connue du grand public, le projet est important pour les nouveaux diagnostiqués. Yacine le dit: "Après le diagnostic je m'en suis imaginé passer au téléthon en fauteuil roulant. C'est lors de ses rencontres que l'on m'a rassuré." **C.J.**