

Accélérons la recherche dans la PR :

L'AFP^{ric} lance une grande pétition !

L'AFP^{ric} et les malades qu'elle représente demandent au Premier ministre, Monsieur Édouard Philippe, et à la ministre des Solidarités et de la Santé, Madame Agnès Buzyn, que la polyarthrite rhumatoïde soit l'une des prochaines maladies retenues pour bénéficier du séquençage du génome, qui permettra à terme à chaque polyarthritique de bénéficier le plus rapidement possible du traitement le plus adapté à ses caractéristiques personnelles.

L'AFP^{ric} se mobilise et lance une pétition nationale pour appuyer cette requête.

Retard de diagnostic, douleurs, lésions articulaires, complications extra-articulaires, perte de mobilité, handicap, ou encore arrêt de l'activité professionnelle et perte d'autonomie... Les conséquences de la polyarthrite rhumatoïde (PR) peuvent être très lourdes. De nombreux médicaments existent pour freiner voire stopper l'activité de la maladie, chacun avec une cible spécifique, mais selon les malades, ce n'est pas le même traitement qui va convenir le mieux. Pour l'instant, il est impossible de prédire quel traitement sera le plus efficace chez un malade donné. Il faut parfois en essayer plusieurs et pendant ce temps, le malade souffre et perd ses chances de maintenir une bonne qualité de vie.



Un espoir immense arrive avec le programme **France Médecine Génomique 2025**, lancé par le Premier ministre et la ministre des Solidarités et de la Santé, un programme national qui prévoit le déploiement d'un réseau de douze plateformes de séquençage du génome humain, couvrant l'ensemble du territoire. Le séquençage génomique est une technologie qui permet d'étudier de très près les chromosomes d'un individu, lesquels contiennent toutes les informations permettant le fonctionnement de son organisme. Grâce à ses résultats, le séquençage transforme la manière dont on prévient, diagnostique, soigne et pronostique l'évolution d'une maladie donnée.

La recherche génétique dans la polyarthrite est très active et bénéficie depuis plus de 30 ans du soutien de l'AFP^{ric}. À ce jour, 134 morceaux de chromosomes impliqués dans la PR ont été identifiés par des chercheurs du monde entier. Avec le séquençage du génome, il serait possible d'inspecter ces 134 morceaux de chromosomes pour une personne atteinte de PR et de déterminer quels sont les facteurs génétiques qui sont présents chez elle, facteurs qui l'ont prédisposée à la maladie.

L'impact du séquençage du génome dans la PR serait considérable :

- **un dépistage plus rapide** pour les 6 000 nouveaux polyarthritiques diagnostiqués chaque année et **une prise en charge plus précoce** : traitée rapidement, la maladie devient moins agressive ;
- **une aide au diagnostic différentiel**, pour déterminer le rhumatisme inflammatoire chronique : polyarthrite, spondyloarthrite, lupus ou Gougerot-Sjögren. Actuellement, en début de maladie, le diagnostic peut être incertain ;
- l'accès à une médecine de précision pour les 250 000 personnes atteintes de polyarthrite rhumatoïde : "**le bon traitement, à la bonne dose, pour le bon malade**" ;
- **des bénéfices réels pour tous les malades** : moins de douleurs, moins de handicap, réduction des lésions articulaires, amélioration du pronostic, meilleure qualité de vie.

En termes de santé publique, si on calculait le coût des dépenses liées aux conséquences de la maladie et de ses complications (traitements, consultations, examens, interventions chirurgicales, indemnisation des arrêts de travail pour maladie, dispositifs de compensation du handicap, aides sociales...), qui pourraient être évitées par une prise en charge précoce et personnalisée, le gain financier serait considérable.

Vous souhaitez que le séquençage du génome soit étudié dans la PR :

→ **Signez notre pétition en ligne** sur notre site Internet :

www.polyarthrite.org

ou sur l'un des 21 Salons de la Polyarthrite organisés partout en France (voir p.44 à 47).

→ Participez au succès de notre action en diffusant la pétition auprès de vos amis, de vos proches.

Faites-le pour vous et pour les milliers de malades qui comptent sur vous !

