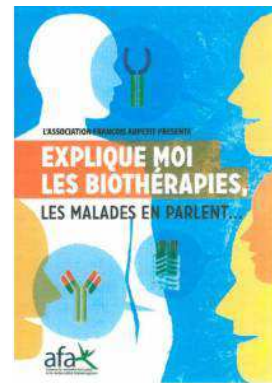


« Explique moi les biothérapies, les malades en parlent »

**A Niort le 9 octobre - 19h30 !**

Un film de 49 min réalisé avec le soutien de l'ANSM\*

Projeté Salle de la Place du Port - rue Fontenay



**Une projection-débats pour faire connaître les bénéfices/ risques de ces traitements ; répondre aux questions que les malades se posent concernant leur qualité de vie ; donner de l'espoir à tous les malades qui connaissent mal ces traitements ; proposer une pédagogie préventive...**

**Synopsis :**

La prise en charge des patients atteints de MICI (maladie de Crohn et recto-colite hémorragique) a été révolutionnée par l'avènement des biothérapies. **Plusieurs facteurs paraissent limiter une prescription encore plus large des anti-TNF** : leur prix, la durée du traitement qui demeure inconnue, mais surtout les effets indésirables potentiels qui sont redoutés par les malades et parfois même par leur gastroentérologue, malgré 15 années de recul.



En 2013, 14 personnes atteintes de maladie de Crohn et de RCH ont été formées aux enjeux des biothérapies avec l'Association *Tous Chercheurs* et l'intervention de médecins experts des biothérapies. L'afa a réalisé un documentaire qui suit cette expérience : **49 minutes de témoignages, d'explications, de questions, impliquant des patients et leur gastroentérologue pour parler tant des bénéfices que des risques dans un but de pédagogie préventive.**



**La projection de Niort sera suivie d'un débat avec la salle en présence du Pr Philippe Beau, gastroentérologue au CHU de Poitiers**

**Un film qui donne la parole aux malades en 4 chapitres :**

◆ **Les malades en parlent.**

Les malades livrent leur expérience avec les biothérapies, leurs espoirs, leurs peurs, mais aussi leurs idées reçues sur ces traitements.

◆ **Ils m'accompagnent.**

La consultation d'annonce d'un nouveau traitement tel qu'une biothérapie est un moment essentiel entre le médecin et le malade pour se poser les bonnes questions sur "le vivre avec" autant que sur les effets attendus.

◆ **Explique-moi les biothérapies.**

Les clés de la compréhension pour les malades formés : qu'est-ce qu'un anti-TNF, pourquoi est-ce efficace ? Quels sont les risques ? Des spécialistes répondent..

◆ **Aujourd'hui... et demain ?**

Qu'ont retenu les malades de leurs formations ? Qu'en est-il de leur ressenti ? Qu'ont-ils appris ? Ont-ils changé ou non ? Un expert aborde le sujet des futures biothérapies dans les MICI.



**L'ambition de ce film est d'informer toutes les personnes concernées par ces traitements du XXIème siècle en organisant dans toute la France des projections suivies de débats avec le public et des experts.**

**Informations et inscriptions (gratuites) :**

Auprès d'Emilie, relai écoute 79 : [relai\\_ecoute79@afa.asso.fr](mailto:relai_ecoute79@afa.asso.fr) ou 06 64 28 61 96.

L'Association François Aupetit (afa) a été créée en 1982 par une maman suite au décès de son fils, François Aupetit, pour lutter contre les maladies inflammatoires chroniques intestinales (MICI) et faire progresser la recherche.

L'afa est à ce jour l'unique organisation française à se consacrer au soutien des malades et de la recherche sur les MICI, dont les principales sont la maladie de Crohn et la recto-colite hémorragique. Elle est reconnue d'Utilité Publique.

L'association s'est donnée plusieurs missions :



- **Guérir ! Mission prioritaire et ambitieuse qui consiste à susciter et financer des programmes de recherche**, du fondamental à la clinique. L'afa est devenue incontournable dans l'aide au développement de la recherche en finançant des projets originaux sélectionnés par son Comité scientifique.

- **Représenter tous les malades ainsi que leurs proches. L'afa porte la voix** et l'expérience des malades auprès des décideurs politiques et de santé. Que ce soit dans des objectifs de formation des professionnels de santé ou bien pour améliorer les conditions de vie des personnes atteintes de MICI. Notre projet associatif est un projet de

société !

- **Agir ! Avec ses 22 délégations régionales**, l'afa répond présent particulièrement aux moments où les personnes malades et leurs proches ont besoin de soutien, d'information et d'écoute tant sur le plan psychologique, médical que social.

### Vivre avec une MICI... Paroles de malades :



**Julie, 23 ans**

« Difficile d'imposer une maladie à ses proches. Ce sont des moments où l'on a envie de voir personne et surtout pas de parler de soi ! Parler de quoi ? De la fatigue, des douleurs, de la fièvre, de mes diarrhées... pas glamour ! »

**Baptiste, 8 ans**

« Tant que M. Crohn est de bonne humeur tout va bien, tu ne sais même pas qu'il est là. Et puis un jour, on ne sait pas trop pourquoi, il se fâche. »

**Christine, 45 ans**

« Je me promène en ville, quand tout à coup une urgence se manifeste ! Il me faut des toilettes et vite... »

**Julien, 24 ans**

« J'ai passé 3 mois en Chine pour un stage qui s'est très bien passé à tout point de vue. Je n'ai pas gagné la guerre contre ma maladie, mais cette expérience m'a fait gagner une bataille, une de plus dans ma vie avec la RCH. »

## L'afa EN PRATIQUE

Une ligne d'information MICI Infos Services : **0811 091 623** (prix d'un appel local)

**22 délégations régionales** qui œuvrent dans la proximité des malades et de leurs proches

Un site internet complet avec possibilité de don en ligne sécurisé : [www.afa.asso.fr](http://www.afa.asso.fr)