

La Ligue SLA demande l'accès aux traitements expérimentaux

Le Journal du médecin - 12 Sep. 2014

Pagina 15

L'asbl de lutte contre la sclérose latérale amyotrophique (SLA) a exprimé aux régulateurs « toute la nécessité d'un accès plus rapide des patients souffrant de cette pathologie dégénérative aux traitements expérimentaux ».

Dans un courrier adressé aux autorités compétentes, la Ligue SLA plaide en faveur d'un accès plus rapide aux traitements expérimentaux. L'association s'inspire des mesures prises en la matière par les régulateurs pour tenter d'endiguer l'épidémie du virus Ebola.

Les patients atteints de sclérose latérale amyotrophique affichent une espérance de vie moyenne de trois ans après leur diagnostic.

En Belgique, la prévalence est estimée à quatre ou cinq individus par 100.000 habitants.

Actuellement, il n'existe qu'un seul traitement de la SLA qui consiste à ralentir l'évolution de la maladie. Dans les laboratoires de recherche, de nombreuses alternatives sont à l'étude pour essayer d'anticiper voire de guérir cette forme de sclérose. C'est à ces médicaments encore au stade expérimental que la ligue demande de donner accès.

« L'administration sélective d'un médicament expérimental contre Ebola a démontré que c'était possible », indique la ligue.

Avec Belga