

{phocagallery

view=category|categoryid=7|imageid=0|displayname=0|displaybuttons=0|limitstart=2|limitcount=1|float=left}

## **Un week-end contre la mucoviscidose**

Deux éminents professeurs de pédiatrie, Gabriel Bellon, de Lyon, et Jean Belli, de Genève, ont évoqué, trois heures durant samedi, cette maladie génétique gravement invalidante. C'était dans le cadre des journées de l'association "Bleu de Songes", mobilisée pour "Vaincre la mucoviscidose" qui se sont déroulées tout le week-end à Divonne. Samedi après-midi, à l'Esplanade du Lac, ils ont développée le sujet devant un auditoire restreint, mais réceptif, visiblement touché de près par cette maladie.

Le professeur Gabriel Bellon a présenté la maladie (mucoviscidose, mucus visqueux), qui est une atteinte respiratoire majeure, entraînant une diminution progressive de la capacité respiratoire, suivie de bronchites chroniques d'une gravité variable, enclenchant aussi tout un processus de dégradation de la santé. "C'est la plus fréquentes des maladies génétiques de l'enfant de race blanche", a révélé le praticien.

## **Une naissance sur 4.500 touchée en France**

Cette maladie affecte souvent de très jeunes enfants, et frappe en France une naissance sur 4.500. Mais l'espérance de vie des malades est passée de 20 ans, il y a quelques années, à 48 ans. "L'amélioration constatée dans la lutte, a eu pour corollaire la contrainte de traitements lourds, allant jusqu'à la transplantation pulmonaire", a souligné Jean Bellon.

La perspective de l'arrivée d'antibiotiques nouveaux, encore à l'essai, fait naître l'espérance de thérapies moins lourdes, tels des vaccins au stade pré-clinique. La mobilisation des chercheurs,

l'interconnexion de réseaux européens et nord-américains sont porteurs de promesses. Marie-Laure Berchtold, l'initiatrice de ces journées, a chaleureusement remercié les deux conférenciers.

**Gérard DOUS**