

Démarrage de la troisième année du programme thalassémie Maroc

Compte Test - 2009-09-29 08:00:00 - Vu sur pharmacie.ma

Rencontre d'experts internationaux et nationaux à Rabat Des experts internationaux et nationaux dans les maladies héréditaires du sang chez l'enfant et plus particulièrement la thalassémie, se réuniront à Rabat les 2 et 3 octobre 2009. Cette rencontre de formation médicale continue est à l'initiative de l'association marocaine de thalassémie et des maladies de l'hémoglobine (MATHED), avec le concours du service d'hématologie et d'oncologie pédiatrique de l'hôpital des enfants de Rabat. La première journée comprendra un séminaire sur l'épidémiologie de la thalassémie aussi bien dans ses aspects génétique, de dépistage et de prévention. Il sera animé par une spécialiste de renommée internationale, Dr. Catherine Badens, responsable du laboratoire de Génétique Moléculaire à l'hôpital d'enfants de la Timone de Marseille. Les experts internationaux et nationaux auront à se pencher sur la meilleure méthodologie à adopter pour mettre en place une stratégie de dépistage des porteurs sains du gène de la thalassémie au Maroc ? Il y aura ainsi quatre ateliers avec quatre axes différents. Faut-il que cette stratégie soit nationale ? Faut-il qu'elle soit régionale ? Faut-il travailler uniquement sur des régions à risques de cette maladie au Maroc ? Ou enfin, contraintes budgétaires oblige, faut-il cibler uniquement les familles à risques ? C'est-à-dire à chaque fois qu'on diagnostique la thalassémie chez un malade, on fait une enquête familiale élargie, concernant les parents, la fratrie et les cousins, par la réalisation d'un simple examen sanguin, l'électrophorèse de l'hémoglobine, qui permet de dépister les porteurs sains du gène de la thalassémie. Ces derniers, hommes et femmes, ne présentant aucun signe malade, s'ils se marient entre eux, ont 25% de malchances de donner naissance à un enfant atteint de thalassémie. La deuxième journée de cette rencontre internationale sur les maladies héréditaires de l'hémoglobine, comprend un workshop, qui sera animé par Dr Paola Carrara, spécialiste en hématologie et en thérapie transfusionnelle du Centre Microcitemie de l'Hôpital Galliera de Gènes en Italie. Elle donnera des conférences et des démonstrations pratiques sur les échanges transfusionnels dans les hémoglobinopathies. Ce séminaire et ce workshop, indique Pr. Mohammed KHATTAB, responsable du centre de référence dans la prise en charge de la thalassémie du centre hospitalier Ibn Sina, bénéficiera aux hématologistes, aux médecins internistes, aux pédiatres, aux biologistes, aux généticiens, aux médecins transfuseurs, aux épidémiologistes, aux spécialistes de santé publique et aux responsables des centres régionaux de transfusion sanguine. Ce séminaire et ce workshop rentre dans le cadre de la stratégie d'information et de formation des professionnels de la santé sur cette maladie méconnue qu'est la thalassémie du programme thalassémie Maroc, qui entame à partir d'octobre 2009, sa troisième année d'existence selon le calendrier Rotarien. Car, il faut rappeler que sans le soutien, psychologique, matériel et financier, de la Rotary Fondation, des clubs Rotary De Rabat Chellah et du Club Rotary de Gênes en Italie, ce programme n'aurait pas lieu. Cependant la continuité et la viabilité de ce programme qui vise l'amélioration de la prise en charge des enfants thalassémiques au Maroc pour les dix années à venir est tributaire d'au moins quatre conditions : renforcement du rôle et des actions de l'association marocaine de thalassémie, une implication et un soutien plus prononcés du ministère de la santé, le remboursement des frais des soins qui sont très coûteux, notamment dans le cadre de l'AMO et du RAMED et enfin des campagnes d'éducation et de sensibilisation sur cette maladie héréditaire du sang, qu'on peut parfaitement prévenir. Mohammed RHAZONI