

**Maladies rares et
Handicaps rares**
Quelle coopération pour
un parcours de vie sans
rupture ?

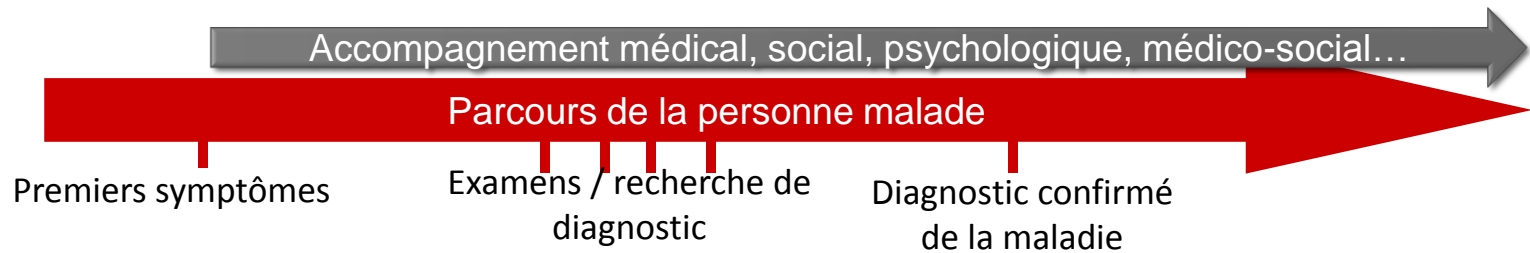


ATELIER 1 :

**Avec ou sans diagnostic, les enjeux de
l'accompagnement et les ressources mobilisables.**

Animateurs: Filière AnDDI-Rares, Filière DéfiScience, ERHR Nouvelle-Aquitaine





**Léo -> surdit   à la naissance, d ficiency visuelle progressive
A 19 ans, diagnostiqué porteur du syndrome de USHER**



Après l'annonce du diagnostic:

- Remise en question du projet professionnel (liée à la DA + DV)
- Projet de vie: autonomie au quotidien compromise
- Incompréhension et épuisement de la famille
- Informations et sensibilisation du jeune et sa famille sur la maladie
- Prise en charge globale tenant compte de la multiplicité des retentissements
- Conseil génétique régulier
- Adaptation au plus juste de son projet de vie (fonction capacités et évolution de la situation) et anticipation de l'accompagnement

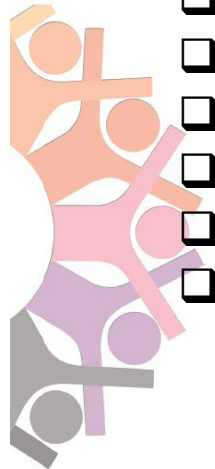
De multiples intervenants, avant comme après avec une approche transversale et pluridisciplinaire: ERHR, SAVS, CRESAM, service cytogénétique, MDPH, médecins généraliste ou spécialistes...

Enjeux dans l'accompagnement

Observatoire 2015 MRIS: 21% des personnes ont eu une errance diagnostic supérieure à 6 ans

L'absence de diagnostic :

- Engendre de l'isolement
- Procure de l'anxiété
- Retarde une prise en charge adaptée (prévention, suivi...)
- Rend difficile d'accès aux informations
- Limite l'espoir d'un traitement thérapeutique approprié
- Empêche de se projeter dans l'avenir
- Retarde le conseil génétique
- Rend difficile la reconnaissance sociale et administrative du handicap
- Des diagnostics parfois erronés: confiance envers le système de santé
- Empêche de se prononcer sur l'évolutivité du pronostic
- Engendre des difficultés familiales, au sein du couple



Les ressources mobilisables dont...

Une association de personnes malades et leurs proches: ASDU

- Aide technique et morale pour les familles
- Porter la voix des personnes concernées
- Contribuer à la réduction de l'errance diag avec ses partenaires

Des réseaux nationaux d'expertise, de recherche et de diagnostic

- Filières de santé maladies rares (inventaire besoins/ressources)

Des acteurs d'accompagnement de proximité

- ERHR (soutenus par les CNRHR) et établissements d'accompagnement (inventaire besoins/ressources)

Des dispositifs nationaux d'écoute et de soutien

- MRIS (15 à 20% des usagers) dont réseaux sociaux

Action politique

- Plans nationaux maladies rares



Des leviers

- Informer sur les ressources mobilisables, les enjeux de l'absence de diagnostic / sensibiliser ou former les professionnels d'accompagnement
- Communiquer: « et si c'était une maladie rare ? » pour orienter rapidement vers les centres experts
- Espoirs dans la recherche, les avancées du séquençage

Les besoins des participants

- Proposer des combinaisons de prises en charge (gradation de l'expertise)
- Volonté du décroisement par les établissements mais un cadre réglementaire et législatif contraignant

