

Pays : FR

Périodicité : Bi-hebdomadaire

OJD: 3423

Date : Du 22 au 25 octobre 2021



VITE

■ MALADIE RARE

Une Journée mondiale pour éclairer sur l'amylose

Le 26 octobre se tiendra la première Journée mondiale de l'amylose.

Une maladie rare « où certaines
protéines vont
s'accumuler et
se déposer
dans les organes et les tissus
», explique le Pr
Arnaud Jaccard,
d u Service
d'Hématologie
Clinique et de
Thérapie Cellulaire (CHU Limoges).



potimarron Photo L'Indépendant /Ghislaine CHAR-

Il n'existe pas TON une mais plu-

sieurs amyloses. Intéressons-nous à celle appelée « amylose à chaîne légère (AL) qui se caractérise par un excès de production de fragments d'anticorps anormaux appelés chaîne légère. Une fois sur cent, cette chaîne va s'empiler et se déposer dans les tissus et les organes. »

A terme, l'amylose AL va toucher différents organes vitaux . « Les deux atteintes les plus fréquentes sont le cœur et les reins. Le patient risque alors de présenter des essoufflements, une fatigue, des troubles du rythme. » L'insuffisance cardiaque est la principale cause de décès de l'amylose AL. Selon le Pr Franck Bridoux du Service de Néphrologie, de Dialyse et de Transplantation Rénale (CHU Poitiers), « l'œdème est le premier signe au niveau rénal. Sans traitement, la maladie va malheureusement évoluer et détruire peu à peu le rein. Si la prise en charge est précoce, nous pourrons normaliser les paramètres rénaux. » En France, les patients peuvent être pris en charge au sein de structures spécialisées. C'est le cas du Centre national de référence Amylose AL et autres maladies par dépôts d'immunoglobines monoclonales : http://www.unilim.fr/cr-amylose-al/. Le fait d'être suivi dans le parcours de soins permet de bénéficier de la meilleure expertise possible. D'autant, comme l'indique le Pr Jaccard, que « nous avons réalisé des progrès considérables en termes de recherche et donc de prise en charge, toujours à la condition de détecter les patients le plus tôt possible. » D'où l'importance de réduire les délais avant le diagnostic de la maladie.

- + D'Infos :
- Association française contre l'Amylose (AFCA): https://amylose.asso.fr
- ▶ Réseau amylose : https://reseau-amylose.org ©Shutterstock