

Quatrième colloque de la Fondation Groupama pour la Santé autour des « Maladies Neurologiques rares entraînant des mouvements anormaux »

*Maladies de Wilson et de Gilles de la Tourette, Ataxies, Tremblement
Essentiel,*

*Quel est l'état des connaissances et avancées médicales pour ces maladies
douloureuses pour les patients tant physiquement que moralement ? Quelle
est la prise en charge du malade, de l'enfance à l'âge adulte ? Quelle est
l'image sociale de la maladie ?*

*Les thèmes abordés – mardi 21 juin - lors du quatrième colloque de la
Fondation Groupama pour la Santé permettront de faire un point sur ces
maladies dont la souffrance est accrue pas leur caractère très visible.*

Seront réunis – l'espace d'une journée - médecins et professeurs de
différents Hôpitaux et « centres de références », associations de patients et
familles, afin d'approfondir les aspects scientifiques et humains de plusieurs
pathologies.

Au cours de la matinée, la « **Maladie de Wilson** », la « **Maladie de Gilles
de la Tourette** », les **Ataxies** et le « **Tremblement Essentiel** »

feront l'objet de quatre conférences, placées sous la présidence du
Professeur Marie Vidailhet (Hôpital La Pitié - Salpêtrière, Paris / Professeur
des Universités, Praticien Hospitalier) et respectivement animées par les
professeurs France Woimant (Hôpital Lariboisière, Paris), Pierre Burbaud
(CHU de Bordeaux), Mathieu Anheim (Hôpital La Pitié -Salpêtrière, Paris) et
Emmanuel Broussolle (CHU de Lyon).

L'après midi, ce sont les conséquences sociales des ces pathologies qui
seront abordés au cours de trois tables rondes : Quelle « **Prise en charge
de l'enfance à l'âge adulte : exemple des dystonies** » ?

Qu'elle est

« **l'image sociale de la maladie** » ?

Et enfin, moment de

« **Partage d'expériences et projets pilotes** »

qui facilitent la vie des patients au quotidien.

A propos des maladies rares et de la Fondation Groupama pour la Santé

Les maladies rares touchent une personne sur 20, soit 3 millions de personnes en France et 30 millions en Europe.

Par leur complexité, leur continuelle évolution, le nombre de personnes touchées, l'isolement et la possible désocialisation des patients qu'elles génèrent, elles nécessitent de fait l'attention de la communauté médicale et des pouvoirs publics.

Une lutte à laquelle s'est attelée depuis plus de 10 ans, la Fondation Groupama pour la santé. Uniquement dédiée à ces pathologies, elle apporte chaque année un soutien concret à la recherche en permettant – par une aide financière de 100 000 euros - à un jeune chercheur de poursuivre ses travaux pendant trois ans.

Plus généralement, elle s'est donnée pour mission de développer l'information sur les maladies rares, de répondre aux besoins d'accompagnements spécifiques des personnes atteintes et de soutenir les associations de patients. www.fondation-groupama.com

A propos de Groupama

Créé à la fin du 19^{ème} siècle par les agriculteurs, Groupama est devenu l'un des grands groupes d'assurance et de banque, ainsi que le premier assureur en Santé Individuelle. Aujourd'hui, le Groupe compte plus de 39 000 collaborateurs à travers le monde, au service de 16 millions de clients et a réalisé en 2010 un chiffre d'affaires de 17,6 milliards d'euros.

www.groupama.com