

Communiqué,
Paris, le 3 juillet 2014

11^{ÈME} JOURNÉE MONDIALE DU PSORIASIS – 29 OCTOBRE 2014

Soutenue par la récente résolution de l'OMS

France Psoriasis veut endiguer la « contamination par les idées reçues »

Le 24 mai dernier, la 67^{ème} Assemblée Mondiale de la Santé a adopté la résolution de l'OMS qui reconnaît le psoriasis comme une maladie chronique, non-contagieuse, douloureuse, inesthétique et invalidante, pour laquelle il n'existe aucun traitement de guérison.

« Cette décision de l'OMS constitue une vraie reconnaissance pour les patients et elle atteste auprès de tous, enfin, que cette maladie affecte gravement ceux qui en souffrent. C'est un réel encouragement pour France Psoriasis à poursuivre ses actions. » se réjouit Roberte Aubert, Présidente de France Psoriasis.

L'adoption de cette résolution va permettre de poursuivre les recherches, d'améliorer l'accès aux traitements et aux soins dont les patients ont besoin, mais aussi de changer le regard des autres qui est un réel fardeau autant dans la vie professionnelle que privée pour les patients.

Plus de 2,5 millions¹ de personnes sont atteintes de psoriasis en France. Nombreux sont ceux qui font l'objet de stigmatisations et de discriminations, une sorte de double peine : 4 Français sur 10 déclarent préférer garder leurs distances avec les personnes atteintes de psoriasis et 5% des Français pensent encore que le psoriasis est une maladie contagieuse, selon une récente étude².

France Psoriasis lance une campagne nationale pour la 11^{ème} Journée Mondiale du Psoriasis



Journée Mondiale du Psoriasis, le 29 octobre.

01 42 39 02 55

Au-delà de la mobilisation de ses 16 délégations régionales qui vont organiser, conférences et actions de proximité, France Psoriasis met en place une série d'actions de sensibilisation et d'information à destination des enfants, de leurs parents, des malades et du grand public, avec un grand objectif : **mettre un terme aux idées reçues sur le psoriasis !**

- Naissance de « **Psolidaire** », 1^{er} réseau social sur le psoriasis et rhumatisme psoriasique qui s'adresse à tous : jeunes et moins jeunes, personnes atteintes du psoriasis et rhumatisme psoriasique, proches... A découvrir **en octobre** via le site www.psolidaire.fr,
- Création de **Théo et les Psorianauts**, 1^{er} serious game, à destination des 6-11 ans pour apprendre à vivre bien avec un psoriasis (explications sur la maladie, les gestes du quotidien, les idées reçues, la gestion du psoriasis dans sa relation avec l'autre, ...),

- Des « **Pso dating** » seront organisés dans plusieurs régions au cours desquelles toutes les 20 minutes, un médecin spécialisé et un groupe de patients échangeront sur un thème, une spécialité concernée par le psoriasis : rhumatologie, dermatologie, endocrinologie, psychologie, podologie...
- Publication de nouvelle brochure de la collection Apsolu « **Envie de bébé : votre maladie est elle un obstacle ?** » qui sera mise à disposition des malades et leur entourage (disponible en octobre 2014 auprès de France Psoriasis),
- Plus de 3 500 pharmacies formées vont ouvrir un « **Point Conseil Psoriasis** » pour écouter, informer, orienter et conseiller les personnes atteintes et leurs proches. France Psoriasis, en partenariat avec AbbVie, renouvelle cette action très attendue pour la 3ème année consécutive.

(1) *Dubertret L. Psoriasis: évolution et révolution. Médecine/Sciences 2006;22:164-71*

(2) *Sondage OpinionWay pour France Psoriasis, réalisé les 15 et 16 juillet 2013 sur un échantillon de 1 002 personnes représentatif de la population française âgée de 18 ans et plus*

France Psoriasis a été créée il y a 30 ans sous le nom d'Association Pour la Lutte Contre le Psoriasis (APLCP). Association de patients, elle est reconnue d'utilité publique en 1999, agréée par le Ministère de la Santé en 2012 et regroupe 15 000 personnes atteintes de Psoriasis sur tout l'hexagone. Conseillée par un comité scientifique, elle est soutenue par la Société Française de Dermatologie (SFD). Sa mission est d'informer, d'éduquer et d'accompagner au quotidien les patients, leur entourage et tous les acteurs de la santé mais également d'encourager la recherche médicale et de sensibiliser les instances politiques au psoriasis cutané et articulaire.

Plus d'informations : 01 42 39 02 55 – info@francepsoriasis.org et www.francepsoriasis.org

Contacts presse : We agency

Marine Berger – marine.berger@we-agency.fr – 01 44 37 22 29 – 07 86 82 78 58

Emilie Loubié – emilie.loubie@we-agency.fr – 01 44 37 22 17 – 06 62 20 91 97