



A l'occasion de la

12^{ème} Journée Internationale des maladies rares,
le Centre National de Référence pour la Maladie de Wilson
et l'Association de patients Bernard Pépin

vous invitent à la projection du film

« Le partenaire Wilson ou la prise d'un traitement à vie »

réalisé par l'équipe du Centre Wilson et l'Association Art'up 13

Le 28 février 2019 à partir de 14h
Hôpital Lariboisière

Amphithéâtre de Rhumatologie
Secteur Violet, RDC
2 rue Ambroise Paré 75010 Paris

Programme:

Accueil

Qu'est-ce que la maladie de Wilson?

Présentation du film

Temps d'échanges avec la salle

Collation

Contacts

emeline.ruano@aphp.fr

elodie.jacquelet@aphp.fr





« *Le partenaire Wilson ou la prise d'un traitement à vie* »

La maladie de Wilson est une **maladie rare** entraînant une **surcharge en cuivre**.

**ENVIRON 1000 PERSONNES EN FRANCE
SONT ATTEINTES DE CETTE MALADIE**

L'Hôpital Lariboisière est expert dans le traitement de cette maladie depuis 45 ans et coordonne la prise en charge des patients pour toute la France.

Fait exceptionnel pour une maladie génétique rare, **il existe des traitements efficaces**, à condition d'être pris assidûment toute au long de la vie.

Comme dans toute **pathologie chronique**, la prise du traitement peut poser problème. De nombreux patients interrompent leur traitement, avec des conséquences parfois dramatiques.

Le film « **Le partenaire WILSON** », à partir de **témoignages de patients**, traite des **difficultés à prendre un traitement à vie**.

A l'occasion de la **Journée Internationale des Maladies rares**, ce film réalisé par l'équipe du centre Wilson et l'association Art'up 13 sera présenté pour la 1^{ère} fois.

La projection sera suivie d'un **temps d'échanges** autour de cette problématique.

