



Journée mondiale des donneurs de sang :

Les milliers de malades de DIP appellent à sécuriser l'approvisionnement en immunoglobulines

A TOUL, le 09/06/2020

Les déficits immunitaires primitifs (DIP) sont des maladies génétiques rares du système immunitaire et peuvent toucher tous les citoyens, enfants comme adultes : leur quotidien avec un DIP signifie une exposition à des infections sévères et répétées, qui peuvent mettre leur vie en jeu.

Dans leur majorité, les patients reçoivent tout au long de leur vie un médicament vital, les immunoglobulines (Ig), fabriquées à partir du plasma humain.

Les Ig sont des médicaments biologiques pour lesquels les préparations diffèrent (process de fabrication, origine du plasma, concentration, adjuvants, forme intraveineuses (IgIV) ou sous-cutanées (IgSC), ...) répondant aux différents besoins des patients (tolérance, mode d'administration, mode de vie, continuité du traitement). Une diversité d'acteurs s'avère donc nécessaire pour couvrir l'ensemble des besoins et pour assurer un approvisionnement régulier. La santé des patients atteints de DIP dépend de la pluralité de l'offre en Ig, et donc de la pluralité des acteurs élaborant des Ig au niveau national et international. Le plasma, duquel sont issues les Ig, s'insère dans un marché mondialisé. **Les patients atteints de DIP ayant recours à un traitement à base d'immunoglobulines sont donc dépendants de la solidarité internationale pour la continuité de leurs soins.**

En cette journée mondiale des donneurs de sang et en tant qu'association représentant les intérêts des personnes atteintes de DIP, nous réitérons, comme nous le faisons depuis notre création notre indéfectible gratitude à l'égard des donneurs de sang et de plasma à qui nous sommes redevables de notre santé et notre longévité.

Néanmoins, cette journée est l'occasion de souligner que les patients subissent des tensions d'approvisionnement récurrentes dont les causes se diversifient et qui ont un impact sanitaire et humain.

Nous appelons donc les autorités de santé françaises à adopter une approche proactive concernant les tensions d'approvisionnement en Ig en France, visant à mettre les patients à l'abri des tensions d'approvisionnement en levant les freins structurels liés au plasma et à l'approvisionnement en Ig.

A propos d'IRIS :

IRIS est l'association nationale représentant les patients, enfants et adultes atteints d'un déficit immunitaire primitif. IRIS est reconnue d'utilité publique depuis 2007.

Contact presse :

Virginie Grosjean – Déléguée Générale

info@associationiris.org - 03.83.64.09.80