

Le Registre européen de mucoviscidose



Carte des pays qui ont contribué aux données 2015 de l'ECFSPR



Pourquoi un registre européen de la mucoviscidose est-il nécessaire?

La mucoviscidose est une maladie rare. Pour avoir une image représentative de la mucoviscidose en Europe, nous avons besoin d'autant de données que possible. Ces informations permettront de mieux comprendre la maladie, d'encourager la créationde nouveaux standards européens de soins, de mener des recherches et d'informer les services de santé publique.

Le Registre des Patients de la Société Européenne de Mucoviscidose (ECFSPR)

Collecte, mesure et compare les données des enfants et des adultes atteints de mucoviscidose vivant en Europe et dans les pays avoisinants qui acceptent d'être dans le Registre. Les informations obtenues sont utilisées pour améliorer la santé et le bien-être des personnes atteintes de mucoviscidose.

Comment puis-je utiliser les informations du Registre?

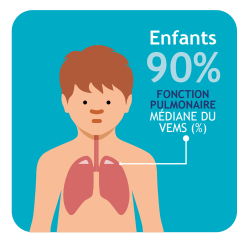
L'ECFSPR publie un rapport annuel des données démographiques et des résultats cliniques ainsi qu'un résumé contenant les informations essentielles sur la mucoviscidose en Europe.

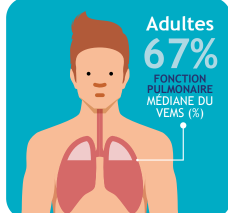
Ces rapports sont de précieux outils pour:

- les organisations locales de patients afin de discuter de l'organisation et de l'amélioration des soins dans la mucoviscidose avec les autorités sanitaires et les autres institutions concernées de votre pays.
- les centres de ressources et de compétences de la mucoviscidose (CRCM) afin de se comparer aux autres centres ou pays et identifier les domaines qui peuvent être améliorés.
- vous, patient ou parent, afin de discuter les données et les résultats avec votre médecin.

La mucoviscidose en Europe

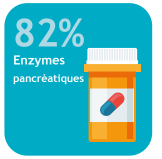




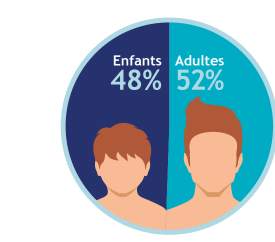


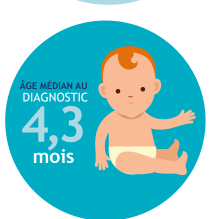


des patients ont une infection pulmonaire chronique par la bactérie Pseudomonas aeruginosa.



des patients prennent des enzymes pancréatiques.









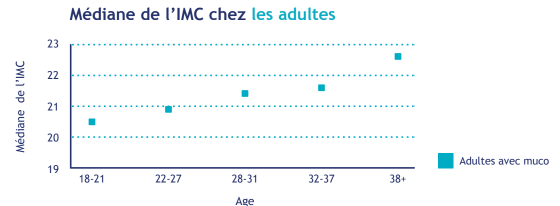






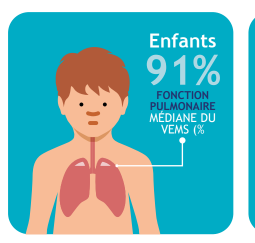


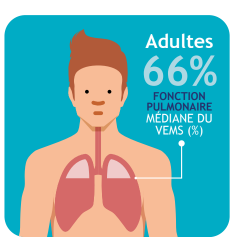
Z-score médian de l'IMC chez les enfants 1 0 Enfants sains Enfants avec muco

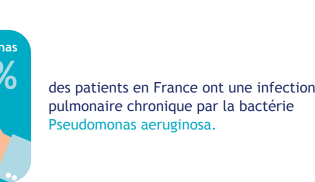


La mucoviscidose en France





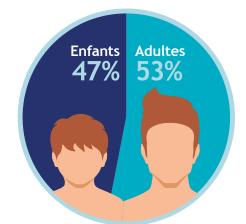








Enfants avec muco en



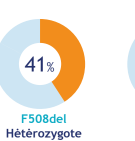








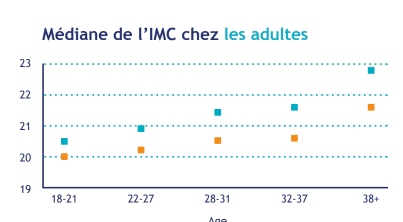
Homozygote





Adultes avec muco

Adultes avec muco



Médiane signifie que 50% des valeurs sont au dessus et 50% en-dessous de cette valeur



Z-SCOFE indique combien une valeur est éloignée de la valeur moyenne de la population de référence.

Fonction pulmonaire:

- VEMS est une mesure de la fonction pulmonaire. Il représente la quantité d'air maximale qui peut être expirée de manière forcée durant la première seconde après une inspiration profonde.
- VEMS (%) représente le pourcentage de la valeur moyenne du VEMS obtenue chez personnes saines de même âge, sexe et taille évaluée sur 100.

Les personnes atteintes de muco ont 2 mutations responsables de leur maladie, l'une héritée de la mère et l'autre du père.

Homozygote: les deux mutations sont identiques. Hétérozygote: les deux mutations sont différentes.

Quelles données sont collectées?

- année/mois de naissance, sexe
- génotype, symptômes au moment du diagnostic
- fonction pulmonaire, poids, taille, type d'infections, traitement, certaines complications

Ces données sont non-identifiables et sauvegardées dans une base de données sécurisée. Nous recourons à des règles très strictes pour l'utilisation des données. Ceci est supervisé par un comité d'experts.

Comment puis-je faire partie de l'ECFSPR?

Le Registre français de la mucoviscidose collecte des données des patients (avec leur accord) suivis dans les CRCM.

Chaque année, une partie des données du Registre français est envoyée au Registre européen.

Pour plus d'informations, contactez votre CRCM ou l'association Vaincre la Mucoviscidose.







