

POUR UN AUTRE REGARD
SUR LA MALADIE



NE LAISSONS PAS
LE **PSORIASIS**
S'INSTALLER ENTRE NOUS

I N V I T A T I O N
C O L L O Q U E N A T I O N A L

Sous la Présidence de Valérie BOYER

*Députée des Bouches-du-Rhône, Adjointe au Maire de Marseille,
Secrétaire Nationale à l'UMP chargée des Politiques de Santé Publique.*

LE MERCREDI 12 OCTOBRE 2011, DE 9H30 À 17H00

Selon le règlement de l'Assemblée nationale, une pièce d'identité vous sera demandée à l'entrée.

COLLOQUE NATIONAL

PRÉ-PROGRAMME



- **Changer le regard des autres**
- **Lutter contre les idées reçues**
- **Favoriser une meilleure connaissance de la maladie et**
- **Optimiser sa prise en charge**

A l’occasion de la Journée Mondiale du Psoriasis, médecins, patients, parlementaires, pharmaciens, chercheurs en sciences sociales, responsables des politiques de santé, vous invitent à partager leurs réflexions et leurs propositions.

9h30	Accueil.
10h00	Message d’ouverture par Valérie Boyer , députée des Bouches-du-Rhône, adjointe au Maire de Marseille, secrétaire nationale à l'UMP chargée des politiques de santé publique.
10h10	Hervé Bachelez (professeur de dermatologie - Hôpital Saint-Louis, Paris ; président du groupe de recherche sur le psoriasis de la Société Française de Dermatologie), expose la philosophie du programme Fi du PSO et de l’alliance médecins, pharmaciens, malades pour tenter de changer le regard des autres. Pourquoi cet engagement de tous ?
10h25	Film « Fi-du-pso ».
10h35	Le psoriasis, une maladie fréquente, multiforme et sous-estimée, par Carle Paul (chef du service de dermatologie - Hôpital Larrey, Toulouse ; membre du groupe de recherche sur le psoriasis de la Société Française de Dermatologie).
10h50	L’impact sur le regard des autres d’une maladie de peau visible, résultats des études Ipsos. Présentation et analyse par Yves Bardon (IPSOS, chargé du développement international du qualitatif), réactions de Dalila Sid-Mohand (directrice de l’Association Pour la Lutte Contre le Psoriasis - Paris).
11h10	Réflexion d'un philosophe sur « l'apparence, un semblant d’être : méfiance à l’endroit de ce qui paraît » par Eric Fiat , professeur agrégé à l’université Marne-la-Vallée et professeur à l’Espace Ethique de l’AP-HP.
11h25	L’exemple d’un pays qui a su faire fi du pso par Kathleen Gallant (International Federation of Psoriasis Associations, Executive Committee member & psoriasis patient).
11h40	L’importance de l’éducation thérapeutique et de l’observance : une alliance professionnels de santé, patients et politiques. Table ronde animée par Danielle Messenger , journaliste, avec : Francis Abramovici (médecin généraliste, secrétaire général de l’UNAFORMEC), Thierry Barthelmé (président de l’Union Technique Inter Pharmaceutique), Guillaume Clément (président LEO Pharma France/Maghreb), Denis Jacquat (député de la Moselle, auteur du rapport au Premier ministre sur l’éducation thérapeutique), Mathilde Kemula (dermatologue - Charenton-le-Pont), Dalila Sid-Mohand , suivie de questions-réponses avec la salle.
12h30	Déjeuner libre et point presse.
14h30	Le poids du psoriasis pour la société et le patient, par Franck Maunoury (docteur en économie de santé ; directeur de Statésia et enseignant à l’université du Maine, France).
14h50	Errance thérapeutique, relever les défis aux côtés des patients et des praticiens, par Sylvie Consoli (dermatologue et psychanalyste – Paris ; membre du groupe psychodermatologie de la Société Française de Dermatologie) et Mathilde Kemula .
15h05	Parcours du patient et transdisciplinarité : établir des passerelles, par Francis Abramovici , Hervé Bachelez et Thierry Barthelmé .
15h20	Vie sociale et professionnelle : exclusion, rejet, discrimination... comment faire oublier une maladie de peau visible et stigmatisante ? Projection du film « Ne laissons pas le psoriasis s’installer entre nous... au travail » et table ronde animée par Danielle Messenger avec : un représentant du défenseur des Droits, un médecin du travail, Charlotte Duda (past présidente de l’Association Nationale des DRH, responsable de la commission santé), des patients de l’APLCP , suivie de questions-réponses avec la salle.
16h05	Inégalité d'accès aux soins, un frein à l'observance par Michèle Delaunay (dermatologue, députée de la Gironde, vice-présidente du groupe Socialiste Radical et Citoyen pour la politique de l’âge).
16h20	Appel conjoint des représentants des patients et des médecins pour une optimisation de la reconnaissance et de la prise en charge du psoriasis.
16h30	Conclusion par Valérie Boyer .



Le mercredi 12 octobre 2011, de 9h30 à 17h00

Salle Victor Hugo
Immeuble Jacques Chaban-Delmas
101, rue de l'université
75007 Paris

Métro : Assemblée Nationale (l. 12) ou Invalides (l. 8 et 13) – RER C : Invalides
Parkings : Vinci Park, esplanade des Invalides – Invalides, 23 rue constantine (75007 Paris)

Invitation strictement personnelle, sur inscription

Contact et inscription:
MHC Communication - Tel : 01 49 12 03 40
fidupso@mhccom.eu