

Braderie Jouez & Gagnez
La Croisière des Petits Prix!
20 Marinières ARMOR-LUX

Accueil Actualité Sport Sortir Annonces Jeux Pratique Météo Deal du jour

Recherche Web maville.com Ok avec ead

Choisir une ville Inscription Connexion

Newsletter Actualité

Recevez toute l'actualité de votre ville !

Saisissez votre e-mail [Inscription](#)

Deal du jour : 19 euros la réflexologie plantaire et le sauna



19 € au lieu de 40 €
j'achète !

réduction : 53 % économie : 21 €

Dernière minute

Mercredi 01 juin 10:18 Rennes
Rennes: Ruffier successeur de Douchez?
(Maville.com)

14/20 [Toutes les infos](#)

Les autres titres

Rennes

Ouverture des commerces : le flop de l'Ascension
(Ouest-France)

Mozart vers un nouveau triomphe populaire ?
(Ouest-France)

En gare, escale express du train des écrivains
(Ouest-France)

Ille-et-Vilaine

439 excès de vitesse relevés en Ille-et-Vilaine
(Ouest-France)

Côte d'Ivoire : la mort du Malouin confirmée
(Ouest-France)

Le deuxième pêcheur retrouvé mort à Dinard
(Ouest-France)

Sports

Jénia Grebennikov, un petit Bleu qui promet
(Ouest-France)



Rennes - Vos infos actu

Maïke : pain à la semoule de Blé -
Mon deuxième essaie avec le levain Kayser, ça vous donne envie? J'anime des ateliers à thème sur demande ;o)
[Signaler un abus](#)

nader002 : place de la mairie -
vous êtes pour passer les "infos"

ACTUALITÉ | Ille-et-Vilaine

Jeudi 21 avril 2011

Donnez votre avis

En juin, la petite Lou sera privée de médicament



Lou, 8 ans, souffre d'une maladie incurable. Mais la fillette garde jusqu'ici une certaine autonomie grâce à son médicament.
© Ouest-France

Atteinte d'une maladie rarissime, la fillette n'aura bientôt plus le traitement qui lui permettait une vie normale. Sa famille cherche un autre laboratoire capable de fabriquer cette hormone de synthèse.

L'histoire
Un risque sur un million. C'est la probabilité qu'un enfant naisse avec le lepréchaunisme, une maladie génétique rarissime. L'espérance de vie se situe entre quatre et six mois.

Pourtant, Lou a aujourd'hui huit ans. Elle vit Saint-Briac, près de Saint-Malo. Ses traits sont atypiques mais elle est aussi vive qu'un enfant de son âge. Cela pourrait ne pas durer. Le médicament qu'elle prend - la Somatokine ou lplex - lui laisse une certaine autonomie. Mais il n'est plus fabriqué, après qu'Insmad, le laboratoire américain qui l'a conçu, a été racheté.

« Un traitement déjà lourd »

En juin, les stocks seront vides et les parents de Lou devront se tourner vers une molécule moins efficace. « C'est une totale régression, se lamente Corine, la mère de Lou. Cela nécessitera qu'on lui fixe un appareil pour réguler sa glycémie et qu'on se rende plus souvent à l'hôpital. Sans compter les effets secondaires liés à cette molécule. Des maux de tête, des vomissements... On ne sait pas comment Lou pourrait réagir à ce nouveau médicament. »

Du côté du laboratoire, aucune explication n'est donnée. La molécule est aussi bénéfique pour certains cas de scléroses en plaques et pour les grands brûlés car elle permet de régénérer la peau. Dans le cas de Lou, les symptômes ressemblent à ceux du diabète. Le médicament permet de pallier les effets négatifs de l'insuline chez ces malades.

Un constat qui désole Corine et son mari. « Son traitement est déjà tellement lourd, raconte sa mère. Nous avons réussi à la scolariser grâce à une auxiliaire de soins mais sa maladie impose un contrôle constant de sa glycémie. Lui retirer son médicament, c'est la tuer un peu plus dans sa maladie. »

Une situation mal vécue par la fillette qui redoute de ne plus pouvoir vivre normalement. « Elle a dit à son frère qu'elle préférerait mourir plutôt que d'être appareillée », lâche Corine dans un sanglot. Lou peut compter sur le soutien de sa famille.

Son frère jumeau, Titouan partage avec elle une relation fusionnelle. « Il l'a toujours soutenue depuis sa naissance, précise Corine. Il l'a aidée à marcher alors qu'elle ne devait jamais pouvoir se lever. C'est vraiment sa source de vie. »

La famille de Lou espère alerter l'opinion publique sur la situation dramatique de leur fille. Une pétition est lancée pour obtenir un entretien avec le ministre de la Santé Xavier Bertrand. Si elle n'aboutit pas, Lou et sa famille devront trouver une autre solution.

Thomas LEROY.
Comment aider Lou ?

Une pétition vient d'être lancée par la famille de Lou. L'objectif est de trouver un laboratoire en Europe capable de produire la molécule. Elle espère recueillir le maximum de signatures pour obtenir une entrevue avec le ministre de la Santé Xavier Bertrand. Une association Pour le regard de Lou a été créée. Pour soutenir cette action, vous pouvez vous rendre sur le blog de l'association pourleregarddelou.blogspot.com ou contacter Corine Petou sur son profil Facebook.

Météo Rennes

Cet Après-Midi

24°

Ciel clair ou peu nuageux



Suivez-nous sur Facebook et Twitter

twitter

Suivez-nous sur Twitter !

Devenir fan

Devenez fan de Maville.com !

LA LIVRAISON OFFERTE

Cyrellus.fr

Frais de port offert + un cadeau dès 50€ d'achat chez Cyrellus !

[Cliquez ici!](#)



Simplicime.com

Abonnement mobile pas cher, forfait mobile, carte prépayée.

[Cliquez ici!](#)



Numericable.fr

Numericable.fr : Jusqu'à 100€ remboursés

[Cliquez ici!](#)

