

En naviguant sur notre site, vous acceptez l'utilisation de cookies pour vous proposer une navigation optimale et nous permettre de réaliser des statistiques de visites. ok En savoir plus

Les enfants, oubliés du plan Cancer ?

« Lorsque ma fille a été touchée par le cancer, je pensais naïvement que les enfants étaient prioritaires en termes de recherche et de traitement, c'est le contraire. Or, les mesures qui ont été annoncées par François Hollande restent très insuffisantes pour changer la donne. » Pour Stéphane Vedrenne, coresponsable de l'association qui porte le nom de sa petite, Eva pour la vie, les cancers pédiatriques sont les grands oubliés du 3^e plan Cancer. Il n'est pas le seul à le penser.

Alors que s'est tenue hier la Journée internationale du cancer de l'enfant, plus de 50 associations ont déjà lancé un appel au président de la République afin « qu'une loi soit étudiée pour garantir le financement de la recherche dédiée aux cancers pédiatriques et améliorer les conditions de traitement des enfants atteints ». Une initiative de l'association des époux Vedrenne, basée à côté de Bordeaux, qui a rallié dans son combat Solidarité handicap autour des maladies rares, l'association Laurette Fugain ou encore les Amis de Marius. Près de 80 000 personnes ont aussi signé leur pétition réclamant « l'obligation pour les laboratoires de financer une recherche indépendante liée aux cancers pédiatriques par le biais d'une taxe prélevée sur la vente des médicaments ».

Pas très rentables

« Nous parlons de 0,1 % du chiffre d'affaires. Malheureusement, des mesures incitatives seules ne suffisent pas, déplore le papa d'Eva, victime d'une tumeur du tronc cérébral en janvier 2011, peu avant ses 8 ans. D'autant que les cancers de l'enfant sont considérés comme des maladies rares, donc pas très rentables. »

Chaque année, 2 500 enfants et adolescents sont touchés par le cancer, 500 d'entre eux en meurent. Sans être aussi catégorique que Stéphane Vedrenne, Patricia Blanc reconnaît « que la manière dont la recherche sur les cancers de l'enfant doit être développée apparaît peu dans ce 3^e plan Cancer ». Et d'appeler de ses vœux une loi comparable au Creating Hope Act, signé aux Etats-Unis en 2012 par Barack Obama, attribuant des fonds à l'industrie pharmaceutique afin de mettre au point des médicaments pour les enfants.

Celle qui a fondé l'association Imagine for Margo, reprenant là aussi le nom de son enfant décédée en 2010 à l'âge de 14 ans d'une tumeur au cerveau, insiste : « Il existe 60 types de cancers chez l'enfant dont certains sont spécifiques, comme le neuroblastome (*NDLR : tumeur maligne extra-crânienne*), et ne peuvent pas être soignés avec des médicaments pour adultes. Certes, le taux de guérison des cancers est passé, en quarante ans, de 20 à plus de 75 %. Mais, pour certains types de tumeurs, dont certaines cérébrales, nous n'avons pas constaté de progrès depuis trente ans. Il faut trouver des médicaments dédiés à cette population. Aujourd'hui, seulement 2 % des fonds de la recherche sur les cancers sont alloués à la pédiatrie. »

Le Parisien