



LA CHARGE QUE REPRÉSENTE LE VRS

*La voie d'une prise de conscience
en Europe*

Synthèse de la réunion des parties
intéressées de mars 2023



Introduction

Le 17 mars 2023, Global Alliance for Patient Access convoquait les parties intéressées de toute l'Europe à une rencontre en visioconférence pour discuter de la charge du virus respiratoire syncytial, ou VRS, sur les nourrissons, les enfants en bas âge et leurs familles.

Parmi les participants figuraient :

Associations médicales et prestataires de soins de santé

- Prof. Tobias Tenenbaum, Sana Klinikum Lichtenberg, Charité-Universitätsmedizin Berlin
- Prof. Ultan Power, International Respiratory Syncytial Virus Society
- Prof. Peter Openshaw, National Heart and Lung Institute et International Respiratory Syncytial Virus Society
- Catherine Lawlor, Primary Care Respiratory Society

Associations de défense de patients

- Mónica Virchez, Prematura
- Armando Ruiz, Federación Española de Asociaciones de Pacientes Alérgicos y con Enfermedades Respiratorias
- María de Viarce Torres, Asociación de Padres de Niños Prematuros

Associations pan-européennes

- Prof. Maria van den Muijsenbergh, European Forum for Primary Care
- Dr. Daphne Holt, Coalition for Life-Course Immunisation



La rencontre a marqué le début de l'initiative d'information et de sensibilisation au VRS de la filiale européenne de Global Alliance for Patient Access. Le VRS peut provoquer des maladies graves chez le nourrisson et l'enfant en bas âge, et les familles qu'il touche paient parfois un lourd tribut émotionnel, financier et social.

À l'avenir, Global Alliance for Patient Access s'associera avec des acteurs locaux partout en Europe pour mieux faire connaître le VRS et promouvoir des politiques qui garantissent un accès rapide et équitable aux interventions préventives.



Le VRS en Europe

Partout en Europe, la probabilité d'une confrontation des familles avec le VRS dès le plus jeune âge de leurs enfants est grande. Le virus touche presque tous les enfants avant l'âge de deux ans, et les bébés et les tout-petits font face à la pire charge de la maladie. Entretemps, les familles doivent tant bien que mal se débrouiller et gérer les suites d'une grave maladie, notamment faire face aux conséquences sur les plans émotionnel et financier.

Malgré sa gravité, beaucoup de familles ignorent tout du VRS et de son impact. Il faut donc sensibiliser davantage les parents aux dangers de la détresse respiratoire et du VRS. En parallèle, il est nécessaire que les autorités comprennent mieux la capacité de protection de certaines stratégies d'immunisation innovantes.

Un seul agent d'immunisation autorisé capable de réduire la gravité de la maladie chez le nourrisson est potentiellement disponible, et l'approbation de plusieurs autres est prévue à l'avenir. Il existe une autre intervention, mais elle est recommandée uniquement chez les bébés nés avant terme ou qui ont certains problèmes de santé sous-jacents. Des stratégies de prévention innovantes se profilent cependant à l'horizon. Dès que les immunisations seront disponibles, les autorités devront tenir compte du caractère universel du VRS et garantir un accès équitable aux vaccins pour les nourrissons et les tout-petits, ainsi que les mamans.

Discussion et évaluation des besoins

Lors de la rencontre, les échanges ont mis en lumière plusieurs difficultés majeures :

- **Méconnaissance générale** du VRS et de la détresse respiratoire
- **Obstacles à l'accessibilité** des soins à l'arrivée de nouveaux vaccins
- **Préjudices potentiels** causés par la désinformation, la fatigue vaccinale et une communication insuffisante

La rencontre a permis d'identifier plusieurs besoins, et des solutions ont été proposées alors que les pays européens luttent contre les nombreuses charges du VRS.



Besoins et recommandations



Diffusion d'un message clair pour sensibiliser au VRS et à la détresse respiratoire

Beaucoup de parents ignorent les signes et les symptômes du VRS. Il leur faut un message clair, fondé sur des données probantes, accessible et facile à comprendre. Les participants à la rencontre ont identifié plusieurs façons d'informer les parents, p. ex. plateformes en ligne, réseaux de parents, médias sociaux, etc.

Pendant la rencontre, les participants ont précisé qu'il fallait aussi sensibiliser davantage aux signes et aux symptômes de la détresse respiratoire. Les parents doivent savoir reconnaître quand leur enfant souffrent de détresse respiratoire afin de l'amener au plus vite chez un professionnel de santé. Des prestataires pourraient mettre en place une formation générale tout au long des soins périnataux.



Engagement local pour améliorer la sensibilisation et l'adhésion à la vaccination et l'immunisation

Les participants à la rencontre ont mis en avant l'importance d'impliquer les collectivités locales. Tous les organismes, centres et leaders d'opinion au niveau local jouent un rôle primordial pour ce qui est de renseigner les parents sur des sujets comme le VRS. Les participants à la rencontre ont examiné le rôle déterminant de la collectivité s'agissant d'informer les nouveaux parents et de les aider à s'adapter à des défis imprévus tels que le VRS.

Les participants à la rencontre ont fait remarquer que l'engagement de la collectivité pouvait améliorer l'adhésion à l'immunisation. Les acteurs locaux s'exprimant sur la valeur des interventions préventives peuvent aider à minimiser l'appréhension et mettre en lumière l'efficacité. Dès la mise à disposition de nouvelles interventions préventives, la contribution de la collectivité permettra d'encourager les parents à prendre des décisions qui protégeront leurs bébés des effets néfastes du VRS.



Politiques pour garantir l'accès rapide et équitable

La plupart des enfants contractent le VRS avant l'âge de deux ans. Tous les enfants (c'est-à-dire pas uniquement ceux nés avant terme ou souffrant d'un problème de santé existant) courent le risque de développer une maladie grave.

Les autorités devraient reconnaître la charge significative que le VRS représente pour le système de santé. Sans protection contre les maladies que provoque le VRS, les familles sont plus à même de subir des conséquences à long terme, ce qui constitue aussi un poids non négligeable pour le système.

Les participants à la rencontre ont évoqué les moyens de remédier prioritairement aux difficultés et préoccupations politiques tout en éclairant les autorités sur le VRS et les nouvelles immunisations. En fonction des preuves scientifiques de plus en plus nombreuses, les commissions internationales sur la vaccination et l'immunisation pourront très bientôt recommander de nouvelles stratégies pour prévenir les maladies provoquées par le VRS. Les autorités doivent dès lors œuvrer pour garantir que tous les enfants auront accès à ces interventions dès qu'elles seront disponibles, et ce afin de réduire la charge sur les familles et le système de santé.



Conclusions

Partout en Europe, les familles assument un fardeau financier, social et émotionnel pendant et après la contraction du VRS par leur enfant. Malgré la lourde charge que constitue le virus, des mesures de prévention innovantes se profilent toutefois à l'horizon pour protéger les nourrissons — par le biais de l'immunisation et de la vaccination.

Des campagnes de sensibilisation, la promotion de politiques équitables et l'implication d'acteurs locaux sont autant de pistes que les parties intéressées peuvent emprunter pour protéger les nourrissons, les tout-petits et leurs familles du mal causé par le VRS.



À propos de European Alliance for Patient Access

European Alliance for Patient Access est une division de Global Alliance for Patient Access, plateforme internationale à l'attention des professionnels de santé et des défenseurs des patients dont le but est d'éclairer le dialogue sur les politiques concernant les soins axés sur le patient.

GfPA.org



MSD a assuré le financement de cette initiative.