

En savoir plus sur la Myasthénie auto-immune ou Myasthenia Gravis (MG), plus couramment appelée Myasthénie

Quelles sont les causes de la MG ?

La myasthénie est une maladie **neuromusculaire**¹ **auto-immune**, rare, chronique, où le système immunitaire du corps cible par erreur les récepteurs présents à la surface des jonctions nerfs-muscles.²



Quels sont les symptômes de la MG ?

Chez les personnes vivant avec la MG, les muscles ne répondent pas bien aux signaux envoyés par le cerveau.³ Les principaux symptômes sont une **extrême faiblesse musculaire** et une **fatigue**.⁴

Les symptômes de la MG sont imprévisibles et peuvent fluctuer au fil des jours et même des heures.

De plus, la sévérité de la faiblesse musculaire s'aggrave avec le temps. Dans de rares cas, la faiblesse peut **mettre la vie en danger** lorsque les personnes perdent leur capacité d'avaler ou de respirer.⁵ **C'est une crise myasthénique**.⁵



Les symptômes de la MG **fluctuent considérablement**, entraînant chez les patients un vécu très personnel de la maladie et un sentiment de profonde incertitude.^{1,6}

65%

Pour environ 65% des patients, le premier signe de la MG sont des problèmes oculaires tels qu'une **vision double** ou **des paupières tombantes**.^{7,8}



Entre

15-20%

des patients vivant avec la MG vivront l'expérience d'une **crise myasthénique**, pouvant conduire à des problèmes de déglutition et à une insuffisance respiratoire.¹⁰

75%

Environ 75% des personnes développeront une faiblesse musculaire qui se généralisera à différentes parties de leur corps.⁷ Les symptômes et la sévérité de la maladie ont tendance à être plus graves et à fluctuer davantage au cours des 3 premières années.⁹

Les autres symptômes sont :¹⁴

- Une fatigue dans les bras et les jambes
- Le syndrome de la tête tombante
- Un changement de l'expression faciale
- Une difficulté à mâcher ou à avaler
- Des troubles de la parole (dysarthrie)

Qui est touché par la MG ?¹¹

La MG touche davantage les femmes que les hommes



Dans les études portant sur les patients vivant avec la MG

62% sont des femmes

38% sont des hommes

100 000

personnes, 10 personnes vivront avec la MG.

C'EST UNE MALADIE RARE¹¹

Quels sont les impacts de la MG sur la vie quotidienne ?¹²



79%

ressentent un impact sur la vie familiale



79%

ressentent un impact sur la vie professionnelle



84%

ressentent un impact sur la capacité à se déplacer en général



86%

ressentent un impact sur la capacité à pratiquer une activité physique

Les patients vivant avec la MG déclarent également dépendre grandement de leur famille et d'autres soignants.

Quels sont les traitements de la MG ?

Il n'existe actuellement aucun traitement curatif de la MG.¹³ Il existe un certain nombre d'options disponibles pour aider à gérer et à contrôler les symptômes de la MG.¹⁴ Alors que les traitements sont efficaces pour la plupart, ils n'aident pas toutes personnes vivant la maladie.¹⁵