

## Des progrès face au syndrome de l'X Fragile avec le premier médicament au monde

LIEU: Hôpital Civil, Malaga.

DURÉE: 1'55''

**RÉSUMÉ:** Après quinze ans de travail, des chercheurs de l'Hôpital Régional de Malaga et de l'Institut de Recherche Biomédicale de Malaga (IBIMA) ont développé un médicament pour traiter le syndrome de l'X Fragile. L'Agence Européenne du Médicament a décerné le statut de médicament orphelin à ce produit, ayant 65% d'efficacité durant les essais cliniques réalisés.

### VTR:

Ces deux femmes ont une chose en commun. Les deux sont mères d'enfants atteints du syndrome de l'X Fragile, et elles font toutes les deux parties avec leurs enfants des essais clinique de la part de chercheurs de l'Hôpital Régional de Malaga et qui a abouti sur le développement d'un médicament pour traiter cette maladie.

**Ana Pérez Cecilio**  
Mère enfant  
Syndrome X Fragile

*"Avant il ne parlait pas, et maintenant il parle. Alors le médicament peut apporte beaucoup d'améliorations dans ce sens. C'est très bien".*

**Ana Pérez Picón**  
Mère enfant  
Syndrome X Fragile

*"Je veux réellement les remercier parce que le changement chez ma fille est incroyable. Surtout au niveau du langage, l'hyperactivité qu'elle a".*

Le syndrome de l'X Fragile est une maladie rare héréditaire qui occasionne un handicap intellectuel avec un ample éventail de symptômes. Le médicament développé présente 65% d'efficacité.

**Yolanda de Diego**  
Coordnatrice de la Recherche

*"Dans la population d'entre 6 et 18 ans il existe une amélioration significative au niveau cognitif, pour le langage, et pour le comportement, ce qui peut signifier un progrès important parce que jusqu'à maintenant ces patients n'avaient pas de médicaments effectifs ou de traitement spécifique".*

Les essais cliniques ont été menés sur 100 patients dans toute l'Espagne. L'Agence Européenne du Médicament a décerné le statut de médicament orphelin à ce produit. La prévalence de cette maladie chez les hommes est d'un cas sur deux mille cinq cent personnes, et chez les femmes d'un sur quatre milles.

**Lucía Pérez**  
Responsable Essais cliniques

*"Nous avons appris que le syndrome de l'X Fragile apparait chez les grandes familles qui nous aident beaucoup dans notre recherche".*

**Ana Pérez Picón**  
Mère enfant Syndrome X Fragile

*"Ce que cela représente non seulement pour ma famille, qui est fondamentale, mais aussi pour le reste des affectés".*

Ces chercheurs n'en resteront pas là car ils travaillent déjà pour pouvoir continuer leurs recherches et améliorer encore plus les symptômes de ces patients. Une entreprise sera chargée de commercialiser le médicament, qui sera disponible normalement fin 2017.