

**Journée mondiale de l'hémophilie 2024**  
**« Accès équitable pour tous : reconnaître tous les troubles de la coagulation »**

Le 17 avril 2024, la communauté mondiale des troubles de la coagulation se réunira une nouvelle fois pour célébrer la Journée mondiale de l'hémophilie. Cette année, le thème choisi est « Accès équitable pour tous : pour tous les troubles de la coagulation ». La vision de la Fédération mondiale de l'hémophilie (FMH d'un Traitement pour tous est celle d'un monde où toutes les personnes atteintes de troubles héréditaires de la coagulation auraient accès aux soins, quels que soient le type de trouble de la coagulation dont elles sont atteintes, leur sexe, leur âge ou leur lieu de résidence. En avril prochain, rendons hommage à notre communauté et continuons à œuvrer pour un monde où toute personne atteinte d'hémophilie A ou B, de la maladie de Willebrand ou de tout autre trouble de la coagulation a accès à un diagnostic, à un traitement et à une prise en charge complète

« Il fut un temps où lorsque l'on disait « trouble de la coagulation », les gens comprenaient « homme atteint d'hémophilie ». Ces dernières années, le monde a commencé à comprendre qu'être atteint d'un trouble de la coagulation signifiait bien plus que cela. Par « trouble de la coagulation », on entend l'hémophilie A ou B, la maladie de Willebrand mais également d'autres troubles. Il s'agit d'hommes, de femmes, de garçons et de filles. Nous englobons aussi les parents et les amis qui soutiennent la personne atteinte d'un trouble de la coagulation. En bref, par « trouble de la coagulation », nous faisons référence à toute une communauté - une communauté qui mérite d'être saluée et qui a besoin de notre soutien. Joignez-vous à nous le 17 avril 2024 pour montrer au monde que l'accès équitable pour tous vous tient particulièrement à cœur. »

—Cesar Garrido, président de la FMH

Il existe de nombreuses façons de sensibiliser le grand public à la question des troubles de la coagulation, aussi bien dans votre communauté que dans le monde entier. Que vous soyez personnellement atteint d'un trouble de la coagulation, une organisation nationale membre (ONM) ou un professionnel de santé, voici quelques pistes de travail :

- **Contactez** votre ONM pour savoir comment vous et d'autres membres de l'ONM pouvez collaborer lors de la Journée mondiale de l'hémophilie
- **Participez** à la campagne Éclairez tout en rouge ! de la Journée mondiale de l'hémophilie. L'année dernière, des milliers de personnes dans le monde entier ont manifesté leur soutien en illuminant en rouge plus de 150 lieux emblématiques aux quatre coins du monde.
- **Militez** sur le plan local en utilisant le matériel de la Journée mondiale de l'hémophilie de la FMH, notamment notre modèle de lettre, et sensibilisez les élus et les ministres de la santé
- **Soutenez** nos efforts de plaidoyer au niveau mondial et participez à ce que nous construisons aujourd'hui pour les générations futures en faisant un don [ici](#)
- **Partagez** votre histoire sur la façon dont votre qualité de vie - ou la qualité de vie d'une personne que vous connaissez - a changé grâce à un traitement à domicile ou un traitement prophylactique sur [wfh.org/whd](http://wfh.org/whd)
- **Communiquez sur les réseaux sociaux** en postant vos messages relatifs aux troubles héréditaires de la coagulation sur Facebook, X et LinkedIn en utilisant les mots-dièse #WorldHemophiliaDay, #WHD2024 et #LightItUpRed
- **Téléchargez** des ressources telles que des affiches et des bannières destinées aux réseaux sociaux sur [wfh.org/whd](http://wfh.org/whd) pour vous aider à bâtir votre campagne pour la Journée mondiale de l'hémophilie
- **Organisez** un événement communautaire, un webinar, une table ronde ou une réunion publique et invitez les représentants élus à en apprendre davantage sur votre travail et à rencontrer la communauté

- **Passez à l'action** et utilisez le matériel fourni pour la Journée mondiale de l'hémophilie de la FMH pour envoyer une lettre aux décideurs locaux, organiser des réunions avec les élus et les ministres de la santé et communiquer avec les médias locaux
- **Envoyez** photos, commentaires ou questions à la FMH à l'adresse suivante : [communications@wfh.org](mailto:communications@wfh.org)

Pour en savoir plus sur la Journée mondiale de l'hémophilie, rendez-vous sur [wfh.org/world-hemophilia-day](http://wfh.org/world-hemophilia-day).

*La FMH tient à remercier les contributeurs de la Journée mondiale de l'hémophilie 2024 pour leur soutien financier sans faille : Bayer, BioMarin Pharmaceutical Inc., Biotest, CSL Behring, F. Hoffman-La Roche Ltd, GC Pharma, Grifols, Kedrion, LFB S.A, Novo Nordisk, Octapharma, Pfizer, Sanofi, Sobi, Spark Therapeutics et Takeda*

### **À propos des troubles de la coagulation**

Chez les personnes atteintes de troubles de la coagulation tels que l'hémophilie A ou B, ou la maladie de Willebrand, le sang ne se coagule pas correctement, de sorte que les saignements peuvent durer plus longtemps que la normale, et certaines personnes peuvent présenter des saignements spontanés dans les articulations, les muscles ou d'autres parties de leur corps, ce qui peut entraîner des problèmes de développement et de mobilité permanente.

### **À propos de la Fédération mondiale de l'hémophilie**

La Fédération mondiale de l'hémophilie (FMH) est une organisation à but non lucratif qui se consacre à l'amélioration et au maintien de la prise en charge des personnes atteintes de troubles héréditaires de la coagulation dans le monde entier. Nous travaillons en partenariat avec les professionnels de santé, les gouvernements et notre réseau mondial d'organisations nationales membres (ONM) dans 147 pays. Nous fournissons à nos ONM et aux professionnels de santé les connaissances et les outils dont ils ont besoin pour identifier, soutenir et traiter les personnes atteintes de troubles de la coagulation dans leurs communautés, tout en promouvant la défense des intérêts et la collaboration à l'échelle mondiale pour atteindre nos objectifs communs.

Notre vision du Traitement pour tous est celle d'un monde où toutes les personnes atteintes de troubles héréditaires de la coagulation auraient accès aux soins, quels que soient le type de trouble de la coagulation dont elles sont atteintes, leur sexe, leur âge ou leur lieu de résidence. Notre mission est d'améliorer et de pérenniser l'offre de soins destinés aux personnes atteintes de troubles héréditaires de la coagulation dans le monde entier.

Pour en savoir plus sur la FMH, rendez-vous sur [www.wfh.org](http://www.wfh.org).