

Tu as envie de participer comme Emma ?

Alors parles-en à ton médecin



Pour plus d'informations, allez sur le site web du réseau européen dédié à la recherche clinique sur la mucoviscidose, l'ECFS-CTN:
<http://www.ecfs.eu/ctn>

Emma participe à la recherche sur la mucoviscidose





Bonjour!
Je m'appelle Emma
et j'ai la
mucoviscidose!



Tu sais peut-être que ça veut dire que je dois prendre beaucoup de médicaments! Je dois aussi aller à l'hôpital plusieurs fois par an. Tu sais ce que mon docteur m'a dit la dernière fois?

Certains docteurs s'appellent des chercheurs et ils essayent d'inventer des nouveaux médicaments plus efficaces contre la mucoviscidose. Ils doivent d'abord faire beaucoup d'expériences dans leurs laboratoires. Ils appellent ça faire de la recherche.



Et là, mon docteur m'a demandé si je voulais participer à l'étape suivante de la recherche! Je dois vérifier si je me sens mieux avec un nouveau médicament.

Emma participe à la recherche sur la mucoviscidose



Il a dit que d'autres enfants dans d'autres pays (même en Italie où j'ai passé mes vacances!) allaient aussi l'essayer. Mes parents ont posé plein de questions au docteur. A la fin, ils m'ont demandé si je voulais essayer ce nouveau médicament.

Ils m'ont dit qu'il faudrait que je vienne plus souvent à l'hôpital. Ce qui ne m'a pas trop plu, c'est que le docteur a dit que je devrais avoir des prises de sang de temps en temps. Mais il a expliqué qu'il verrait dans mon sang si je suis bien avec ce nouveau médicament. (Peut-être que mon sang va prendre l'avion pour aller être examiné dans un laboratoire spécial!).



Alors j'ai décidé de dire oui!

J'espère que ce nouveau médicament va bien marcher et qu'il va aider d'autres enfants avec la mucoviscidose à aller mieux.

Pourquoi tu ne demandes pas toi aussi si tu peux essayer un nouveau médicament?