

MYASTHÉNIE GRAVE:

UN PARCOURS CANADIEN VERS LE DIAGNOSTIC

ON ESTIME QUE PLUS DE **10,000** CANADIENS SONT TOUCHÉS PAR LA MYASTHÉNIE GRAVE ET LE CHEMIN VERS LE DIAGNOSTIC EST SOUVENT FRUSTRANT ET LONG.

POUR PLUS D'INFORMATIONS ET DE SOUTIEN, VEUILLEZ NOUS RENDRE VISITE SUR **mgcanada.org**

DÉBUT DES SYMPTÔMES

- La personne commence à ressentir les premiers symptômes.
- Finalement, alors que les symptômes s'aggravent, la personne est incitée à consulter un médecin.

PRÉ-DIAGNOSTIC

- Les individus peuvent être confrontés au déni médical de la part des professionnels de la santé.
- Les individus seront souvent référés à des spécialistes et soumis à des tests fréquents.

DIAGNOSTIC

- Les patients subiront une évaluation de leur historique médical, des examens physiques, des tests diagnostiques pour des anticorps spécifiques, ainsi que des études neurophysiologiques et d'imagerie.
- En moyenne, il peut falloir 5 ans à une personne pour recevoir un diagnostic correct de MG, et elle vivra généralement de multiples erreurs de diagnostic.

TRAITEMENT

- Les professionnels de la santé spécialisés dans la MG prescriront des médicaments.
- Il n'existe actuellement aucun remède contre la MG et les traitements peuvent être lents à agir – il peut falloir plusieurs mois, voire des années, avant de constater des améliorations.

POST-DIAGNOSTIC

- La faiblesse musculaire peut être instable, fluctuante et imprévisible – le soutien émotionnel et psychologique est important.
- Le développement de stratégies d'adaptation avec la famille et les aidants pour gérer les fluctuations est essentiel pour la qualité de vie des patients atteints de MG.

EN MOYENNE, LES PATIENTS CONSULTERONT 7 SPÉCIALISTES DIFFÉRENTS AVANT DE RECEVOIR UN DIAGNOSTIC DE MG.

LES SYMPTÔMES DE LA MG PEUVENT VARIER CONSIDÉRABLEMENT D'UNE PERSONNE À L'AUTRE ET PEUVENT IMITER CEUX D'AUTRES TROUBLES NEUROMUSCULAIRES, MALADIES AUTO-IMMUNES OU MÊME CONDITIONS NON NEUROMUSCULAIRES.