

# Les sénateurs américains Susan Collins (R-ME) et Tina Smith (D-MN) ont annoncé que le projet de loi pour lutter contre Lyme et d'autres maladies transmises par les tiques est adopté

Communiqués de presse

19/12/2019 - 15:43

**Washington, DC** - Les sénateurs américains Susan Collins (R-ME) et Tina Smith (D-MN) ont annoncé que la législation qu'ils avaient rédigée pour améliorer la recherche, la prévention, le diagnostic et le traitement des maladies transmises par les tiques a été adoptée par le Sénat aujourd'hui dans le cadre du paquet des crédits ouverts. La législation se dirige maintenant vers le bureau du président pour être promulguée.

*Le Kay Hagan Tick Act* rassemble les efforts déployés pour faire face à la menace alarmante pour la santé publique posée par la maladie de Lyme et d'autres maladies transmises par les tiques, qui sont passées exponentiellement d'environ 30 000 cas en 2003 à environ 450 000 l'an dernier. Les sénateurs Collins et Smith ont rebaptisés le projet de loi en l'honneur de l'ancien sénateur Kay Hagan, qui est décédé le 28 Octobre e 2019, en raison de complications de la maladie transmise par les tiques connue sous le nom du virus Powassan.

Dans le seul Maine, il y a eu environ 1 400 nouveaux cas de maladie de Lyme en 2018, une forte augmentation par rapport aux 752 cas en 2010. Beaucoup trop d'Américains atteints de la maladie de Lyme vivent une odyssee diagnostique complexe qui prend des mois, voire des années, tout en souffrant de graves et débilitants. symptômes. En plus du bilan physique et émotionnel de la maladie de Lyme, elle est également coûteuse. Les coûts médicaux de la maladie de Lyme sont estimés à 1,3 milliard de dollars par an. Lorsque l'on tient compte des frais médicaux indirects, y compris la perte de travail, les coûts annuels montent à 75 milliards de dollars par an.

«L'adoption par le Congrès du *Tick Act* est une victoire majeure pour les centaines de milliers d'Américains qui contractent la maladie de Lyme et d'autres maladies transmises par les tiques chaque année. Je suis reconnaissant envers les innombrables défenseurs qui ont partagé leurs luttes contre ces maladies et exprimé le besoin urgent de ce projet de loi bipartite complet », a **déclaré le sénateur Collins**. «Avec un effort national que la *loi sur les tiques* établirait, nous pouvons ralentir la propagation de ces maladies dévastatrices transmises par les tiques et protéger notre santé.»

«J'ai dit que, pour la santé et le bien-être des Américains, nous devons faire franchir la ligne d'arrivée à ce projet de loi, a **déclaré le sénateur Smith**. «Le nombre de cas de maladie de Lyme est en augmentation, et nous devons y remédier afin que les Minnesotans puissent continuer à profiter du temps passé à explorer nos parcs, à nager et à faire du bateau dans nos lacs et à faire des randonnées dans nos forêts en toute sécurité.»

«J'ai été diagnostiquée à tort par 23 médecins et spécialistes à hauteur de 250 000 \$ avant d'obtenir un diagnostic officiel et un traitement approprié», a **déclaré Paula Jackson Jones, présidente et**

**cofondatrice de Midcoast Lyme Disease Support & Education.** «La promulgation de la *loi sur les tiques* que le sénateur Collins a introduite fournira une bouée de sauvetage non seulement aux patients, mais aussi aux fournisseurs de soins médicaux. Avec des fonds disponibles pour la recherche et l'éducation, nous pouvons mettre les fournisseurs de soins de santé sur la même longueur d'onde non seulement avec des outils de diagnostic améliorés, mais aussi des options de traitement meilleures et plus efficaces pour leurs patients. Avec la *Tick Act* et le soutien du sénateur Collins à Washington, nous pouvons endiguer la menace croissante des maladies transmises par les tiques. »

"Lyme est une maladie frustrante et débilitante, mais c'est un problème que nous pouvons résoudre", a **déclaré Bonnie Crater, cofondatrice et membre du conseil d'administration du Center for Lyme Action.** «Ce dont nous avons besoin, c'est d'un effort dévoué et soutenu de la part du gouvernement fédéral pour faire face à cette menace grandissante pour la santé publique. La législation des sénateurs Collins et Smith, la *Kay Hagan Tick Act* est une merveilleuse première étape et est soutenue par plus de 150 fondations et associations de Lyme dans le monde. États Unis."

«La maladie de Lyme et d'autres agents pathogènes transmis par les tiques continuent d'avoir des impacts importants sur la santé publique dans le Maine et dans une grande partie des États-Unis. L'avancement de la *Kay Hagan Tick Act* marque l'engagement du Congrès à lutter contre les menaces associées aux tiques et à consacrer des ressources à la gestion des maladies transmises par les tiques à l'échelle nationale. Cette approche coordonnée, axée sur la recherche et l'éducation, sera essentielle pour réduire les graves charges sanitaires et financières associées aux maladies transmises par les tiques », a **déclaré James F. Dill, PhD, spécialiste de la lutte antiparasitaire et coordinateur, laboratoire de diagnostic et de recherche à l'Université. du Maine Cooperative Extension.**

«Nous tous, à Global Lyme Alliance, remercions sincèrement les sénateurs Susan Collins et Tina Smith pour leur dévouement à changer l'issue des patients souffrant. Cela a été long pour beaucoup d'entre eux, en particulier les enfants qui ont été forcés de grandir avec cette maladie médicale mal diagnostiquée et traitée. Les patients ont besoin de vraies solutions, que le *Kay Hagan Tick Act* apportera! », a **déclaré Scott Santarella, PDG, Global Lyme Alliance.**

"Ma vie a changé pour toujours à 6 ans lorsque j'ai été mordue par une tique l'été après la première année", a **déclaré Olivia Goodreau, 15 ans, fondatrice de la LivLyme Foundation et de TickTracker** . "Les enfants sont particulièrement vulnérables aux maladies transmises par les tiques, mais tout le monde est à risque. Je suis très reconnaissant à la sénatrice Susan Collins, à son personnel, aux incroyables défenseurs de Lyme et à tous ceux qui se sont battus pour l'adoption du *Kay Hagan Tick Act* qui sauvera des vies en sensibilisant et en soutenant la détection, le diagnostic et le traitement précoces. »

«J'ai reçu un diagnostic de maladie de Lyme à l'été 1986, à l'âge de 14 ans. Depuis lors, ma vie n'a plus jamais été la même. J'ai développé la paralysie de Bell qui a paralysé la moitié de mon visage, un souffle cardiaque et de nombreux autres symptômes. À ce jour, je continue de lutter contre cette maladie », a **déclaré Heather Hearst, fondatrice du projet Lyme dans le Maine et membre du conseil consultatif de la Bay Area Lyme Foundation.** «Au fil des ans, j'ai vu Lyme passer de quelque chose de rare et inconnu à une menace qui a affecté des milliers de Mainers, dont beaucoup souffrent désormais de problèmes de santé chroniques. Avec le *Kay Hagan Tick Act*, nous pouvons enfin mettre un terme à la souffrance et ralentir la propagation des maladies transmises par les tiques. Je suis très

reconnaissant au sénateur Collins, au sénateur Smith et à la coalition bipartite qui a travaillé ensemble pour en faire une priorité nationale »

Une approche à trois volets du *Tick Act* :

1. **Exiger que le ministère de la Santé et des Services sociaux (HHS) élabore une stratégie nationale.** Cela aiderait à élargir la recherche, à améliorer les tests et les traitements et à coordonner les efforts communs entre les agences fédérales, y compris avec le DOD, l'USDA, l'EPA, la VA et les départements de l'intérieur et de la sécurité intérieure
2. **Réautoriser les centres régionaux d'excellence en maladies à transmission vectorielle pendant cinq ans à 10 millions de dollars par an.** Le financement de ces centres, qui a été alloué en 2017, expire en 2021. Ces centres ont mené la réponse scientifique contre les maladies transmises par les tiques, qui représentent désormais 75% des maladies à transmission vectorielle aux États-Unis. New York, Californie, Floride, Texas et Wisconsin.
3. **Autoriser les subventions du CDC à 20 millions de dollars par an** qui seraient accordés aux départements de la santé de l'État pour améliorer la collecte et l'analyse des données, soutenir la détection et le diagnostic précoces, améliorer le traitement et sensibiliser. Ces prix aideraient les États à construire une infrastructure de santé publique pour Lyme et d'autres maladies à tiques et à transmission vectorielle et à amplifier leurs initiatives grâce à des partenariats public-privé.

En septembre, le sénateur Collins, président du comité sur le vieillissement, a [convoqué une audition](#) sur le [terrain](#) au laboratoire de recherche et de diagnostic coopératif de l'Université du Maine à Orono, où des experts et des témoins ont discuté de la nécessité cruciale d'adopter la *loi sur les tiques* .

En 2016, le Congrès a franchi une étape cruciale avec la promulgation de la *loi sur le traitement du 21e siècle*, qui a créé un groupe de travail fédéral sur les maladies transmises par les tiques. Ce groupe de travail a publié son premier rapport en novembre 2018, qui a formulé plusieurs recommandations pour les prochaines étapes. Compte tenu des conclusions de ce rapport, cette loi met en pratique les principales recommandations.

Le *Tick Act* est soutenu par plus de 155 organisations, dont le Center for Lyme Action, l'Entomological Society of America, la National Association of Vector-Borne Disease Control Officials, la National Association of County and City Health Officials, Midcoast Lyme Disease Support & Education Organisation dans le Maine, le Northeast Regional Center for Excellence in Vector Borne Diseases, la LivLyme Foundation, la Global Lyme Alliance et The Avril Lavigne Foundation.

Les sénateurs Collins et Smith's *Tick Act* ont été coparrainés par 32 sénateurs, dont les sénateurs Shelley Moore Capito (R-WV), Richard Blumenthal (D-CT), Cindy Hyde-Smith (R-MS), Christopher Murphy

(D-CT), John Boozman (R-AR), Margaret Hassan (D-NH), Angus King (I-ME), Mike Braun (R-IN), Bernie Sanders (I-VT), Cory Gardner (R-CO), Diane Feinstein (D -CA), Thom Tillis (R- NC), Elizabeth Warren (D-MA), Richard Burr (R-NC), Chuck Schumer (D-NY), Johnny Isakson (R-GA), Patty Murray (D-WA ), Kirsten Gillibrand (D-NY), Tammy Baldwin (D-WI), Jeanne Shaheen (D-NH), Bob Menendez (D-NJ), Josh Hawley (R-MO), Tom Cotton (R-AR), Debbie Stabenow (D-MI), Bill Cassidy (R-LA), Bob Casey (D-PA), Michael Bennet (D-CO), Gary Peters (D-MI) et Chris Van Hollen (D-MD).