

Le 10 mai 2024, Clarins et la Fondation Arthritisme s'unissent pour la journée mondiale du lupus.



Fatou Mendy, Christine Ly et Adriana Kraciuk, patientes atteintes de lupus.

A l'occasion de la Journée mondiale du lupus Clarins et la Fondation Arthritisme consolident leur engagement autour du projet "*Mieux vivre son lupus*". Cette pathologie auto-immune, touche plus de **5 millions d'individus** à l'échelle planétaire, dont près de **90% sont des femmes**, surtout des jeunes entre 15 et 45 ans. Cette initiative s'articule autour d'une mission fondamentale : soutenir, accompagner et améliorer la qualité de vie des patients. À travers des vidéos tutorielles, la Fondation souhaite favoriser l'acceptation de soi pendant les différentes phases de la maladie.

Un projet pour accompagner les patients dans la lutte contre le lupus.

Ce projet de collaboration avec Clarins, est né des difficultés que rencontrent les patients lupiques en lien avec ce caractère affichant de la maladie, avec les lésions visibles sur le visage. Arthritisme et Clarins ont ainsi rencontré et accompagné des patientes lors de journées d'échanges et ont pu compter sur trois d'entre elles, Christine Ly, Adriana Kraciuk et Fatou Mendy, pour réaliser des vidéos tutorielles.

Le 10 mai, une série de vidéos, comprenant une présentation des patientes, de leurs maladies et de l'impact que celle-ci a sur leur vie, ainsi que 11 tutoriels, sera disponible sur la page YouTube de la Fondation (@ArthritismeFondation), véhiculant un message empreint d'espoir et de bienveillance. Ces tutoriels et vidéos sont élaborés et mis à disposition pour donner des conseils bien-être, protection solaire, soin et maquillage avec une vraie notion de plaisir pour reprendre confiance en soi et savoir se mettre en valeur (hydratation, protection solaire, gestion du stress). Les équipes Make-up de Clarins vont également rencontrer et suivre des patientes dans leur quotidien pour les écouter, recueillir leurs attentes et leur apporter des conseils personnalisés. En effet, les lésions provoquées par la maladie ont un impact psychologique lourd et peuvent altérer la qualité de vie des patientes, aussi bien au niveau personnel que professionnel. Elles peuvent

entraîner un état d'anxiété, une dépréciation de l'estime de soi, avec un risque de repli. Ces difficultés peuvent alors influencer l'évolution de la maladie et l'adhérence aux traitements. En collaboration avec les équipes des centres de références des maladies auto-immunes systémiques de l'Est et du Sud-Ouest (RESO, et la filière de santé pour les maladies auto-immunes et auto-inflammatoires rare (Fai2R), ce projet porté par la Fondation Arthritisme et Clarins a pour objectif d'aider les patients à mieux vivre leur lupus mais également le personnel paramédical avec des missions directes de soutien aux patientes. Des journées de rencontre en présence du personnel médical et paramédical sont également prévues dans des centres hospitaliers en France afin de faciliter les échanges et d'apporter une assistance aux patientes.

**5 MILLIONS DE PERSONNES
DANS LE MONDE, DONT
90% de FEMMES,**

sont touchées par la maladie du lupus. Cette maladie chronique auto-immune est responsable de la production d'auto-anticorps dirigés contre des composants des propres cellules du patient.

**PLUS DE 80% DES PATIENTS
LUIQUES**

sont touchés par l'atteinte cutanée qui se caractérise par sa photosensibilité et la formation de plaques rouges au niveau du visage. C'est une maladie systémique capable de provoquer secondairement une agression de certains tissus, comme la peau ou les articulations, mais aussi d'organes comme le rein.

**LA FREQUENCE ET LA DUREE
DES PUSSEES, COMME DES
REMISSIONS, SONT
IMPREVISIBLES.**

Le lupus systémique évolue par une alternance de périodes de poussées et de phases de rémission. Les lésions érythémateuses caractéristiques de la maladie prennent l'aspect d'un masque en forme d'ailes de papillon autour des yeux, sur le nez, les pommettes ou sur d'autres zones du corps exposées au soleil comme le décolleté et les avant-bras.

La Fondation Arthritisme au cœur des recherches et des femmes.

Face à l'absence de traitements efficaces pour soulager les souffrances de sa femme, Jacques Courtin-Clarins décide de créer en 1989 l'ARP (Association de Recherche sur la Polyarthrite). En 2006, l'ARP devient la Fondation Arthritisme, reconnue d'utilité publique, elle est la principale initiative privée de financement dans le domaine des Rhumatismes et Maladies Musculo-Squelettiques (RMS). Depuis plus de 30 ans, la Fondation a joué un rôle prépondérant dans l'établissement d'une recherche française de qualité en soutenant des équipes de recherche ambitieuses qui ont contribué à 2 avancées majeures mondiales : l'établissement d'un diagnostic précoce et la découverte de nouvelles pistes thérapeutiques. Sous la présidence du Dr Olivier Courtin-Clarins, la Fondation finance la recherche sur RMS et encourage l'innovation thérapeutique. Parallèlement, elle s'engage dans l'information, la prévention et l'amélioration de la qualité de vie des patients grâce à des campagnes de communication régulières et des programmes de formation.

Rendre la vie plus belle, un engagement Clarins.

Depuis de nombreuses années, Clarins place les femmes et leur bien-être au cœur de ses engagements. Sa participation au projet "Mieux vivre son lupus" reflète son engagement à améliorer la vie des patientes et à les accompagner dans leur relation avec leur corps. En promouvant une beauté responsable, Clarins aspire à des actions durables. En effet, sa raison d'être, "rendre la vie plus belle, transmettre un monde plus beau", a été officiellement ancrée dans les statuts de l'entreprise en 2021.

