

Communiqué de presse de F.E.A.S.T. (Families Empowered and Supporting Treatment of Eating Disorders)

F.E.A.S.T. proteste contre l'usage continu de la "parentectomie" pour le traitement contre les troubles alimentaires.

Warrenton, Virginie (21 janvier 2009) – F.E.A.S.T. appelle à l'arrêt du l'usage fréquent par les cliniciens de la restriction des contacts entre enfants et famille durant l'hospitalisation des patients souffrant de troubles alimentaires.

Les parents ont souvent été blâmés d'avoir causé ou de n'avoir pu empêcher le développement de troubles alimentaires chez leurs enfants, et les traitements ont souvent utilisé une restriction des contacts entre enfants et famille, appelée parentectomie. Tandis que la science moderne indique que l'anorexie et la boulimie sont des maladies mentales que l'on peut traiter, "l'héritage de la condamnation parentale perdue en empêchant les parents de voir leurs enfants pendant l'hospitalisation", selon Laura Collins, directrice de F.E.A.S.T., une association internationale des parents d'enfants touchés par des troubles alimentaires.

Les parents d'enfants souffrant de troubles alimentaires méritent un soutien clinique pour comprendre l'envergure de la maladie de leurs enfants.

F.E.A.S.T. en appelle donc à tous les professionnels traitant les troubles alimentaires afin qu'ils:

- Laisser la famille avoir accès aux patients, comme ils le feraient pour n'importe quelle autre maladie.
- Se renseignent sur les avancées récentes dans les traitements mettant l'accent sur la participation familiale.
- Mettent de côté certains préjugés datés sur la "surparticipation" des parents.
- Incluent la famille et autres êtres chers dans le processus de soin.
- Communiquent avec la famille comme ils le feraient pour n'importe quelle autre maladie.

Selon les spécialistes:

- "Il y a très peu de circonstances en pédiatrie où les parents ne doivent avoir qu'un accès restreint à leurs enfants, peu importe le diagnostic...Les parents sont une partie essentielle de l'équipe, sans laquelle il ne peut y avoir aucune réelle guérison" (Dr. Julie O'Toole, Clinique Kartini, Etats-Unis).
- "Les parents doivent être une partie de l'équipe soignante. On doit leur attribuer valeur et respect et leur donner la connaissance dont ils auront besoin afin de prendre d'importantes décisions concernant la santé de leur enfant" (Kitty Westin, Fondation Anna Westin, Etats-Unis).
- "Les parents font partie de la solution, pas du problème. Si le travail accompli à l'hôpital peut être maintenu post-sortie, il ne peut l'être que si les parents sont actifs dès le premier jour" (Joy Jacobs, JD, PhD, Healthy Bites, Etats-Unis)



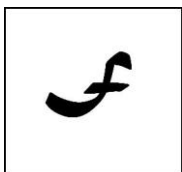
Families Empowered and Supporting Treatment of Eating Disorders
F.E.A.S.T.

P.O. Box 331, Warrenton VA 20186 USA
(540) 227-8518 www.F.E.A.S.T.-ED.org

- Les parents se sentent engloutis et impuissants face à une maladie qui prend le contrôle de leur vie, et ceci est amplifié par le fait d’être exclus par certains cliniciens. Les professionnels et cliniciens se battent contre une maladie difficile, et certains ont toujours l’opinion dépassée que les parents créent plus de problèmes qu’ils n’en résolvent (Susan Ringwood, beat, Royaume-Uni).
- “Je pense que la culpabilité des parents est amplifiée quand les professionnels les mettent de côté car cela implique qu’ils sont à la source de la maladie de leur enfant” (membre du comité parental de F.E.A.S.T.).

Families Empowered and Supporting Treatment of Eating Disorders (F.E.A.S.T.) is an international organization of parents of eating disorder patients.
www.F.E.A.S.T.-ED.org

Contact: Laura Collins, Directrice
Laura@F.E.A.S.T.-ED.org
1-540-227-8518 (USA)



Families Empowered and Supporting Treatment of Eating Disorders
F.E.A.S.T.

P.O. Box 331, Warrenton VA 20186 USA
(540) 227-8518 www.F.E.A.S.T.-ED.org