

Le *Belgian Stroke Council*, le *Belgian Brain Council*, l'*European Brain Council* et l'association de patients *Hersenletsel Liga* s'inquiètent de l'absence à ce jour d'un registre national des AVC en Belgique.

L'AVC représente la première cause de handicap chez l'adulte, la 2^{ème} cause de démence et la 2^{ème} cause de mortalité (la 1^{ère} chez la femme).

Un registre national, comme il en existe dans la plupart des pays de l'Union Européenne (UE), permet aux différents intervenants (établissements hospitaliers, médecins de 1^{ère} et de 2^{ème} ligne et paramédicaux impliqués) d'évaluer constamment la qualité de la prise en charge des AVC. Sans cette évaluation, les patients belges peuvent être traités de façon très différente d'un hôpital à l'autre, sans que personne (institution, médecin, patient..) ne puisse analyser objectivement la qualité des soins reçus.

L'absence d'un tel registre empêche la Belgique de communiquer, comme il était normalement prévu de le faire aujourd'hui, les données demandées aux responsables du « plan d'action AVC pour l'Europe » (*Stroke Action Plan Europe 2018-2030*). En 2019 déjà, la Belgique avait été le seul pays, avec la Biélorussie, parmi 44 autres pays européens (UE et hors-UE), à ne pas pouvoir communiquer ses données nationales complètes concernant la prise en charge des AVC (*European Stroke Journal 2019, 4(1), 13-28*).

Il est urgent que les autorités résolvent ce problème à la hauteur de l'importance qu'il revêt. Le *Belgian Stroke Council*, le *Belgian Brain Council*, l'*European Brain Council* et l'association de patients *Hersenletsel Liga* demandent dès lors la mise en place de tout le support nécessaire à la création d'un tel registre.

De *Belgian Stroke Council*, de *Belgian Brain Council*, de *European Brain Council* en de *Hersenletsel Liga* zijn bezorgd omdat we tot op heden niet beschikken over een nationaal beroerteregister.

Beroerte is de belangrijkste oorzaak van handicap bij volwassenen, de tweede oorzaak van dementie en van overlijden (de eerste bij vrouwen).

Een nationaal beroerteregister, zoals dat in de meeste landen van de Europese Unie (EU) bestaat, stelt de verschillende belanghebbenden (ziekenhuizen, eerstelijns- en tweedelijnsartsen en betrokken paramedici) in staat de kwaliteit van de beroertezorg voortdurend te evalueren. Zonder deze evaluatie, kunnen Belgische patiënten zeer verschillend worden behandeld in het ene t.o.v. het andere ziekenhuis, zonder dat iemand (instelling, arts, patiënt, enz.) de kwaliteit van de ontvangen zorg objectief kan analyseren.

"Beroerte actieplan Europa" (*Stroke action Plan Europe 2018-2030*) wil de kwaliteit van beroertezorg doorheen alle landen van Europa verbeteren, en vraagt daarom alle landen hun gegevens rond beroertezorg tegen vandaag door te sturen. Jammer genoeg, kan België geen data aanleveren. Reeds in 2019 was België het enige land, samen met Wit-Rusland, van 44 Europese landen (EU en niet-EU) dat geen volledige gegevens kon aanleveren over het nationaal beroertebeleid (*European Stroke Journal 2019, 4(1), 13-28*).

Het is de hoogste tijd dat de autoriteiten dit probleem oplossen. De *Belgian Stroke Council*, de *Belgian Brain Council*, de *European Brain Council* en de *Hersenletsel Liga* vragen dan ook alle nodige steun voor de oprichting van een dergelijk beroerteregister.