



## Soutenons Evelyne sur le chemin de la guérison.

Evelyne vit en Allemagne lorsque, à 31 ans, elle découvre qu'elle est atteinte de la lèpre. C'est alors le gouffre. Comment, pourquoi ? Les questions se bousculent dans sa tête tandis que les traces se font de plus en plus visibles et douloureuses sur son corps. Evelyne a grandi à Bahia au Brésil, mais jamais elle n'avait entendu parler de cette maladie. C'est sa mère qui, suite à une émission de télé, fait le lien.

Après le choc de la nouvelle, Evelyne doit affronter l'incrédulité des médecins, la peur des services sociaux, les fortes résistances de l'administration allemande qui ne veut pas entrer en matière sur une maladie censée être éradiquée depuis longtemps. Avec le soutien de son mari et de ses proches, Evelyne réussit non sans peine à impliquer son assurance dans les soins et surtout dans la réhabilitation. Car si la maladie et son caractère contagieux sont très faciles à stopper, les séquelles restent à vie : zones devenues irrémédiablement insensibles, avec

pourtant des poussées très douloureuses, paralysies partielles, atteintes nerveuses graves...

Aujourd'hui, Evelyne vient de finir sa formation en recherche de fonds et travaille dans une ONG. Surtout, elle vient de terminer un livre sur son incroyable expérience. « Il fallait que je partage ce que je vivais. C'est pour moi une manière d'exorciser ma douleur, de la chasser. C'est aussi très important de pouvoir faire connaître aux autres mes souffrances, de savoir que je ne suis pas seule. Cela me permet de tenir. »

« Ceux qui ont pu lire mon livre sont très surpris de savoir que cette maladie existe toujours, ils n'ont aucune idée des symptômes et des conséquences. Je dois constamment faire attention à ne pas me blesser sur les zones devenues insensibles. Je dois prendre grand soin de ma peau, de mes yeux, de mes muscles. »

Au delà des souffrances physiques, Evelyne doit apprendre à vivre avec le regard des autres, leurs questions, leur

dégoût parfois. « Avant, lorsque l'on me demandait pourquoi je porte tout le temps des lunettes noires, je répondais que j'avais la lèpre. Mais les explications devenaient interminables, maintenant je n'en parle qu'à mes proches. » Le plus dur pour elle, c'est « d'affronter l'ignorance des autres, notamment des médecins. »

« Il est essentiel que cette maladie soit mieux connue, et que les personnes atteintes puissent bénéficier de réhabilitation physique, psychique et sociale. On se sent tellement seul. En Allemagne, j'ai été très bien accompagnée, j'ai eu un support psychologique. Mais je n'ose imaginer comment je l'aurais vécu au Brésil. J'espère que la sortie du livre constituera une étape dans ce long parcours. »

La Fondation **CIOMAL** souhaite soutenir Evelyne dans sa démarche. Les premiers **1000 CHF** recueillis serviront à la publication de son livre.

Merci pour votre précieux soutien.



CIOMAL

28 A. ch. du Petit-Saconnex  
CH - 1209 GENEVE  
TEL +41 (0)22 733 22 52  
FAX +41 (0)22 734 00 60  
www.ciomal.ch - info@ciomal.ch

LUTTE CONTRE LA

LÈPRE



Le CIOMAL est certifié par le ZEWO



CIOMAL

28 A. ch. du Petit-Saconnex  
CH - 1209 GENEVE  
TEL +41 (0)22 733 22 52  
FAX +41 (0)22 734 00 60  
www.ciomal.ch - info@ciomal.ch

Pour vos versements postaux :  
n° CCP 12-13717-1