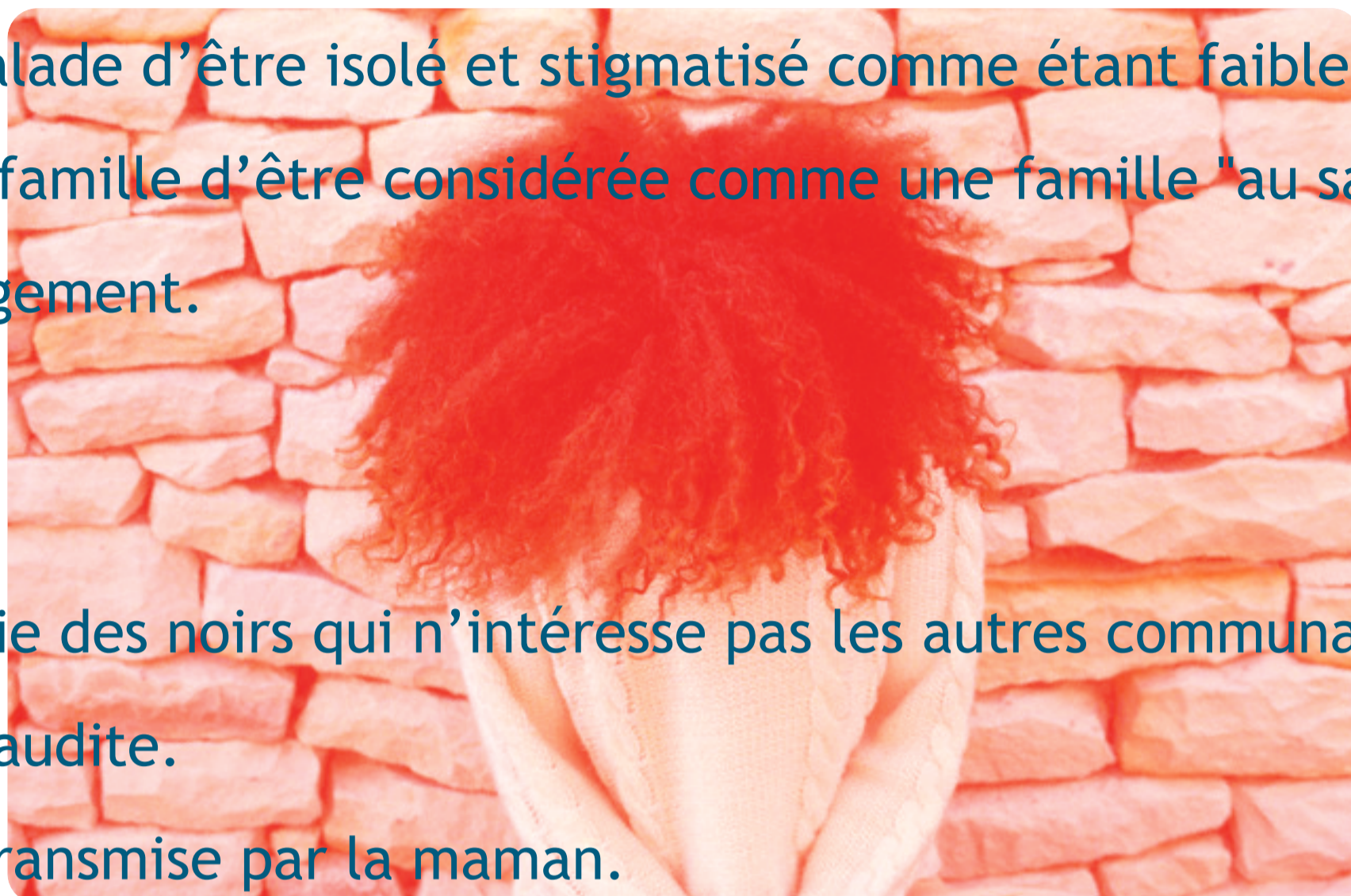


POURQUOI NE PARLE-T-ON PAS ENCORE ASSEZ DE LA DRÉPANOCYTOSE?

Les tabous, les craintes et les idées reçues autour de la maladie

- > Le silence face à la peur et la souffrance des malades et de leurs familles.
- > La crainte du malade d'être isolé et stigmatisé comme étant faible et imparfait.
- > La crainte de la famille d'être considérée comme une famille "au sang déficient".
- > La crainte du jugement.
- > La fatalité.
- > La résignation.
- > C'est une maladie des noirs qui n'intéresse pas les autres communautés.
- > La famille est maudite.
- > La maladie est transmise par la maman.
- > Le malade est ensorcelé, ainsi que sa famille.



POURQUOI PARLER DE LA DRÉPANOCYTOSE?

1. Parce qu'aujourd'hui, bien que la drépanocytose, SS, anémie falciforme soit la maladie génétique la plus répandue en Belgique et en France, elle n'en reste pas moins la plus méconnue.

2. Parce que la drépanocytose est un problème de santé publique qui tend à s'amplifier du fait de sa méconnaissance et d'un manque d'attention.

3. Parce que 1 enfant sur 1 800 est né en 2005 porteur de cette maladie.

4. Parce que nous souhaitons interpeller les politiques et le monde médical sur la nécessité d'accorder plus de moyens pour la prévention, le soutien et l'accompagnement des drépanocytaires et de leurs familles.

5. Parce qu'il est nécessaire d'allouer plus de moyens pour la recherche de traitements contre la drépanocytose et que ces traitements soient accessibles à tous.