

EN ACTION

N° 2 | 2020



Mission Lèpre
Suisse

- Spécial Coronavirus
- Extraits du rapport annuel
- L'histoire de Nagammal

La Mission Évangélique contre la lèpre

est une organisation humanitaire chrétienne engagée dans l'élimination des causes et des conséquences de la lèpre. Elle a pour but la guérison et la réhabilitation des plus démunis.

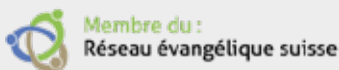
L'Association est exonérée d'impôts. Les dons peuvent être déduits du revenu imposable.

Si les dons pour un projet spécifique dépassent ce qui est budgété, ils seront attribués à des projets similaires conformément à nos statuts.

La Mission Évangélique contre la lèpre est certifiée par ZEW0 depuis 1992.

Le label de qualité atteste:

- d'un usage conforme au but, économique et performant de vos dons
- d'informations transparentes et de comptes annuels significatifs
- de structures de contrôle indépendantes et appropriées
- d'une communication sincère et d'une collecte équitable des fonds



Membre du:
Réseau évangélique suisse

Mission Évangélique contre la lèpre

Route de Denges 38 | 1027 Lonay
Tél. 021 801 50 81
info@missionlepre.ch
www.missionlepre.ch

CCP : 10-4835-5

IBAN : CH44 0900 0000 1000 4835 5

En Action

Magazine d'information pour les membres et les donateurs
ISSN 1422-6685

Rédaction et Édition :

Anne-Claude Jonah – Mission Évangélique contre la lèpre
Mise en page : freir_lum | Sonja Räss
Impression : Jordi SA, Belp
Photos : Daniel Christiansz, Nadja Klarer, Markus Freudiger, Mission Lèpre Internationale



Couverture:

Nagammal a retrouvé le sourire, elle vous salue de loin

Chère lectrice, cher lecteur,

On ne peut pas faire autrement que d'en parler. Il a bouleversé notre quotidien au point où nous nous demandons si nous allons retrouver certaines habitudes qui semblaient inébranlables.

Il a déclenché une crise sans précédent qui va creuser encore davantage le fossé entre riches et pauvres.

C'est donc avec d'autant plus de détermination que nous continuons notre engagement auprès des plus pauvres parmi les pauvres, soit les personnes affectées par la lèpre.

Continuer à soutenir les personnes affectées par la lèpre

Ces temps sont difficiles voire angoissants pour vous, mais imaginez ce que vivent les personnes qui ont surmonté de terribles conséquences physiques et sociales dues à la lèpre et qui se retrouvent à nouveau isolées et sans moyen de subsistance. Les raisons ne sont pas les mêmes mais les conditions font remonter des émotions qu'elles pensaient enfouies à tout jamais.

En tant que Mission Lèpre, nous mettons tout en œuvre pour qu'elles ne soient pas oubliées mais qu'elles soient incluses dans les filières de distribution d'aide des gouvernements. Toutefois, nous avons conscience qu'elles ne vont pas toutes en bénéficier tellement les besoins sont colossaux. C'est donc plus que jamais qu'elles ont besoin de votre précieux soutien pour que nos équipes puissent continuer à se tenir à leurs côtés.

Des activités chamboulées

Certains de nos hôpitaux (notamment l'hôpital Anandaban au Népal et l'hôpital de Salur en Inde) ont été mandatés par les gouvernements pour répondre à la pandémie du Covid19 sans avoir tout le matériel de protection et de soins nécessaire.

Les équipes aident les personnes affectées par la lèpre à faire face à cette crise. Par exemple, elles réorganisent le calendrier des activités pour, dans la mesure du possible, se consacrer aux actions d'assainissement et d'hygiène.

Au fil des pages, vous trouverez des informations liées à la crise du coronavirus dans nos pays stratégiques. Vous lirez aussi des extraits de rapport d'activités liées aux soins, à la réhabilitation à base communautaire, à l'éducation et au plaidoyer, qui répondent aux besoins des personnes affectées par la lèpre et des personnes vivant avec handicaps et leur donnent les moyens de retrouver la santé, la dignité et une vie dans toute sa plénitude. Mais avant, évoquons notre Assemblée Générale qui n'a pas pu se tenir comme prévu. Comme les mesures prises par le Conseil fédéral le permettent, les membres actifs ont pu y participer par écrit.

Prenez bien soin de vous et n'oubliez pas les personnes affectées par la lèpre !

Anne-Claude Jonah



Rapport annuel 2019

Si vous souhaitez le lire dans son intégralité, vous pouvez vous rendre sur le site :

www.missionlepre.ch/rapport ou le commander dès maintenant soit par e-mail à info@missionlepre.ch ou par téléphone au 021 / 801 50 81.

Sur la couverture, vous voyez le Dr Rozario de l'hôpital DBLM à Nilphamari (Bangladesh) avec Shipon dont vous pouvez lire l'histoire ci-dessous.



Shipon peut à nouveau marcher !

La lèpre a été diagnostiquée chez Shipon il y a deux ans. Le traitement a stoppé la maladie mais n'a pas guéri les conséquences comme la déformation des mains et l'insensibilité des pieds. Orphelin de père, Shipon doit subvenir aux besoins de sa mère et sa sœur. Malgré l'évolution des handicaps, il continuait à travailler comme électricien. Une plaie à la cheville a dégénéré jusqu'à finalement aboutir à l'amputation de sa jambe gauche sous le genou. Grâce à une prothèse, il peut à nouveau marcher et retrouve l'espoir d'une vie transformée. Le Dr Rozario explique : « Nous allons opérer ses paupières pour qu'elles retrouvent leur mobilité et éviter une cécité imminente. Puis nous opérerons ses mains pour rétablir sa préhension. » ●

La lèpre et le Covid-19

Comment la connaissance de près de 150 ans de prise en charge des personnes affectées par la lèpre peut nous aider dans un monde atteint de Covid-19 ?

Le Covid-19 est une maladie virale hautement contagieuse et la lèpre est une maladie bactérienne à laquelle 95% de la population est immunisée. Bien que les deux maladies soient très différentes, les conséquences sociales se ressemblent alors que des mesures de confinement ont été préconisées et sont levées progressivement.

L'isolement injustifié en cas de lèpre est souvent dévastateur et dans le cadre de Mission Lèpre, nous œuvrons pour y mettre fin. Nous avons appris des leçons qui peuvent s'avérer utiles.

Rétablir la vérité pour endiguer la stigmatisation

Nous avons constaté que la propagation des fausses informations a des conséquences désastreuses en terme de stigmatisation et de propagation de la maladie. La sensibilisation des communautés sur les réalités de la lèpre en tant que maladie infectieuse et curable aide à diminuer la stigmatisation. De même, avec le Covid-19, être informé et suivre les conseils des autorités sanitaires et politiques aident à rester calme et en sécurité en cette période difficile.

Depuis le début de la pandémie de Covid-19, nous avons entendu des gens dire qu'ils « se sentaient comme des lépreux » en raison du confinement. Nous souhaitons apporter deux précisions :

1. Il est important de ne jamais utiliser le mot « lépreux ». C'est un terme qui réduit les gens au diagnostic qu'ils ont reçu et personne ne mérite d'être traité ainsi.
2. Comparer le COVID-19 à la lèpre est injustifié, cela perpétue l'idée fausse que la lèpre est une maladie très contagieuse.

Manifester l'amour pour faire la différence

Nous savons que l'amour et la bienveillance transforment de nombreuses vies de personnes affectées par la lèpre. Dans le travail de lutte contre la lèpre, cela signifie prendre soin des personnes en souffrance, leur procurer un traitement et les réhabiliter afin qu'elles puissent vivre dignement. Dans le cas du Covid-19, cela signifie maintenir les distances sociales et dans la mesure de nos possibilités apporter de l'aide aux personnes qui nous entourent. ●



Les personnes affectées par la lèpre face au coronavirus

Les conditions de vie précaires sont propices à la propagation du virus : de nombreuses personnes vivent sans eau courante, il leur est donc difficile de se laver les mains fréquemment. De plus l'éloignement social est totalement inaccessible dans les bidonvilles surpeuplés.

Procurer le traitement

À un moment où les moyens de transport ne sont plus en service et les systèmes de santé sont occupés à gérer une pandémie, Mission Lèpre se doit de veiller à ce que les patients atteints de lèpre continuent de recevoir leur traitement. En plus de complications, une interruption de plusieurs semaines entraînerait une reprise du traitement dès le début. Les médicaments sont fournis mois après mois et le patient est responsable de se rendre au centre de santé pour se les procurer. Cela permet au personnel de santé d'examiner le patient et d'intervenir rapidement en cas de réaction lépreuse.

Les équipes de Mission Lèpre ont demandé à ce que les patients reçoivent leur traitement pour deux à trois mois. Elles collaborent avec leurs partenaires gouvernementaux pour éviter les ruptures de stock.

Mission Lèpre est reconnaissante de pouvoir compter sur les relais communautaires qui visitent les patients tout en respectant les distances sociales et utilisent les réseaux sociaux pour partager les informations.



Soutenir et encourager à se faire aider

La plupart des personnes affectées par la lèpre et des plus démunis vivent au jour le jour, ils n'ont plus d'entrée d'argent et ont absolument besoin de nourriture. Nous craignons que les personnes qui ont une activité génératrice de revenus utilisent leur capital et que les groupes d'entraide épuisent toutes leurs économies et soient amenés à disparaître.

Dans ce contexte, Mission Lèpre encourage les responsables à faire pression auprès des gouvernements locaux pour recevoir soit des subventions, soit des colis alimentaires pour leurs membres. ●

Faire face à la crise du coronavirus

Dans les communautés, nos collaborateurs partagent les informations correctes et utiles concernant le Covid-19 afin que les bénéficiaires connaissent les symptômes, l'importance du confinement, de la distance sociale et la nécessité de se laver les mains fréquemment.



Les mesures d'hygiène et de distance sociale sont enseignées et du matériel de protection (masques et savons) est distribué dans les communautés affectées par la lèpre

Le 25 avril dernier, le comité a décidé de soutenir les groupes d'entraide afin qu'ils puissent distribuer de la nourriture à leurs membres. Un colis d'une valeur de 20 CHF aide une famille durant deux semaines. Vous souhaitez aider les plus démunis qui ont faim, utilisez le BV Soutien Spécial « Coronavirus ».

Réhabilitation à base communautaire, Dhaka

Dans les groupes d'entraide, les personnes ont la possibilité d'améliorer leurs conditions de vie ainsi que celles de leurs familles.

Les bénéficiaires sont affectés par la lèpre, vivent dans une situation de handicap et/ou de pauvreté. Dans ces groupes ils acquièrent des connaissances pratiques sur la maladie,

les soins de prise en charge personnelle, l'hygiène, la nutrition, l'éducation des enfants, les droits de l'homme et des personnes vivant avec handicaps, la gestion de l'argent et le développement de leurs initiatives de petits commerces. Ensemble, ils épargnent pour la scolarisation de leurs enfants ou pour les urgences, échangent des conseils et s'entraident pour des activités. ●

Autonomisation des personnes affectées par la lèpre au Sud Kivu

L'évaluation du projet, impliquant la communauté, a conclu que les 2 objectifs ont été globalement atteints. Toutefois en raison l'insécurité causée par des groupes armés dans le territoire de Fizi, quelques activités n'ont pas pu se faire comme prévu.

Vers zéro invalidité

Afin de traiter la lèpre au plus vite et de prévenir les invalidités, les relais communautaires (enseignants, pasteurs,...) ont appris à reconnaître les signes de la lèpre et ont orienté les cas présumés vers les centres de santé. 69 prestataires de soins ont été formés à une prise en charge efficace des cas de lèpre (diagnostic, traitements, soins). Plus du tiers des personnes venues consulter ont été sensibilisées par des émissions de radio et la distribution de 500 calendriers Mission Lèpre avec des informations utiles sur la maladie.

Vers zéro discrimination

Les personnes affectées par la lèpre participent activement à la vie communautaire dans les 24 villages ciblés. Grâce au travail de sensibilisation, les membres des communautés les intègrent plus facilement par exemple dans les salons de coiffure, chorales d'églises, comités et association de pâtisserie. Cette inclusion est renforcée grâce à une vingtaine de responsables religieux qui apportent des messages positifs sur la lèpre et qui ont proposé des accompagnements psychologiques à 32 personnes.



Dr Béa du centre hospitalier d'Idjwi fait un rapport à Sabuni Paluku, directeur de Mission Lèpre Congo

Renforcement des systèmes communautaires au Kongo Central

Le renforcement des capacités du personnel des centres de santé est essentiel mais ne suffit pas pour augmenter la détection de la lèpre et l'ulcère de Buruli. Mission Lèpre améliore aussi les connaissances par la formation de relais communautaires et la sensibilisation.

Une enquête menée auprès de 400 membres de différents villages a conclu que pour une prise en charge efficace des personnes atteintes de ces maladies, il est primordial d'impliquer tous les acteurs communautaires. ●

Autonomisation communautaire et Services lèpre dans 5 régions du Niger

L'objectif principal de ce projet est de contribuer à améliorer la qualité de vie des personnes affectées par la lèpre et des personnes vivant avec handicap par de la formation, la sensibilisation et l'aide à la réinsertion socio-économique. Une évaluation finale a mis en évidence que les activités ont fait la différence dans la vie des bénéficiaires.

L'impact au niveau de la santé

Les agents de santé ont signalé une connaissance et une confiance accrues dans la compréhension, le diagnostic et le traitement de la lèpre suite aux séances de formation et visites de supervision. La formation a été très efficace et a comblé une lacune importante.

« Durant cette campagne de dépistage, nous avons vu des personnes atteintes de maladies, infections et handicaps qui n'auraient jamais été vues. »

(Agent de santé de Tahoua)

L'impact au niveau de l'éducation

Éducation non formelle : les cours d'alphabétisation ont été essentiels pour fournir des connaissances mais aussi pour renforcer la confiance en soi des participants. Ils ont contribué de manière importante à l'estime de soi, au respect d'autrui et à l'indépendance en tant que citoyen.

La formation professionnelle a eu un impact sur les capacités des jeunes affectés par lèpre et/ou le handicap à travailler pour gagner un revenu et devenir indépendant.

Éducation formelle : les familles qui ont reçu une aide pour les frais liés à la scolarité de leurs enfants sont très reconnaissantes. Cette aide a été perçue par la communauté comme un investissement à long terme susceptible de contribuer à briser le cycle de la pauvreté.



«L'éducation est l'arme la plus puissante pour changer le monde.» Nelson Mandela

Éducation inclusive : intégrer les enfants vivant avec un handicap physique dans les classes est un défi car les gens pensent qu'ils n'ont pas besoin d'aller à l'école. Les visiteurs à domicile ont parlé aux parents du potentiel de leurs enfants et les ont encouragés à les envoyer à l'école. Pour garantir une meilleure intégration, les latrines ont été adaptées et des rampes d'accès ont été construites.

« Les gens se moquaient des personnes vivant avec handicap. Elles n'allaient pas à l'école, les gens ne les appelaient même pas par leur nom. Mais aujourd'hui ce n'est plus le cas. » (Bénéficiaire de la région de Dosso) ●

Sensibilisation et plaidoyer

La sensibilisation et le plaidoyer sont des éléments clés de notre lutte pour mettre fin à la transmission de la lèpre d'ici 2035.

La sensibilisation

Elle consiste, pour Mission Lèpre, à informer sur la lèpre pour transformer le regard et l'attitude envers les personnes affectées par la lèpre.

La vérité est l'arme la plus efficace pour combattre la peur, il est donc essentiel que les communautés soient bien informées pour éviter de stigmatiser les personnes affectées par la lèpre.

Le plaidoyer

Il est l'acte de défendre quelqu'un ou quelque chose. Dans le cadre de Mission Lèpre, cela signifie plaider en faveur des personnes atteintes de la lèpre et en faveur de davantage de ressources pour mettre fin à la maladie.

Cela peut également signifier dénoncer une loi discriminatoire ou une injustice. Pour Mission Lèpre, cela signifie faire abolir les pratiques et les lois discriminatoires à l'égard des personnes affectées par la lèpre.

Partout dans le monde, nous plaidons auprès des gouvernements locaux, des parlementaires, des gouvernements nationaux, des institutions des droits de l'homme et auprès des Nations Unies. Nous nous battons aux côtés des personnes affectées par la lèpre et cela fait une différence.

Un exemple de plaidoyer auprès des Nations Unies

Mission Lèpre a adressé une pétition, à l'occasion de la Journée mondiale de la lèpre 2019, au Conseil des droits de l'Homme de l'ONU à Genève. Elle demande notamment d'abolir 157 lois discriminatoires envers les personnes affectées par la lèpre.

Au moment de déposer la pétition, Markus Freudiger s'est entretenu avec les ambassadeurs onusiens de Hongrie, Grande-Bretagne, du Bangladesh et Népal, qui se sont montrés solidaires de cette requête.



Ram Prasad Subedi, ministre représentant de l'ambassade du Népal, a accepté de soutenir la pétition ●

Ne pas oublier les cas cachés

Dans une région reculée d'Inde, devant un abri pour chèvres où elle a trouvé refuge, est assise Nagammal. Mais comment en est-elle arrivée là ?

Lorsqu'elle avait une vingtaine d'années, elle a remarqué des taches sur son visage. Les premiers symptômes de la lèpre, selon ce qu'elle a appris suite au dépistage. Elle a en partie suivi le traitement mais ne prenait pas de précautions particulières dans son quotidien. Cela a entraîné des lésions au niveau de ses pieds et de ses mains. Malgré la lèpre, qui engendre peur et rejet, elle a épousé l'homme qu'elle aimait. Lui aussi l'aimait et il acceptait sa maladie. Leur amour était si fort qu'ils avaient tenu tête à leurs familles qui s'opposaient à leur union en raison de la différence de religion.

Après quelques années, Nagammal souffrait d'ulcères à répétition qui s'infectaient, ce qui a entraîné une aggravation de son état de santé. Elle avait de plus en plus de peine à se déplacer et était totalement dépendante de son mari.

Le décès de leur fils d'à peine un an ainsi que la pression familiale ont fini par briser leur couple. Son mari est parti, la laissant seule. Cet abandon était une tragédie pour elle ! Sa sœur, qui n'habitait pas loin, s'est un peu occupée d'elle en lui apportant de la nourriture. Mais quand la région a été frappée par de graves inondations, celle-ci a fui avec sa famille pour trouver un endroit plus sûr. Nagammal s'est retrouvée totalement isolée, rejetée de tous.



Une imprimante 3D a été utilisée pour lui confectionner des chaussures parfaitement adaptées.



Nagammal a reçu une chaise roulante et un déambulateur pour être plus autonome. Elle est tellement fière de ne plus dépendre des autres et de même apporter son aide quand elle peut.

Après plusieurs jours de désespoir, un collaborateur de Mission Lèpre s'est approché d'elle. Il n'avait pas peur de sa maladie et l'a même touchée ! C'était un geste incroyable, elle en était toute émue.

Il l'a emmenée à l'hôpital où elle a bénéficié de traitements et de soins ainsi que d'un soutien moral et spirituel. Elle a subi des opérations de chirurgie reconstructive pour ses mains et ses pieds qui l'aident à prendre soin d'elle et à se déplacer malgré les malformations qui persistent.

Nagammal faisait partie des cas cachés, une personne blâmée et mise de côté ! Aujourd'hui sa vie est transformée, elle a retrouvé l'espoir.

Elle avait entendu parler de Jésus et de ses rencontres avec les personnes affectées par la lèpre. Touchée par le soutien dont elle a bénéficié, elle nous confie : « Je sais que Jésus œuvre par l'intermédiaire des personnes impliquées dans Mission Lèpre. Je parle à Jésus plusieurs fois par jour. Parfois je lui dis que je ne me sens pas bien, je prie pour les docteurs, les infirmières et pour ma famille et mes voisins. Je sais que Dieu prend soin de nous au travers des personnes qui nous entourent, il ne veut pas seulement m'aider moi, mais d'autres aussi. »

Merci pour votre soutien envers les personnes affectées par la lèpre ; ainsi, d'autres n'auront pas à subir les mêmes difficultés que Nagammal. ●

Prénom de 8 lettres :
Elle était cachée, sa vie est transformée

| | | | | | | | | | | | | | |
|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|--------------|
| R | N | O | I | T | A | V | A | R | G | G | A | N | ABANDON |
| I | T | S | N | S | I | R | E | H | C | U | O | T | ABRI |
| O | R | N | B | I | O | R | A | T | G | I | D | R | AGGRAVATION |
| P | A | I | L | A | R | U | B | R | T | E | A | E | APPROCHER |
| S | G | O | A | E | L | A | T | A | P | A | P | J | BLÂMÉE |
| E | E | S | M | C | P | L | M | I | S | B | P | E | CACHÉS |
| S | D | M | E | I | A | R | S | T | E | A | R | T | CAS |
| E | I | R | E | T | O | T | E | E | R | N | O | E | CHÈVRES |
| D | E | D | I | F | A | S | D | M | V | D | C | E | DÉSESPOIR |
| S | S | P | L | G | S | N | N | E | E | O | H | L | DÉPISTAGE |
| M | O | A | E | A | A | I | I | N | H | N | E | O | HÔPITAL |
| H | M | S | E | H | C | A | C | T | C | L | R | S | INDE |
| E | L | U | E | S | Y | M | T | O | M | E | S | I | ISOLÉE |
| | | | | | | | | | | | | | LÈPRE |
| | | | | | | | | | | | | | MAINS |
| | | | | | | | | | | | | | MALFORMATION |
| | | | | | | | | | | | | | MARI |
| | | | | | | | | | | | | | PIEDS |
| | | | | | | | | | | | | | REJETÉE |
| | | | | | | | | | | | | | SEULE |
| | | | | | | | | | | | | | SOINS |
| | | | | | | | | | | | | | SOUTIEN |
| | | | | | | | | | | | | | SYMPTÔMES |
| | | | | | | | | | | | | | TOUCHER |
| | | | | | | | | | | | | | TRAGÉDIE |
| | | | | | | | | | | | | | TRAITEMENT |
| | | | | | | | | | | | | | ULCÈRES |



Règle du jeu

Après avoir biffé dans la grille, tous les mots de la liste ci-dessus qui se lisent horizontalement, verticalement, diagonalement (dans les deux sens), il ne restera que les lettres formant le mot caché. Vous pouvez nous faire parvenir votre réponse jusqu'au **30 juin 2020** (voir adresse page 2).

Voici les noms des gagnants du jeu dont la réponse était MALADE, nous espérons que vous ne l'êtes pas et que tout va bien pour vous :

Madame Monique Collette, Dorénaz | Monsieur René Delétrouz, Meinier | Madame Eugénie Mantel, Belfaux | Monsieur Marc Schaerer, Thônex | Madame Marie-Thérèse Uldry, Le Châtelard-près-Romont