

# EN ACTION

N° 3 | 2020



Mission Lèpre  
Suisse

- L'histoire d'Anita
- Quel héritage vais-je laisser ?
- Soutenir les acteurs de transformation
- Rapport parrainage

## 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 ZEW 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 :

Annatina Jonah, Anne-Claude Jonah –  
Mission Évangélique contre la lèpre  
Mise en page : freirum | Sonja Räss  
Impression : Jordi SA, Belp  
Photos : Tom Bradley, Collaborateurs  
de Mission Lèpre Internationale



### Couverture:

Anita travaille dans la fabrication de papier (Népal)

Chère lectrice, cher lecteur,

J'espère que vous allez bien et que la pandémie ne vous a rien volé de précieux.

**Ces quelques lignes sont avant tout l'occasion de vous remercier pour la solidarité que vous avez manifestée envers les plus démunis qui traversent une situation difficile en raison de la pandémie de Covid-19.**

Prenez connaissance, en pages 6–7, des mesures prises et de l'aide d'urgence apportée par les équipes de nos pays stratégiques grâce à la générosité de donateurs comme vous. Toutefois, vous comprendrez que pour des raisons pratiques (comme les délais de mise en page et d'impression), ces nouvelles reflètent la situation au moment de la rédaction.

Quand vous entendez parler d'hôpital, qu'est-ce que cela vous évoque ?

Des mauvais souvenirs, des reportages télévisés à l'hôpital de Nyon ; du personnel compétent et dévoué, des applaudissements chaque soir pour remercier le personnel soignant – je vous laisse continuer la liste.

Dans ce magazine, vous lirez que pour Anita (jeune femme en couverture), l'hôpital Anandaban lui rappelle de belles rencontres ; vous trouverez aussi des comptes-rendus de l'engagement des acteurs de transformation.

Cet engagement est menacé : environ 40% du budget nécessaire au fonctionnement de l'hôpital Anandaban provient des services de médecine et chirurgie générales, mais en raison de la pandémie, le nombre de patients a considérablement diminué. Soit les gens ne pouvaient pas voyager pour se rendre à l'hôpital, soit, comme en Suisse, ils craignaient d'être contaminés vu qu'Anandaban a été transformé en « clinique Coronavirus » à la demande du gouvernement.

Merci de répondre à l'appel de la lettre jointe et de sauver les emplois des acteurs de transformation, ils comptent sur vous pour continuer de s'engager auprès des personnes affectées par la lèpre. Tout de bon à vous !

Anne-Claude Jonah ●

## Les histoires d'Anita et de Basu

Tom Bradley, un photographe qui travaille régulièrement pour Mission Lèpre a fait un voyage au Népal il y a plusieurs mois. Ses magnifiques images, dont vous pouvez admirer un échantillon dans notre calendrier 2020, donnent un aperçu de l'engagement de nos acteurs de transformation et capturent des instants de vie des personnes affectées par la lèpre. Lors de son séjour, il a rencontré et recueilli les histoires d'Anita et de Basu.

### **Anita : une enfant diagnostiquée porteuse de lèpre**

« Quand j'avais 7 ans, ma maman m'a emmenée dans un poste de santé. La lèpre a été

diagnostiquée et j'ai commencé à prendre le traitement. Je ne le prenais pas régulièrement ; j'étais petite, j'aimais jouer et j'oubliais souvent de prendre les médicaments. Ma maman oubliait aussi de me le rappeler. J'ai développé plusieurs fois des ulcères. Comme je devais souvent aller à l'hôpital, je ne suis allée à l'école que jusqu'en 5e.

Une fois, j'avais 10 ans à l'époque, on m'a envoyée à Anandaban car un ulcère à mon pied était énorme. Ils ont réussi à guérir la plaie et m'ont appris à prendre soin surtout de mon pied droit qui est insensible. Je n'ai plus eu d'ulcères depuis, mais je dois faire attention ! »



## De belles rencontres à Anandaban

Anita a rencontré celui qui allait devenir son mari à Anandaban, un jeune homme lui aussi affecté par la lèpre.



Anita, son mari Parmeswor et leur fils Amos

Anita reprend : « À Anandaban, nous avons rencontré Basu qui nous a dit qu'il avait du travail pour nous dans sa fabrique de papier et il avait même un logement que nous louons. Le travail ici n'est pas très facile. Je dois rester debout toute la journée, ce n'est pas bon pour mon pied. Mais nous restons ici pour notre fils Amos qui est scolarisé dans l'école de l'ONG *Nouvelle Assise* – c'est une très bonne école ».



*Nouvelle Assise* n'est pas qu'une organisation bien connue d'Anandaban, c'est aussi une communauté ainsi qu'une fabrique de papier qui emploie des personnes affectées par la lèpre et des personnes en situation de handicap.

### **Basu : un employeur qui comprend bien ses employés**

Avant de diriger sa propre fabrique de papier, Basu travaillait à *Nouvelle Assise*. Près de la moitié de ses employés sont affectés par la lèpre, comme lui qui a terminé le traitement il y a presque 30 ans.

« Je n'ai plus de sensibilité dans mes mains et mes pieds, mais je prends bien soin de moi. J'aimerais pouvoir donner du travail à plus de personnes affectées par la lèpre. Le travail est bon pour leurs mains, elles ne s'assèchent pas comme elles trempent toujours dans l'eau. Si quelqu'un est absent, c'est moi qui le remplace parfois. » ●



Basu, dont on voit que les mains sont déformées, comprend ce que vivent ses employés aussi affectés par la lèpre.

## Dernières nouvelles

Nous le savons, la crise liée au Coronavirus n'est pas que sanitaire. Elle a des conséquences économiques graves pour des familles dans le monde entier. Nous avons demandé à Shovakhar Kandel, directeur de Mission Lèpre Népal de nous donner les dernières nouvelles.

### Nouvelles de Basu

Sa fabrique de papier fonctionnait bien, mais en raison des mesures de confinement il a dû la fermer. Non seulement lui et sa famille sont en difficulté, mais tous les employés qui dépendaient de ce travail.

« Les employés viennent me voir mais malheureusement je ne peux pas les payer. Je n'ai pas reçu le paiement des marchandises exportées. Depuis peu, j'ai pu recommencer : quelques employés travaillent tout en gardant les distances, mais je n'ai que peu de matériaux. »

La période difficile n'est pas terminée mais il soutient ses employés du mieux qu'il peut.



### Nouvelles d'Anita et sa famille

Quelques mois avant la pandémie, Parmeswor et Anita avaient quitté la fabrique de papier et leur logement de fonction, lui pour travailler dans une ferronnerie et elle pour mener à bien sa deuxième grossesse. Leur bébé est né avec une fente labiale et n'a malheureusement pas pu être allaité, ils devaient lui donner du lait en poudre qui coûte très cher.



Suite au confinement, Parmeswor a perdu son emploi. Ils ne pouvaient plus payer le loyer alors, quand c'était encore possible, ils sont retournés dans leur village. Lorsqu'un acteur de transformation les a appelés pour s'enquérir de leur situation, ils étaient désespérés. Même s'ils réussissent avec peine à survivre, ils sont inquiets pour la suite : quand leur jeune fils pourra-t-il être opéré, leur aîné pourra-t-il continuer d'aller à l'école ? Ils gardent l'espoir que quand cette situation sera calmée, ils retrouveront un emploi pour subvenir aux besoins de leur famille. Ils attendent patiemment des jours meilleurs. ●

## Notre rôle durant cette pandémie

Alors qu'en Suisse nous remontons la pente « aussi vite que possible mais aussi lentement que nécessaire » (M. Alain Berset, Conseiller fédéral), ce n'est pas le cas dans tous les pays.

Même si nous luttons contre la lèpre, nous ne pouvons pas laisser cette pandémie gagner du terrain et affaiblir les personnes affectées par la lèpre qui sont parmi les plus vulnérables. D'ailleurs actuellement, nous travaillons surtout à sauver des vies plutôt que de transformer des vies. Les pays stratégiques mettent sur pied des projets afin de répondre au mieux aux besoins liés à ce virus.

### **Bangladesh**

« Nous sommes prudents dans la reprise des activités sur le terrain et dans nos bureaux. Les groupes d'entraide, dans lesquels nous avons distribué l'aide d'urgence, ont émis le souhait d'élargir le cercle des bénéficiaires. Ainsi, le nombre total de groupes soutenus reste le même, mais davantage de personnes ont profité de subventions pour se nourrir. Grâce au montant reçu par les donateurs de Mission Lèpre Suisse, environ 8'000 personnes ont été aidées. Les sommes ont été envoyées par le biais de services bancaires mobiles pour limiter les déplacements du personnel. »

Sumon Halder, directeur Mission Lèpre Bangladesh

### **Népal**

« Les patients atteints de lèpre qui ont des réactions ou qui ont besoin de soins, peuvent venir à l'hôpital Anandaban même pendant le confinement. Notre laboratoire de recherche a été aménagé afin d'exécuter des tests de dépistage du COVID-19. »

Shovakhar Kandel, directeur Mission Lèpre Népal

« Je suis très heureux de vous informer que IDEA a approvisionné environ 325 familles affectées par la lèpre qui étaient dans le besoin suite à cette pandémie. »

Amar Timalisina, responsable IDEA Népal



## Inde

Dans la région du Tamil Nadu, une distribution d'aliments secs et de matériel de soins a été faite pour les personnes affectées par la lèpre.



À l'hôpital de Salur, une campagne appelée « Mouvement des masques » a été mise sur pied pour fournir gratuitement des masques aux personnes défavorisées et à la population locale. Des membres du personnel et des proches ont aidé à la confection de masques.

« En Inde, nous avons priorisé nos activités dans la lutte contre le COVID-19, tout en poursuivant celles qui assurent la guérison, la dignité et l'inclusion des personnes affectées par la lèpre. »

Nikita Sarah, responsable communication Mission Lèpre Inde

## Congo RDC

« Les personnes vulnérables, dont celles affectées par la lèpre vivent dans une pauvreté indescriptible car l'économie du pays est fortement touchée.

Juste après l'annonce de la fin de l'épidémie d'Ebola en RDC, nous sommes dans l'incertitude persistante qu'apporte le coronavirus. » Sabuni Paluku, directeur Mission Lèpre Congo RDC

Le projet d'aide a consisté à identifier les personnes affectées par la lèpre et les familles en situation d'insécurité alimentaire en raison de l'isolement dû au COVID-19.

Dans un deuxième temps, du matériel de sensibilisation et de la nourriture ont été distribués. Les chefs religieux et chefs de village, formés sur les gestes à adopter et les mesures de sécurité, ont pu à leur tour organiser des séances de sensibilisation dans les communautés affectées par la lèpre.

## Niger

Au Niger, une distribution de seaux-robinets, savons, désinfectants et masques a été organisée. Les personnes ont été sensibilisées aux mesures sanitaires afin de limiter le nombre de cas. Environ 400 foyers ont reçu de la nourriture.

Ces projets ont pu être menés à bien grâce à votre généreux soutien. Nous vous en sommes reconnaissants ! ●

## Quel héritage vais-je laisser ?

Dès que l'on parle d'héritage, on pense argent, biens immobiliers, mais ne transmet-on pas aussi d'autres choses, telles que des valeurs et des idées ?

Dans le cadre de Mission Lèpre, je suis un programme de développement en leadership. En plus de déployer quelques-unes des compétences requises, on me demande d'élaborer mon « héritage ». Qu'est-ce que je souhaite laisser à Mission Lèpre après mon départ ? Je n'ai toutefois aucune intention de quitter la Mission prochainement ! Mais en réfléchissant à ce qui va arriver dans le futur, cela m'aide à réaliser ce qui est important pour moi dans le présent.

### Rédiger son testament

Je me dis que c'est un peu la même démarche quand on rédige son testament.

Qu'est-ce que je souhaite léguer, et à qui ? Comment répartir mes biens pour que cela reflète mes valeurs, pour que ceux qui comptent pour moi puissent continuer à bénéficier de ma solidarité ?

Afin d'accompagner cette réflexion et de bien rédiger son testament, nous vous proposons de commander dès maintenant la brochure gratuite « Offrir un avenir et de l'espérance » ou de nous contacter au 021 / 801 50 81 ou à [info@missionlepre.ch](mailto:info@missionlepre.ch).

### Et la suite ?

Quand on nous informe que nous sommes légataires, nous sommes reconnaissants à la personne qui a pensé aux personnes affectées par la lèpre dans son testament.

**Cette reconnaissance, nous aimerions vous l'exprimer à vous qui envisagez, par un legs, de redonner le courage à des personnes affectées par la lèpre de retrouver une vie digne.**

Les démarches pour bénéficier du legs peuvent prendre des mois, voire parfois des années.

Mais en mars dernier, alors que le semi-confinement venait d'être instauré avec toutes les incertitudes qu'il engendrait, nous avons été informés que nous étions légataires d'un montant conséquent qui serait versé dans les jours suivants. Cela a permis au comité lors de sa réunion d'avril de décider d'apporter une aide d'urgence en

réponse à la crise liée au Coronavirus.

Un legs permet aux personnes affectées par la lèpre de surmonter les difficultés et d'envisager l'avenir avec espérance ! ●





## Soutenir les acteurs de transformation

**Par un parrainage**, contribuez à transformer la vie des personnes affectées par la lèpre en donnant les moyens aux acteurs de transformation de les soigner et de les aider à retrouver leur place dans leur communauté.

**Merci à vous qui vous êtes déjà engagés et à vous qui voulez le faire sans tarder.**

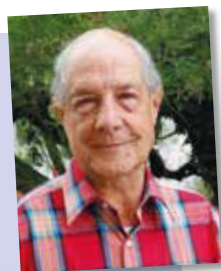
Il suffit de nous en informer par téléphone au 021 / 801 50 81, par courriel à

[info@missionlepre.ch](mailto:info@missionlepre.ch) ou en nous faisant parvenir le coupon rempli à :

Mission Lèpre | Route de Denges 38 | 1027 Lonay.

**Par un parrainage**, soutenez l'engagement des acteurs de transformation d'Anandaban.

« Chaque fois que j'ai eu l'occasion de me rendre à Anandaban, j'étais profondément touché par l'engagement des acteurs de transformation, soignant les malades avec compassion et professionnalisme. Le sourire illuminant les visages des patients témoignait de leur reconnaissance pour les soins et l'amour qu'ils recevaient. Nos collaborateurs ont besoin de vous pour poursuivre leur service dévoué auprès des plus démunis. » **Eric Chollet**, membre du comité international de Mission Lèpre



**Je décide de parrainer un acteur de transformation**  
avec  CHF par mois (dès 20 CHF)

Nous vous contacterons pour définir des modalités de paiement.

Le parrainage peut être annulé à tout moment, il suffit de nous en informer.

Prénom | Nom

Date de naissance

Rue | Numéro

NPA | Lieu

Numéro de téléphone

Courriel

P.S.  Je souhaite recevoir une brochure « Offrir un avenir et de l'espérance »

## Les acteurs de transformation à l'œuvre

Ils répondent aux divers besoins des personnes affectées par la lèpre non seulement à l'hôpital Anandaban, mais aussi dans les cliniques mobiles et au sein des communautés.

### Leurs actions

- Ils dispensent des services lèpre de qualité en coordination avec le gouvernement et autres partenaires.

Les acteurs de transformation travaillent sans relâche pour atteindre zéro transmission de la lèpre et donc, accordent une priorité élevée à la détection précoce, au traitement de la lèpre et des réactions ainsi qu'à la prévention des invalidités. En 2019, dans les cliniques mobiles gérées par le personnel d'Anandaban, 1250 personnes ont bénéficié d'une consultation liée à la prise en charge de la lèpre.

- Ils améliorent la santé et les aptitudes des personnes vivant avec handicaps, des personnes affectées par les maladies tropicales négligées (dont la lèpre) et autres pathologies.
- Ils fournissent des soins spécialisés aux patients atteints de lèpre et à ceux atteints d'autres pathologies. Cette mixité favorise une diminution de la stigmatisation liée à la lèpre.
- Ils contribuent à l'inclusion dans leurs communautés des personnes affectées par la lèpre et des personnes vivant avec handicaps en collaboration avec différents partenaires.



### L'exemple de Sangita Shrestha

Sangita, actrice de transformation, travaille depuis 16 ans dans le soutien à la santé à la clinique de Butwal (clinique annexe qui dépend d'Anandaban malgré les 180 km qui les séparent) et dans les postes de santé environnants. Elle est spécialiste en matière de lèpre, de handicap et de développement communautaire, mais réalise que la majeure partie de son travail est consacrée aux personnes affectées par la lèpre.

Sangita explique : « Certains patients viennent consulter d'eux-mêmes, d'autres sont référés par des agents de santé ou des bénévoles en santé communautaire. Quand ils suspectent un cas, je suis amenée à poser le diagnostic officiellement. »

Elle termine en déclarant : « **J'aime vraiment ce travail, ça me rend très heureuse. J'aime prendre soin des patients et voir leur situation s'améliorer.** »

### Dépistage précoce grâce à des bénévoles

Les bénévoles en santé communautaire font de la sensibilisation et du dépistage de la lèpre, notamment dans les écoles. Dès qu'ils suspectent des cas, ils les réfèrent à la clinique ou à l'hôpital où le diagnostic « officiel » est posé par des acteurs de transformation.



La lèpre est diagnostiquée chez Bijay G. (11 ans)

Bijay a des taches insensibles sur son pied gauche. La bénévole, Laxmi C. les a amenés, lui et sa sœur Maya à la clinique pour que le diagnostic soit posé et que le traitement soit prescrit. Elle nous confie : « J'aime ce que je fais, j'ai l'occasion d'aider mais j'ai encore beaucoup à apprendre. » Elle en profite donc pour développer ses compétences grâce aux conseils avisés de l'actrice de transformation, Sangita Shrestha.



Bijay écoute attentivement Sangita qui lui explique l'importance de prendre le traitement chaque jour.



Dépistés et traités rapidement, ces enfants ne vont pas développer des handicaps ni souffrir de discrimination. Ils pourront vivre leur vie dans la dignité. ●

## Mot de 10 lettres : Se dit de certains reportages

A	E	R	H	I	N	O	C	E	R	O	S	E	AIGLE
G	O	R	I	L	L	E	E	N	E	Y	H	T	ANTILOPE
E	R	B	E	Z	E	P	O	L	I	T	N	A	AUTRUCHE
L	N	I	M	H	H	M	F	E	N	N	E	C	BABOUIN
L	A	C	A	H	C	F	A	O	B	F	I	I	BOA
E	E	E	T	S	U	O	G	N	A	M	D	R	BUFFLE
Z	D	C	O	B	R	A	C	R	P	L	R	U	CALAO
A	A	L	P	A	T	A	I	A	G	A	A	S	CHACAL
G	T	I	O	B	U	G	L	G	H	N	P	C	COBRA
V	N	O	P	O	A	A	L	E	L	P	O	I	ELEPHANT
A	I	N	P	U	R	I	B	A	J	E	E	U	FENNEC
R	P	E	I	I	T	N	A	H	P	E	L	E	GAZELLE
I	R	S	H	N	Y	A	L	A	V	R	E	S	GIRAFE
													GNOU
													GORILLE
													HIPPOPOTAME
													HYENE
													IMPALA
													JABIRU
													LEOPARD
													LION
													MANGOUSTE
													NYALA
													PHACOCHERE
													PINTADE
													RALE
													RHINOCEROS
													SERVAL
													SURICATE
													TOPI
													VARI
													ZEBRE



### 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 septembre 2020** (voir adresse page 2).

Nous sommes désolées pour l'erreur qui s'est glissée dans le jeu précédent (le mot symptômes dans la ligne du bas). Cette erreur n'a pas eu de conséquences sur la solution qui était NAGAMMAL.

Voici les noms des gagnants :

Madame Annie Gonzalez, La Chaux-de-Fonds | Madame Claudine Jäggi, Delémont | Madame Marcelle Mayor, Lausanne | Madame Pierrette Pasche, Cheseaux-sur-Lausanne | Monsieur Michel Sulger, Fribourg