

Vie des associations/ Santé/ Conférence  
**La drépanocytose : si on en parlait**



Le Pr Ondo Alain donnant des explications supplémentaires aux préoccupations du public.



La présidente de l'association Cathérine Aveyra exhortant les drépanocytaires à vivre sereinement.



Le public venu nombreux .

IMM  
 Libreville/Gabon

*Afin d'informer, sensibiliser, banaliser la maladie et décomplexer la vie des personnes atteintes. De sorte que la lutte en réseau de compétences favorise une meilleure prise en charge des drépanocytaires.*

LA drépanocytose est une maladie génétique héréditaire. Elle est également appelée anémie et hématies falciformes, transmise par les deux parents. Il s'agit d'une pathologie de sang, de l'hémoglobine. Elle se caractérise chez le patient par l'ictère, teint pâle, des douleurs abdominales, l'ané-

mie et la sensibilité aux infections. La drépanocytose est classée parmi les maladies chroniques dont on ne guérit pas. L'association "La Rose de Pitibou" qui fait dans la lutte contre la drépanocytose et pour l'accès aux rampes pour les personnes handicapées, veut qu'on en parle. Pour informer, sensibiliser afin de démystifier, banaliser la maladie et décomplexer la vie des personnes atteintes. Car, beaucoup sont souvent stigmatisées, marginalisées au sein des familles, à l'école, dans les administrations et les entreprises. En effet, bien que fatale, la maladie ne doit plus être considérée comme une pathologie de la honte. Et la présidente de la-



La présidente de l'association La Rose Pitibou avec le public après sa communication.

dite association, Catherine Aveyra l'a martelé. C'était à l'occasion de la conférence débat qu'elle a organisée le samedi 17 juin 2017 à l'Institut français, animée par des éminents spécialistes de la question au Gabon, en tête desquels le Pr Alain Ondo, les docteurs

Souami, Ulrick Bivigou, Jean Bie-Ondo, Stevy Ndong Ngou et Atgbo. Une occasion qui a permis à ces derniers d'éclairer la lanterne des personnes victimes d'hématies falciformes. Celles-ci ont été, à cet effet, instruites sur la définition de leur pathologie, l'origine des dou-

leurs, les complications chez les patients masculins et les différents traitements administrés actuellement au Gabon. « Mais la maladie est chronique et le traitement à vie. Pour cela, il faut penser aux mesures de préventions qui passent avant tout par les dépistages prénuptial et postnatal », ont-ils conseillé. Du reste, la psychologue pour enfant, Maryse Aïla Nguoni s'est penchée sur les conséquences psychologiques de cette maladie génétique chez les personnes atteintes. Elle a exhorté les familles à s'immobiliser et à ne pas s'isoler, mais de mener le combat à plusieurs, dans un réseau de compétences multiformes pour une meilleure prise en charge des cas.

Du reste, « la drépanocytose est mon meilleur ami et mon amant. Je suis impactée par la maladie. Je suis dedans, je veux le comprendre comme ça. Elle ne m'empêche pas de vivre. Elle me contraint juste de vivre différemment », dit la présidente de l'association La Rose Petibou, pour encourager ses compatriotes à positiver la vie, garder le sourire et à accepter sans complexe leur statut biologique. Non sans attirer l'attention des gouvernants sur les souffrances des drépanocytaires et la nécessité de leur accorder un statut favorable dans la société gabonaise. Médecins, parents, amis et connaissances ont loué l'initiative de la jeune dame, tout en lui promettant leur appui.

**TOYOTA**  
QUALITÉ SUPÉRIEURE

# YARIS

## ACCÉDEZ À L'ÉLÉGANCE

60 ANS DE NOUVEAU DÉVELOPPEMENT L'ASIE 1957 - 2017

à partir de  
**12 900 000** F.cfa ttc  
 au lieu de ~~14 500 000~~ F.cfa ttc

**GARANTIE TOYOTA 3 ANS**  
OU 100 000 KM

\*Offre valable du 1<sup>er</sup> mai au 30 juin 2017

TOYOTA GABON est représenté à Port-Gentil et Franceville par GESPARG.

\* TROIS ANS ou 100 000 km, le premier atteint, pour tout véhicule entretenu par TOYOTA GABON.

**TOYOTA GABON**

BP 31 LIBREVILLE - T : (241) 01 79 26 85 / 01 79 26 90 / 01 79 27 85  
 email : toyota.gabon@groupe-sogafric.com - www.toyotagabon.com

Nous construisons l'avenir