

Aurélie, 36 ans piquée en octobre 2017 par une tique généreuse porteuse de multiples bactéries, diagnostiquée février 2019 avec un test Elisa positif.

Plus de 50 médecins consultés avant que l'on me parle de Lyme, un déni inacceptable malgré un test positif pourtant !... C'est vraiment dramatique de vivre cela, la vie qui bascule totalement.

Non-assistance à personne en danger... J'ai vu mon état se dégrader avec alitement pendant des mois, épuisement, douleurs atroces et migrantes, difficultés à la marche... à 36 ans !!...symptômes cardiaques et respiratoires....

Aujourd'hui en incapacité totale de travailler avec des douleurs insupportables quotidiennes je ne peux plus mener une vie normale. C'est une véritable descente aux enfers que l'on vit, un calvaire, on peut le dire, c'est vraiment inhumain de laisser les gens souffrir ainsi ?

Cela peut arriver pourtant à n'importe qui ! Comment cela se fait-il qu'une maladie qui touche des millions de gens soit si peu considérée avec aucune prise en charge en France ? Le Lyme chronique n'est pas reconnu en France alors, faute de tests fiables et de médecins formés, on bascule tous dans le stade chronique, très difficile voire impossible à traiter puisque la bactérie s'est disséminée... nous laissant avec de multiples symptômes invalidants.

Puis c'est un véritable parcours du combattant : d'aller de médecins en médecins avec de telles souffrances, de rencontrer des infectiologues qui vous catégorise fibromyalgique alors que vous vous améliorez sous antibiotiques, sans parler de ceux qui nous claquent la porte au nez par peur ou méconnaissance ? Ce parcours éreintant continue pour trouver un médecin compétent et formé...

Nous ne devrions pas vivre cela. Pourquoi les tests ne sont-ils pas fiables et les médecins ne sont-ils pas formés ? J'ai pourtant montré à l'époque mon érythème à une dermatologue et à un médecin ! Alors, on se ruine à essayer tous les traitements : de la phytothérapie en compléments, des antibiotiques - largement insuffisants lorsque l'on est diagnostiqué trop tardivement... Ce n'est pas humain de nous laisser ainsi !

On vit un calvaire, : ce sont des douleurs qui nous broient les os, les épaules, les genoux, des maux de tête comme une hache dans la tête, on en vient même à espérer faire un AVC pour être soulagée... tellement on est à bout moralement d'endurer tout cela, on en vient même à penser au suicide... J'étais une personne joyeuse de nature, je suis en train de dépérir, alors faites quelque chose ! Il faut former les médecins et laisser tranquille les rares médecins qui nous soignent et qui, en plus, subissent des menaces pour cela !

Développer des tests fiables, une vraie prise en charge de cette maladie terrible, des traitements aussi qui marchent...pour cela, il faut des financements !

Madame Buzyn, nous sommes des millions de malades de Lyme en France, cela peut arriver à n'importe qui et, croyez-moi, la vision des choses change quand on est soi-même atteint !