



LA LETTRE n° 14



Chers amis,

En cette fin d'année 2019 et à l'aube de **2020, vingtième anniversaire de notre association**, je vais vous raconter l'histoire de **Kawi, 6ans**, qui va passer les fêtes en Auvergne avant de rentrer au pays le 15 janvier 2020. Ce parcours me permet de rappeler les fondamentaux statutaires de l'Auvergne pour un Enfant (formation et soins) et de décrire le parcours semé d'embuches qui permet d'aboutir à la guérison.

Le docteur Clovis Nkoke a bénéficié d'un stage de DFMSA (Diplôme de Formation Médicale Spécialisée Approfondie) au CHU de Clermont et à l'hôpital de Riom durant l'année 2015-2016. Nous avons apprécié ce médecin camerounais qui avait manifesté son intérêt pour la cardiologie pédiatrique et congénitale. Je lui avais parlé d'une formation complémentaire prise en charge par l'association. Une demande de visa pour un stage de 6 mois lui a été refusée en 2017. Nous avons dû raccourcir ce stage à 3 mois pour que le visa « touristique » lui soit accordé. Il a donc passé 3 mois, début 2018 en pratiquant exclusivement de la cardiologie pédiatrique, encadré par les docteurs Claire Dauphin et Aurélie Chalard, toujours disponibles pour l'association. Quelques mois après son retour au Cameroun il me faisait part du dossier de Kawi né le 16 octobre 2013, porteur d'une « maladie bleue », appelée Tétralogie de Fallot, mettant en danger vital l'enfant alors que cette anomalie est éminemment corrigeable par un seul acte chirurgical. Clovis me fait part aussi des grandes difficultés politiques de son pays, en guerre permanente. Son père (agent public) a subi une tentative d'assassinat ! Nous n'avions jamais travaillé avec les ambassades et consulat du Cameroun. Le dossier pour l'obtention du visa de Kawi a pris beaucoup de temps pour être complété selon le déroulement administratif parfaitement réglé par Michèle. Tout était en place, Thierry avait organisé le voyage pour Kawi accompagné d'un membre d'Aviation sans Frontière. La veille du départ prévu en Septembre, nous apprenions que le visa était refusé. Après entrevue téléphonique avec le consulat de Douala, on obtient finalement le visa, mais il faut tout réorganiser...

Enfin Kawi nous arrive le 5 novembre. La malformation cardiaque est bien confirmée (bravo Clovis). Elle est très mal tolérée. L'enfant ne peut pas faire plus de trois pas sans s'accroupir pour améliorer, un tant soit peu, le débit de sang dans ses poumons. Après son bilan préopératoire au CHU de Clermont il est accompagné par ses deux mamans d'accueil Arièle et Nicole à l'hôpital cardiologique de Lyon. Il est opéré par le Pr Hénaine qui nous dit « qu'il était grand temps ». Il revient au CHU de Clermont et va rentrer dans sa famille d'accueil au huitième jour post opératoire. Il a besoin d'une surveillance post opératoire faite en consultation. Son départ est fixé au 15 janvier. Mais son visa doit être prolongé. Ce sera fait grâce à la bonne compréhension de la préfecture.

Les relations WhatsApp entre sa famille anglophone et Arièle nous apprennent que les parents sont actuellement réfugiés en Guinée. L'accueil de Kawi à Douala est cependant assuré...

Kawi participe maintenant à toutes les manifestations de l'association. Il est extrêmement dynamique, sans arrêt en mouvement. Le résultat post opératoire est optimal. Bref il est guéri.

L'histoire est un peu longue mais elle illustre parfaitement notre action, ses acteurs, les difficultés et les conditions géopolitiques des pays avec qui nous travaillons.

Le dévouement de chacun, la ténacité face à l'adversité ont permis que Kawi reparte en 2020 avec l'espérance de vie normale d'un petit camerounais alors que sa malformation cardiaque l'aurait tué quelques mois plus tard.

Merci à toutes et à tous de participer à notre action. Votre soutien nous est indispensable. Nous aimons vous rencontrer lors des différentes manifestations organisées au profit de l'ApuE. Merci à tous les donateurs éloignés et néanmoins fidèles. Kawi est le 181^{ème} enfant pris en charge, nous aimerions pour la 20^{ème} année, atteindre les 200 enfants. On vous sollicitera !

Joyeuses fêtes

Jean-René Lusson

Président de *L'Auvergne pour un Enfant*



Les nouvelles des Enfants et de leurs familles d'accueil.

- Au second semestre, nous avons accueilli et soigné 3 enfants :
Opérés à Lyon
Prince Auxane (2,5ans), burkinabé, chez Valérie et Simone
Kawi(6ans), camerounais, chez Arièle et Nicole
Opérée à Clermont-Ferrand
Viviane (6,5ans), burkinabée, chez Zahra et Andrée
- 4 enfants sont attendus au premier trimestre 2020.



Les dernières manifestations

Merci à nos partenaires

Un grand merci à nos partenaires qui ont organisé récemment, au profit de l'ApuE, le tournoi de foot de Romagnat, l'Yssoirienne, Si Nous Cou'Riom, le concert Gospel et le concert Prélude.



A noter sur votre agenda en 2020

2020 sera une année exceptionnelle pour *L'Auvergne pour un Enfant*

Une année ponctuée par de nombreuses manifestations afin d'associer le plus grand nombre d'Auvergnats à son 20^{ème} anniversaire ;
et à la réussite de son ambition : accueillir, soigner et guérir 200 enfants.

Le point d'orgue sera la nuit de la RE-Naissance le 4 décembre 2020

Un évènement culturel et musical innovant et de grande envergure.

C'est donc à une vingtaine d'enfants « de plus » que nous souhaitons offrir un avenir meilleur.

Ces enfants ont besoin de vous !



Vous pouvez envoyer vos dons par chèque

libellé au nom de *L'Auvergne pour un Enfant*

à l'adresse du Secrétariat Bertrand Becker – 17, rue Bergier – 63000 Clermont-Ferrand

Vous qui recevez LA LETTRE par courrier postal, merci de nous communiquer votre adresse électronique.
Nous ferons des économies et la planète aussi.

Le CR d'assemblée générale est disponible sur le site laueragnepourunenfant.org

Décembre 2019

« L'Auvergne pour un Enfant » association loi 1901 « reconnue de bienfaisance »

Siège : CHU Gabriel Montpied / Service de Cardiologie A / 58, rue Montalembert - 63000 Clermont-Ferrand