

L'association LYME SANS FRONTIÈRES, sollicitera dans les jours prochains ses membres actuels comme ses anciens membres - par courrier ou courriel- pour être les piliers d'une campagne nationale d'envergure : il ne s'agit pas moins que de faire basculer la HAS (Haute Autorité de Santé) et la DGS (Direction Générale de la Santé), vers une action directe de reconnaissance de la maladie de Lyme bien sûr, mais aussi de prise en charge réelle et à la hauteur des besoins de cette pathologie. Nous nous adresserons également au législateur (députés et sénateurs).

Pour faire court, nous disons « Lyme chronique ».

Pour faire juste, nous travaillons (et donc vous aussi), pour une reconnaissance des co-infections transmises également par les piqûres de tiques (voire les MVT dans leur ensemble si nous sommes écoutés pour le Lyme chronique...).

Tous acteurs engagés dans cette campagne :

- VOUS, en écrivant vos témoignages sur votre parcours santé vis à vis de la maladie de Lyme telle qu'elle vous a fait, ou vous fait subir des préjudices physiques et moraux (sans parler des autres préjudices matériels, économiques, sociaux ...).
- NOUS, en organisant cette Campagne nationale, en collectant les données, en les adressant à qui de droit.

Comme vous le savez peut-être aussi, certains médecins sont particulièrement inquiétés par les autorités de santé, des CPAM et des Conseils départementaux de l'Ordre des Médecins, pour s'être engagés avec tous les savoirs acquis sur la prise en charge des patients atteints de la maladie de Lyme (aiguë ou chronique).

Ces « Lyme doctors », dont le Dr Yves Cornette de Saint Cyr, ne sont pas frileux pour accueillir les

patients, donner toutes leurs énergies, leurs temps, à faire fructifier des soins qu'ils tiennent pour les meilleurs en l'état actuel des connaissances scientifiques et des données partagées entre confrères (homéopathie, phytothérapie, aromathérapie, antibiotiques, antiparasitaires, anti-mycosiques, stimulation du système immunitaire, accompagnement des réactions ou non-réactions au traitement).

A la faveur, du remplacement de la ministre de la Santé et des Solidarités, la Pr Agnès BUZIN par le Dr Olivier VERAN, médico-politique, ex-praticien hospitalier en neurologie, nous souhaitons bénéficier de cette « fenêtre de tir » nouvelle, puisque jusqu'à présent, le pouvoir était barricadé en raison du favoritisme politique sentant le renfermé et le scandale sanitaire à venir.

Sans vous, LYME SANS FRONTIÈRES, ne peut pas être puissant. C'est la force active des adhérents qui donnera le sens et le mouvement à ce que nous espérons tous : **Un retournement radical de la considération des politiques envers la situation actuelle de la prise en charge des enfants, des hommes et des femmes atteints du Lyme chronique en France.**

Soyez d'ores et déjà remerciés pour votre courage, votre détermination à agir maintenant dans cette Campagne nationale unique en son genre.

Remercions ensemble nos corps et nos esprits qui souhaitent, Joie de vivre, Justice et Santé, et qui nous ont portés jusqu'à aujourd'hui.

Les membres du Comité Collégial de Gouvernance de LSF :

Marine HERRENSCHMIDT, Jean-Paul HUGUEL,
Bernard KERNST, Dr François LALLEMAND,
Jean-Pierre MELIN, Pierre RAUSCHER,
Dr Clothilde VERON