

Bonjour,

Je m'appelle Isabelle et je suis bénévole à l'Association FibromyalgieSOS ,

Je suis atteinte d'un handicap, tout comme vous, mais qui ne se voit pas, mais **qui est bien présent** et ne permet plus de mener une vie normale. Je suis atteinte de Fibromyalgie depuis mon enfance mais la maladie s'est fortement aggravée il y a 14 ans.

Le matin, il me faut quelques heures pour déplier mes articulations qui me font tant souffrir et pouvoir commencer ma journée, avec bien souvent une nuit presque blanche derrière moi, tellement mon corps a souffert et m'a tenu éveillé.

Certains jours, je ne peux ni conduire, ni marcher.

Je ne peux plus m'occuper de mes enfants, comme une maman qui aimerait tant partager des choses devenues trop difficiles, comme une sortie au parc, au cinéma, un jeu.

Je ne suis plus qu'une « maman aimante », mais si fatiguée pour eux.

Pour améliorer mon état général, il me faudrait **des soins** qui à l'heure actuelle **ne sont pas remboursés ou si peu.**

Il faudrait une **reconnaissance** de la maladie pour accéder aux soins comme dans toute autre maladie chronique et supprimer les dépassements qui grèvent le porte monnaie : **se soigner n'est pas un luxe !**

Mais comment payer tout cela, quand on ne peut déjà pas boucler les fins de mois, simplement pour garder un toit et avoir de la nourriture à chaque repas.

Après 3 années d'arrêt maladie, je suis passée en invalidité avec une pension de 360 euros par mois.

Le mois dernier, cette pension est passée à 260 euros, car je dépassais les 3 ans d'invalidité et cela est devenu ma pension définitive.

Donc pour compléter cette somme, **pour survivre et ne pas être une charge**, je fais de l'aide aux devoirs, le soir après l'école, sans oublier qu'il ne faut pas que je fasse plus d'heures que pour un salaire équivalent à ma pension, sinon, **celle-ci sera supprimée.**

Et ceci au détriment de ma santé et de mes enfants.....pas le choix !...mais ceci aggrave les symptômes et la fatigue.

Qui pourrait vivre avec cette somme sans demander de l'aide aux restos du cœur ou autres institutions charitables, qui aident les « laissés pour compte » de la société ?

Et bien, **nous fibromyalgiques, nous sommes « les laissés pour compte »** de la médecine et de la société. (*Ni pauvre, Ni soumis*)

Quand nous travaillons, il existe un SMIG : Salaire Minimum obligatoire pour Vivre

Quand nous ne pouvons plus travailler, il existe aussi un SMIG : Salaire minimum non obligatoire pour **SURVIVRE**.

Quelle Honte pour un pays aussi prestigieux que la France de laisser en marge de la société, **ceux qui ne leur servent plus à rien**. (*Ni pauvre Ni soumis*)

Quelle Honte pour un gouvernement de ne pas aider ceux qui ont cotisé pendant des années pour les caisses de l'Etat.

Quelle Honte de ne pas proposer une loi pour UN SMIG EGAL à celui d'un salarié, pour la pension d'invalidité qui nous est allouée.

Faudrait-il un Président HANDICAPE pour comprendre notre **CALVAIRE** et que **les choses BOUGENT enfin pour ceux qui eux NE PEUVENT PLUS BOUGER** . (*Ni pauvre, Ni soumis*)

Mon combat malgré la maladie, **c'est de me faire entendre auprès du gouvernement** afin de ne plus être laissée pour compte ! (*Ni Pauvre Ni Soumis*)

C'est avec l'association FibromyalgieSOS et le mouvement Ni pauvre Ni Soumis que je me bats.

Mon combat c'est aussi le vôtre : avoir une vie décente ! (*Ni Pauvre Ni Soumis*)

Je ne souhaite à personne le mal que je vis tous les jours, car ce serait inhumain ; et contrairement à ceux qui ne nous comprennent pas, nous sommes des personnes qui n'ont peut-être plus leurs facultés physiques ou intellectuelles, **mais nous possédons** ce qu'il y a de plus **RICHE AU MONDE** : **la sagesse du cœur, de l'amour à donner et le sens du partage**.

Et pourtant je ne vous souhaite pas le mal que je vis tous les jours, car ce serait inhumain ;

et contrairement à eux, nous sommes des personnes qui n'ont peut-être plus leurs facultés physiques ou intellectuelles, **mais nous possédons** ce qu'il y a de

plus **RICHE AU MONDE** : la sagesse du cœur, de l'amour à donner et le sens du partage.

Tous ensemble : **NI PAUVRE, NI SOUMIS**
NI PAUVRE, NI SOUMIS

Merci à vous

www.fibromyalgiesos.fr