

OPINION

redaction.union@sonapresse.com

Rendre l'invisible visible

Par Vanessa ADANDE *

LE 19 juin marque la Journée internationale de lutte contre la drépanocytose, la maladie génétique la plus répandue dans le monde. Au Gabon, une personne sur quatre est porteuse de cette anomalie (AS) ou malade drépanocytaire (SS). Avec un quart de la population concernée, nous connaissons tous au moins une personne touchée par la maladie. Mais combien d'entre nous savent réellement comment cette maladie se transmet, ou se soigne ? Aussi, combien d'entre nous peuvent affirmer, avec confiance, que nous n'en sommes pas porteurs ?

La drépanocytose est une anomalie génétique du sang. Les personnes dites porteuses de cette anomalie ne sont pas malades, mais peuvent la transmettre à leurs enfants. L'enfant qui recevra l'anomalie de ses deux parents naîtra lui, malade. La drépanocytose est donc d'abord une maladie infantile qui engage le pronostic vital quand elle n'est pas prise en charge tôt dans la vie de l'enfant. C'est également une maladie dont on ne guérit pas ; du moins pas chez nous. Seul un diagnostic à la naissance ou dans la petite enfance permet de mettre en place un traitement qui peut en atténuer les symptômes.

La drépanocytose est la maladie de la douleur invisible. Les os qui font mal, les infections. Les symptômes sont nombreux, variables et imprévisibles. Si vous connaissez un malade drépanocytaire, vous savez qu'une minute ils vont bien, et la minute d'après ils peuvent hurler de douleur. La drépanocytose est une maladie qui coûte cher. Cher en soins, qui durent toute la vie. Mais aussi cher en temps passé dans les hôpitaux plutôt qu'à l'école, ou au travail.

La réalité de la drépanocytose au Gabon, et dans le monde, c'est que nous mourons faute de responsabilité individuelle et collective. Nous faisons de cette maladie le problème du malade, quand nous sommes, en fait, tous concernés.

À la Fondation Louise, la drépanocytose est notre premier combat. Pour lutter contre cette maladie, nous prôtons l'utilisation de trois armes. Le dépistage permet à chacun d'entre nous de connaître son statut et d'évaluer le risque de transmission de la maladie. Ainsi, un dépistage systématique et obligatoire de tous les futurs parents et de tout enfant à naître permettrait soit d'éviter la naissance d'un enfant malade, soit, à défaut, d'assurer une prise en charge des malades drépanocytaires dès la naissance. Un protocole universel de prise en charge thérapeutique améliorerait de façon significative la qualité et la durée de vie des malades drépanocytaires au Gabon. C'est même indispensable, pour une maladie dont la prévalence est aussi importante. De même, la couverture à 100% par la CNAMGS du coût de ce protocole est nécessaire pour assurer un suivi médical optimal aux malades.

Pour finir, l'information et la formation, sur le mode de transmission de la maladie, le protocole médical et les meilleures pratiques en termes d'hygiène de vie jouent également un rôle important sur l'amélioration de la qualité et l'espérance de vie des malades drépanocytaires.

Combien d'entre nous sont concernés sans le savoir ? La drépanocytose est l'affaire de tous, et la connaissance est notre pouvoir contre la maladie. La personne informée se dépiste et prend des décisions avisées en cas de diagnostic positif. Le parent informé et formé sait prendre soin et faire traiter son enfant pour anticiper, voire éviter les complications. Le personnel de santé correctement formé sait informer et soigner nos malades. Le camarade de classe ou le collègue qui connaît la maladie ne stigmatise pas et sait même parfois porter secours en fonction des besoins.

Que vous soyez malade, proche d'un malade, décideur ou rien de tout cela, vous pouvez participer à la lutte contre la drépanocytose. En vous informant pour comprendre la maladie, vous aidez la cause.

En vous faisant dépister, et en encourageant votre entourage à faire de même, vous aidez la cause. En donnant du sang, vous aidez la cause. En arrêtant de stigmatiser les malades, vous aidez la cause. En faisant des dons aux organisations qui luttent contre la drépanocytose, vous aidez la cause. Vous pouvez aider la cause tous les jours, tout le temps.

Aujourd'hui, décidons ensemble de rendre visible ce mal invisible. Parlons de la drépanocytose, faisons-nous dépister. Rejoignez-nous, parce qu'ensemble on est plus forts !

* *Présidente de la fondation Louise*



Photo: DR

Vanessa Adande, Présidente de la fondation Louise.



Avis d'Appel d'Offre

<p>Date de lancement : 17 juin 2021</p> <p>Appel d'Offre : AO001-0521-FMCT</p> <p>Nom du projet : La Bale des Rois : Aménagement de la promenade du front de mer et des kiosques</p> <p>Source de financement : FMCT</p>	
--	--

1. **OBJET**
La société Facade Maritime du Champ Triomphal lance un appel d'offre pour la **Conception et la Réalisation de la promenade du front de mer et des kiosques de la zone nord de la Bale des Rois.**
2. **ALLOTISSEMENT**
Le présent appel d'offre est constitué d'un lot unique et indivisible qui comprend la conception et la réalisation :
 - des voiries et réseaux divers
 - des aménagements paysagers
 - de l'éclairage public
 - du mobilier urbain
 - des kiosques
3. **PARTICIPATION**
Sont admis à concourir, tous les candidats non concernés par des mesures d'exclusion et d'incapacité.
4. **CRITERES DE QUALIFICATION**
Les candidats doivent justifier aux fins d'attribution du marché, de leurs capacités juridiques, techniques et financières notamment de compétences dans des travaux similaires. Les candidats, pour être retenus à présenter une offre, doivent obligatoirement procéder à une visite des lieux afin, notamment de prendre connaissance des contraintes du site. La date et les modalités de la visite questions/réponses seront communiquées aux candidats sur demande spécifique.
5. **RETRAIT DU DOSSIER ET RENSEIGNEMENTS**
Le dossier d'appel d'offre peut être retiré à l'adresse ci-dessous. Les candidats intéressés peuvent obtenir des renseignements complémentaires à la même adresse :

FACADE MARITIME DU CHAMP TRIOMPHAL
Boulevard du bord de mer
B.P. 3873 LIBREVILLE GABON
contact@fmct-gabon.com
Tel. 076 50 11 52
6. **CRITERES D'EVALUATION**
Les offres seront évaluées selon la méthode qualité-coût. Les candidats devront remettre à l'appui de leur offre financière des prestations de niveau APS sur la base du programme fonctionnel et des études existantes de niveau APS fournies dans les TDR.
7. **DEPOT DES OFFRES**
Les offres doivent être déposées à l'adresse mentionnée ci-dessus le **30 juillet 2021 à 12h30 au plus tard.**

A compter de cette date, ces offres resteront valables 120 jours.

Société Anonyme avec Conseil d'administration au capital de 15.010.000.000 de F CFA
Siège Social : Boulevard du Bord de Mer - B.P. 3 573 Libreville Gabon