

La famille Bélier : une autre vision du monde du handicap



P 4



Médi'cap

Cap ou pas cap de résoudre l'handicap

hebdomadaire

Mardi 10 Mars 2016

3,90 euros

Autisme :

L'autisme est-il une différence ?

P 7

Croizon et l'horizon :

Malgré tout, Philippe Croizon a réussi à faire vivre sa passion : LA NATATION EN LONGUE DISTANCE



P 1 et 13

Sport adapté :

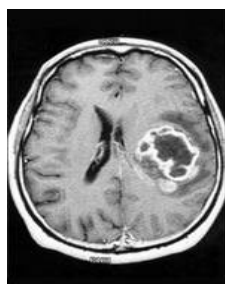
Jackie Deforge



Sport adapté, adaptez-le !

P 11

Cancer cérébral, un cerveau qui s'endort



P 5 et 6

Les enfants de la lune :



P 2

Handicap ? Comment réagir ? Comment le vivre ?

Reportages exclusifs

P 3 et 15

Handicap

L'impressionnant Philippe Croizon !!!

A l'âge de 48 ans, Philippe Croizon est un nageur de longue distance amputé des 4 membres. En août 2010 il parvient à faire un aller-retour de Noirmoutier à Pornic.

Son accident :

Le 5 mars 1994, à 26 ans, Philippe Croizon est touché par une ligne à haute tension (20 000 volts) alors qu'il voulait démonter son antenne de télévision. La première décharge lui provoque un arrêt cardiaque et la deuxième le réanime. Jusqu'à l'arrivée des pompiers, sa femme et son fils, Jérémy Croizon, assistent impuissants à la scène. Durant ses 3 mois d'hospitalisation au centre intensif et stérile des grands brûlés, il doit subir des amputations au niveau du bras gauche, du bras droit et de la cuisse droite. Quelques jours plus tard, les médecins lui annoncent que sa cuisse gauche ne pourra pas être sauvée !

Au fil des années, il cherche à retrouver son plaisir de vivre notamment en écrivant « J'ai décidé de vivre », livre écrit en 2006 à l'aide d'un logiciel de reconnaissance vocale.



Son exploit :

Sur son lit d'hôpital, en 1994, il a pour la première fois l'idée de traverser la Manche à la nage, en voyant à la télévision une nageuse française de 17 ans, auteure de cet exploit. Philippe attend quatorze ans et l'année 2008 pour se consacrer à temps plein à ce défi sportif. Avec Suzana Sabino, sa nouvelle compagne, il s'entraîne pendant deux ans à la natation plus de 35 heures par semaine et 280 kilomètres par mois. Il nage au bassin sportif de la ville de Châtellerault, en lac et en mer à la Rochelle avec la gendarmerie maritime. Il est équipé de prothèses créées spécifiquement pour lui, de palmes en carbone et en titane, et d'une combinaison de triathlète. Ce matériel coûte extrêmement cher !

Ma rencontre avec Philippe Croizon :

Lors de la compétition en eau libre à St Cyr, au profit de l'association « Handicap 2000 », j'ai eu l'occasion de le rencontrer. Il était présent pour remettre les récompenses aux vainqueurs. Il nous a parlé de sa passion pour la natation et son expérience de la traversée de la Manche.

Dakar 2017 :

Le 13 novembre 2015, Philippe Croizon annonce vouloir courir le Dakar 2017 aidé par Yves Tartarin qui a participé 18 fois à l'épreuve. Sa voiture est censée être terminée pour Mars 2016 et il partira s'entraîner tout le mois d'Avril pour maîtriser son véhicule.

Handicap

Les enfants de la lune

Dans le monde, environ 6000 enfants sont atteints du Xeroderma pigmentosum, une maladie génétique rare.

Fatma est une jeune fille de 12 ans qui est atteinte de maladie génétique rare physique. Cet handicap survenu à l'âge d' 1 an dans la ville de Menzel Bourguiba, est dangereux pour la peau et les yeux. Fatma risque d'avoir des cancers ou risque de mourir. Il n'existe aucun traitement pour Fatma mais elle peut aller



© Association Enfants de la lune Un équipement de cosmonaute : le quotidien de ces enfants de la lune..

dans un centre d'aide pour les enfants de la lune, elle n'a le droit de sortir dehors que la nuit vers minuit. Surtout elle ne doit pas sortir dehors le jour sans une protection. Un enfant atteint, non protégé du soleil, a une espérance de vie d'une dizaine d'années. En France environ 70 à 80 enfants sont atteints de Xeroderma pigmentosum, cette maladie concerne aussi bien les filles que les garçons. La peau des enfants présente de l'hyperpigmentation avec des apparitions de taches brunes (comme les taches de rousseur) ainsi que des taches de brûlure. On parle alors de photodermatose (la réaction est provoquée par les rayons ultraviolets), les enfants de la lune se protègent aussi avec un casque de protection scientifique, masque anti rayon U.V. La maladie se propage dans les pays où il y a beaucoup de mariages consanguins.

La joie des enfants de la lune

Ces enfants sont différents mais ils sont quand même des enfants ordinaires. Comme nous ils s'amuse, font des activités malgré leur handicap. Ils essayent d'oublier leur maladie. En jouant, ils peuvent se sentir normaux, eux qui ne peuvent pas regarder le soleil au moins 2 secondes sans le casque pour les rayons ultraviolets et partir à l'école sans leurs parents. Le soleil est leur ennemi et la lune est leur joie de vivre sans la protection.

Sittianti H., Driss R., Antony M.

Vivre un handicap

La vie d'un handicapé mental.

William Arnal est un enfant de 14 ans qui est atteint d'un handicap mental dont il est le seul à être atteint en France. Cet enfant est handicapé depuis sa naissance mais pour qu'il puisse étudier, ses parents l'ont inscrit dans un I.M.E.

Qu'est ce qu'un I.M.E ?

Un I.M.E. est un Institut Medico-Educatif, c'est une école pour les handicapés.

Comment se déroulent les classes ?

Les classes n'en sont pas, ce sont des groupes composés de 4 à 8 dont le groupe « Mathis » . William est dans celui-ci. Les élèves qui le composent sont âgés de 10 à 14 ans et iront travailler ensuite dans un IM Pro dont les activités sont le bois, le jardinage et la cuisine .

Comment et quand a-t-on découvert son handicap?

On a découvert son handicap quand il avait 4 ans grâce à sa maîtresse de maternelle , à la suite de cela on a procédé à différents tests qui ont justifié l' hypothèse de sa maîtresse.

Comment vit-il son handicap ?

William ne supporte pas que l'on dise qu'il est handicapé en dehors de l'IME . William vit sa vie comme un être humain sans handicap (sport, activités...)

Il est à l'aise avec des personnes non handicapées mais cela n'est pas réciproque car les autres profitent de lui .

La famille Bélier: L'art d'une compréhension

Le film du célèbre cinéaste Eric Lartigau a fait le buzz sur le grand écran. Le personnage principal Louane Emera nous a fait part de son avis lorsque nous l'avons interviewée :

" # \$!

- **Louane Emera :** Oui, nous nous ressemblons beaucoup, Paula et moi avons le même caractère et nous n'aimons toutes deux pas l'école. Mais je semble moins mature qu'elle.

Nous avons aussi un parcours similaire : Paula quitte sa famille à 16 ans pour devenir chanteuse tandis que moi je suis choisie au même âge pour jouer son rôle.

% !! ! # \$

- **L.E :** Je n'ai pas eu beaucoup de mal à l'apprendre mais cela a quand même pris 6 mois dont 3 mois intensifs. Je me suis beaucoup donnée pour l'apprentissage de la LSF.

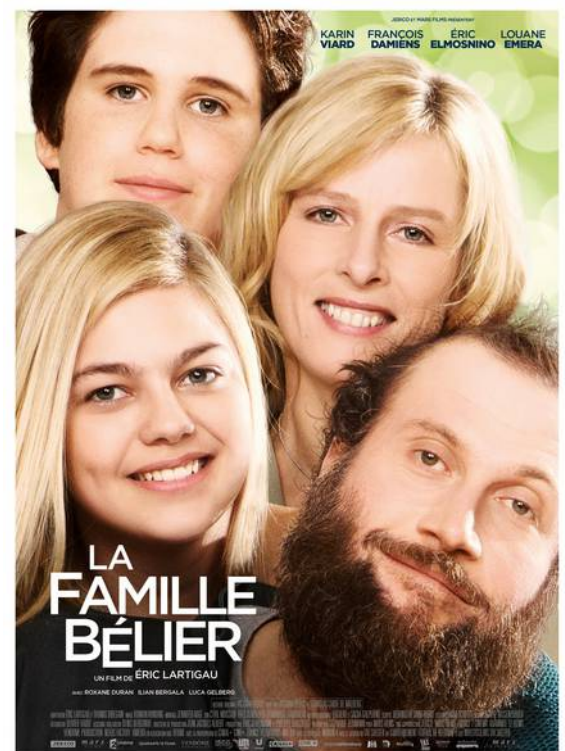
« Je n'avais jamais joué dans un film mais pour moi cela m'était égal »

% & ' (# \$

- **L.E :** Non, je n'ai même pas pris le temps d'hésiter ! Je n'avais jamais joué dans un film mais pour moi cela m'était égal. On m'avait avertie que ce serait l'un des rôles les plus difficiles de ma vie. Pourtant cela ne s'est même pas vu car j'ai pris beaucoup de plaisir à jouer avec les acteurs.

) (# \$

- **L.E :** Ce film m'a beaucoup aidé à acquérir une autre vision du monde du handicap : avant j'hésitais à m'adresser à des handicapés puis je me suis rendue compte que c'était idiot car **les sourds sont des personnes comme les autres.**



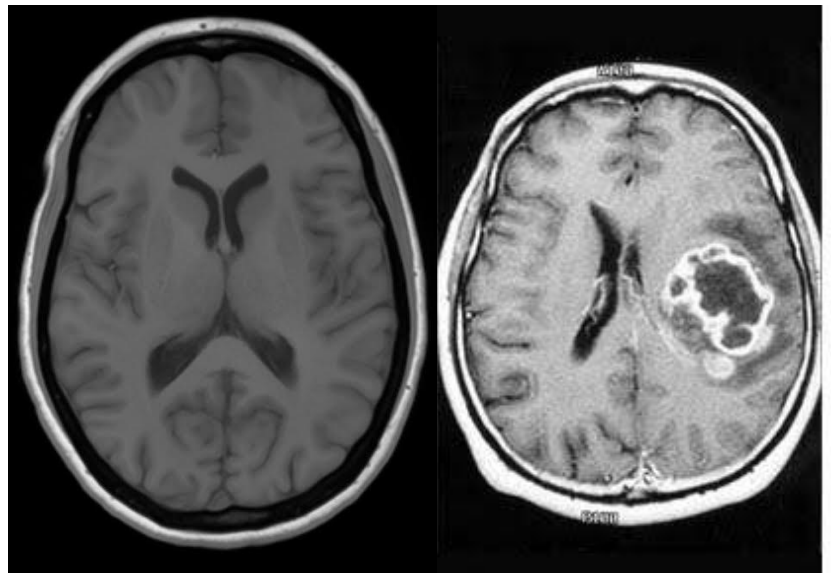
Santé

Cancer cérébral, un cerveau qui s'endort

Le cancer cérébral ou cancer du cerveau représente aujourd'hui 1,3% de l'ensemble des cancers diagnostiqués et chez l'enfant, c'est le cancer le plus fréquent après la leucémie. La vie d'une personne atteinte du cancer est très difficile et les malades en souffrent quotidiennement.

Le cancer du cerveau

Un cancer est une maladie due à un ensemble de cellules qui, en échappant au contrôle de l'organisme, se multiplient indéfiniment et envahissent les tissus voisins en les détruisant. Elles les colonisent sous forme de métastases. On peut reconnaître un cancer par les symptômes, mais surtout par un IRM (Imagerie par Résonance Magnétique) ou un scanner, si une tumeur est présente. La tumeur est une prolifération ou augmentation de cellules nouvelles qui composent un tissu pathologique. Elle est la source du cancer et plus elle est grosse, plus le cancer est à un stade avancé. Les causes d'un cancer peuvent être héréditaires ou environnementales.



À gauche, un cerveau en bonne santé et à droite un cerveau atteint d'une tumeur.

Symptômes et effets de la tumeur

Les symptômes d'un cancer du cerveau dépendent de la localisation exacte de la tumeur. Chaque patient réagira différemment à la tumeur : maux de tête, convulsions, crises d'épilepsies (parfois accompagnées de pertes de connaissance) ... Les maux de tête restent néanmoins le symptôme le plus présent. Le patient peut également présenter des troubles de l'élocution, de la vision, de l'audition, des étourdissements ou des troubles de l'équilibre, des troubles de la mémoire, des perturbations de l'apprentissage ou du comportement, ou une paralysie partielle. Lorsque la tumeur grossit, elle empêche la circulation normale du liquide céphalorachidien, le liquide dans lequel baigne le cerveau. Lorsqu'il s'accumule on parle d'hydrocéphalie. Le cancer du cerveau représente 20% des cancers pédiatriques.

Vivre avec un cancer du cerveau

La vie d'une personne atteinte d'une tumeur cérébrale est très difficile, le cancer est souvent même handicapant dans la vie quotidienne. Les malades dorment généralement 14 à 16 heures par jour, ont des maux de tête incessants, des étourdissements, des malaises à répétition et ont régulièrement une impossibilité à se concentrer pour une grande partie des malades. Ils font aussi des séjours réguliers à l'hôpital pour faire des chimiothérapies.

Traitements ?

À ce jour il n'existe pas de traitement réellement efficace pour tout le monde.

Dans certains cas, la tumeur peut être opérée et ce type de traitement est le meilleur, mais les tumeurs cérébrales sont souvent très délicates à opérer et la localisation de la tumeur n'est souvent pas favorable à l'opération.

La radiothérapie est le traitement le plus fréquemment utilisé pour ce type de cancers. Elle consiste à envoyer des rayons ionisants vers la tumeur. Ce traitement n'est cependant pas sans danger : les rayons utilisés sont très puissants et dangereux, mais peuvent également abîmer les tissus voisins de la tumeur.

Il y a également la chimiothérapie qui consiste à envoyer des médicaments dans le corps pour réduire la tumeur. Cette technique peut être utilisée notamment avec la chirurgie pour faciliter le geste chirurgical. La chimiothérapie a des effets secondaires, tels que de nombreux vomissements et la perte des cheveux.

En plus des nombreux symptômes de la maladie, les traitements sont aussi gênants dans la vie quotidienne. En effet, les patients doivent effectuer des séjours réguliers à l'hôpital pour les séances de chimiothérapie et radiothérapie et doivent subir des opérations chirurgicales du cerveau très lourdes. De plus celles-ci peuvent être sous anesthésie locale, ce qui signifie que la personne ne ressent aucune douleur dans cette zone mais elle est consciente pendant l'opération, ce qui provoque un stress supplémentaire pour le patient. La vie d'une personne atteinte du cancer est donc très difficile et les malades sont très forts et méritants malgré la maladie.

A. Fénéant et C. Julienne.

MALADIE

L'autisme

Quand on est enfant et que l'on est atteint d'une maladie qui affecte les fonctions cérébrales comment vit-on les premières années de notre existence?

L'autisme est une maladie qui affecte les fonctions cérébrales ; les personnes atteintes de cette maladie ont les symptômes suivants :

- *elles se comportent comme si les autres n'étaient pas là (elles ne répondent pas quand on les appelle, n'écoutent pas quand on leur parle, évitent le contact visuel...) ;*
- *elles n'arrivent pas à interagir avec les autres personnes (elles ne participent pas aux jeux, restent seules en faisant une activité, la plupart du temps elles ne réagissent pas aux émotions des autres personnes) ;*
- *elles ont des difficultés à parler correctement ;*
- *elles font des mouvements inhabituels et répétitifs (elles agitent les mains, claquent des doigts, font des grimaces, se bercent...)*

Chez les enfants...

Les parents sont souvent les premiers à découvrir les symptômes de l'autisme chez leur enfant. Déjà au stade de nourrisson, un bébé atteint d'autisme ne pourra pas réagir aux autres, ou se concentrer attentivement sur un centre d'intérêt pendant une longue période. Plus tard les parents pourront remarquer d'autres signes comme la résistance à être câliné ou pris dans les bras. Heureusement une fois le diagnostic établi, les enfants autistes qui ont l'âge d'être scolarisés seront pris en charge dans un centre spécialisé qui les aidera jusqu'à ce qu'ils soient majeurs. Malheureusement, de nos jours, il n'y a pas assez de centres pour prendre en charge tous les enfants autistes.

Et chez les adultes.

Une fois adulte, soit l'autiste peut se débrouiller seul, soit il continue à être hébergé dans le centre spécialisé qui s'occupait de lui lorsqu'il était enfant.

L'autisme ne pénalise pas tellement si on s'en occupe, la preuve avec Messie qui est devenu un grand footballeur malgré son handicap. Comme quoi les autistes ne sont pas si différents de nous !



Messie est légèrement autiste

SANTE

Le handicap

=

Une difficulté pour la vie de tous les jours

Stéphane Carteron a 45 ans, il est mal voyant, c'est un professeur de judo né en Haute Marne en 1970.

SON ENFANCE:

Avez-vous eu cet handicap le jour de votre naissance ou est-ce arrivé par accident ?

S.C : C'est une maladie génétique que j'avais à la naissance mais qui ne s'est développée qu'à l'âge de 14 ans.

Est-ce que cet handicap se transmet de génération en génération ?

S.C : Moi je suis porteur de la maladie, la Rétinite Pigmentaire, mais je ne le transmettrais pas. Néanmoins, mes frères et sœur, qui ne sont pas malades peuvent la transmettre à leurs enfants.

Où alliez-vous à l'école et comment écriviez-vous ?

S.C : Jusqu'en sixième j'ai suivi une scolarité normale, à partir de la cinquième j'ai été orienté vers une école de malvoyants, à l'âge de 19 ans je suis parti à Paris à l'Institut National des jeunes aveugles(INJA). Jusque là, j'écrivais en noir (écriture normale), à l'entrée à l'INJA j'ai appris le Braille.

Avez-vous eu des aides au niveau de votre vue ?

S.C : Je n' ai pas eu d'aide particulière par rapport à mes problèmes de vue.

SON QUOTIDIEN:

Comment vivez-vous cet handicap au quotidien ?

S.C : J'adapte mon quotidien:

*pas trop de lumière dans la maison

*pas trop d'obstacle devant moi

*on m'accompagne dans mes déplacements extérieurs.

Est-ce que des personnes se sont moquées de votre handicap ?

S.C : Des personnes se sont moquées de mon handicap surtout lorsque j'étais enfant. Les gens ne comprennent pas toujours la différence.

Avez-vous eu honte de cet handicap auparavant ou même maintenant ?

S.C : Étant jeune j'ai pu avoir honte d'expliquer aux autres pourquoi je me rapprochais du tableau pour lire, ou pourquoi je me cognais souvent .

Est-ce que cet handicap a compliqué votre recherche de travail ?

S.C : Mon handicap ne m'a pas gêner pour trouver du travail dans le sens où mon poste de travail ne nécessitait pas d'aménagement particulier : enseignant en musique (piano et saxophone) puis professeur de judo.

SON SPORT:

Avez-vous eu des résultats au niveau du judo ?

S.C : Je suis entré en équipe de France de judo handisport en 1998 (jusqu'en 2004).

j'ai été plusieurs fois champion de France handisport (15 podiums)

j' ai eu l'occasion de participer à:

*1 championnat international

*1 championnat du monde (où j'ai été médaillé)

1 sélection pour les JO de Sydney en 2000.

Comment avez -vous réussi à passer votre ceinture de judo noire ou autre ?

S.C : J'ai passé tout mes grades, comme tout le monde, car il n'y a pas de ceinture handisport. Je suis maintenant ceinture noir 2ème Dan.

Cet handicap a compliqué ou pas le fait de voir les différentes prises de judo ?

S.C : Étant malvoyant mais pas non voyant, je peux, en me mettant à une distance adaptée, voir les démonstrations et comprendre les prises. L'enseignement pour les personnes handicapées visuelles nécessite de décomposer les mouvements et d'être précis dans les explications.

Manon.C / Lydia.S

Handisport

Un athlète Sud-Africain court en prothèses

Le 4 Juillet 2012, Oscar Pistorius devient le premier athlète amputé à se qualifier aux épreuves d'athlétisme pour les jeux olympiques. Il y fait sa première course le 4 août pour les séries du 400 mètres.



Le départ start in block d'Oscar Pistorius

Le Sud-Africain est le premier champion paralympique à avoir participé aux Jeux olympiques aux côtés des valides.

Ses jambes mi-humaines mi-artificielles lui ont valu le surnom de "Blade Runner", le coureur aux lames. Oscar Pistorius est né sans péronés à Johannesburg le 22 novembre 1986 et a été amputé des jambes à l'âge de onze mois. Un handicap qui n'en sera pas un pour lui. Le Sud-Africain se jette à corps perdu dans le sport dès l'enfance. Waterpolo, cricket, boxe...Il s'essaie à diverses disciplines. Après s'être fracturé un genou en jouant au rugby, il choisit à 16 ans la course.

La bonne chute

Aux jeux olympiques de Londres, Oscar Pistorius finit la première série qualificative aux demi-finales à la deuxième place avec un temps de 45'44. Le drame arrive en demi-finale où le sud-africain finit à la huitième et dernière place avec un temps de 46'54. Néanmoins c'est une excellente performance et il est le premier handisportif à concourir aux jeux olympiques avec les valides.

Sport

L'histoire d'un nageur handisport

Jacky Deforge, habite à Poitiers et pratique la natation depuis l'âge de 6 ans en sport adapté. Il a participé et a remporté les championnats régionaux, les championnats départementaux, les championnats de France ainsi que les championnats d'Europe en 2010 de sport adapté et il est champion du monde du relais 4 fois 100 mètre NL.

La brasse est sa spécialité, que ce soit le 50m, le 100m ou le 200m. « Je nage en individuel mais également en équipes (relais) » .

Sa maladie : Depuis tout petit, il a des problèmes de vue et au lieu de lui mettre des vrais verres de vue, on lui a mis des verres en plastique. Donc ça lui a complètement dérégulé la vue, puis il est allé dans une IME et après dans une 6° SEGPA où sa mère ne voulait pas qu'il aille.



pas. <http://images.google.fr/imgres?imgurl=http>

Théo.L
Mathieu.C

Handisport

LE REDOUTABLE JONNIE PEACOCK.

Jonnie Peacock Shepreth , la nuit dernière a cimenté sa place comme l'amputé le plus rapide dans le monde après avoir remporté l'or dans la finale T44 100m paralympique .

Jonnie Peacock, né le 28 mai 1993 à Cambridge, est un athlète Britannique. Il était amputé de la jambe droite sous le genou à l'âge de cinq ans suite à une méningococcie (infection qui provoque une méningocoque).

Sa première compétition internationale est la coupe du monde paralympique de 2010 à Manchester. Dans l'épreuve du 100 mètres catégorie T44 (amputé de la jambe avec prothèse), il termine cinquième.

Voilà ses records en 2012 :

record du monde 100m T44 : 10,85 s.

record paralympique 100m T44 : 10,90 s.

Lors des Championnats du monde d'athlétisme handisport 2013 à Lyon, il obtient la médaille d'or à l'épreuve du 100m T44 (sa seule épreuve) en 10,99 secondes .

COURIR pour Jonnie Peacock c'est VIVRE et il ne compte pas s' arrêter là .

Maelle C. et Scott H.

L'étonnant PHILIPPE CROIZON

nom: PHILIPPE CROIZON

date de naissance: 20 Mars 1968

œuvre : « J'ai décidé de vivre » (livre)

Son accident

Le 5 Mars 1994, à 26 ans Philippe Croizon est touché par une ligne électrique de 20 000 volts alors qu'il travaille sur le toit à démonter son antenne de télévision. La première décharge provoque un arrêt cardiaque et la deuxième le réanime. Durant ses 3 mois d'hospitalisation, il doit subir des amputations aux bras gauche, droit, aux cuisses droite et gauche.

Malgré tout il réussit à marcher, à conduire et à faire de la plongée sous-marine, son sport favori.

Ses exploits

Il a traversé la Manche le 19 août 2010. Il a relié les 5 continents à la nage, il va participer au Dakar 2017 et il a battu le record de profondeur de plongée pour un amputé de quatre membres en touchant le fond à 33 mètres de la piscine Nemo 33.

Autre

Il a joué dans un film "Les Têtes de l'emploi" où il raconte ses difficultés à trouver un emploi à cause de son handicap.



Alexandre C.
Guilhem C.

MEDICAL

Tics ou syndrome de la Tourette ?

En 1885, Georges Gilles de la Tourette publie un article où il décrit pour la première fois le syndrome étrange qui portera plus tard son nom.

Grimaces, gestes incontrôlés, bruits étranges, grossièretés... Le syndrome de Gilles de la Tourette se caractérise par l'association de tics moteurs et vocaux apparaissant avant l'âge de 18 ans. En France, 45 000 enfants sont concernés. Un quart d'entre eux continue d'en souffrir à l'âge adulte.

Des tics incontrôlables.

Les patients atteints manifestent tous des tics. Dans les cas les plus graves, ils ne contrôlent plus leurs gestes ni leurs paroles. En regardant la vidéo de Jean-Louis, on comprend mieux cette maladie. On le voit parler puis soudain s'agiter et proférer des insultes inexplicables : c'est la coprolalie, la forme la plus spectaculaire de cette maladie !

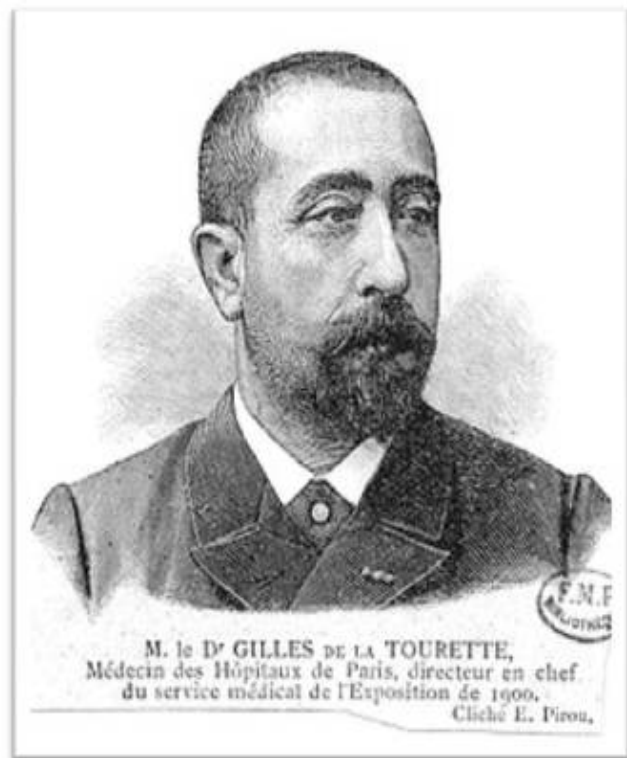
Une maladie qui gâche la vie.

Cette maladie n'est pas contagieuse. Les scientifiques n'en connaissent pas l'origine mais ils pensent qu'elle est génétique. On trouve souvent plusieurs malades dans une même famille. Même à petit stade, elle est souvent l'objet de moqueries, en particulier à l'école. Il est très difficile de s'intégrer quand on se comporte d'une manière aussi différente !

L'évolution du syndrome.

Pour 75% de patients, les symptômes disparaissent à l'âge adulte mais une fois sur quatre, la fin de l'adolescence ne résout rien. Le patient doit alors apprendre à vivre avec sa maladie, comme **Thierry Bégin-Lamontagne**, un virtuose de la guitare classique. Sur scène, personne ne peut deviner qu'il est atteint du syndrome de Gilles de la Tourette. « C'est dur à expliquer, mais je suis tellement concentré dans ce que je fais et c'est tellement important ce moment-là précis qu'aucun symptôme n'apparaît », explique le guitariste.

Reste un élément qui aggrave souvent les tics et qui peut être amélioré sans aucune aide médicale : le regard des autres.



L'handispensable

Louane est une jeune fille de 12 ans qui ne possède qu'un seul bras. Cet handicap est présent depuis sa naissance...

« Comment vivez-vous cet handicap dans la vie de tous les jours ? »

- Louane : Au début, j'ai eu du mal à m'habituer car je devais tout faire d'une seule main : manger, lire, jouer... Mes parents devaient m'aider pour tout et ça me donnait un sentiment de vulnérabilité et de honte. Encore aujourd'hui, j'ai besoin d'eux. Je fais du tennis et mon bras en moins m'empêche de jouer aussi bien que les autres.

« Et comment ça se passe au collège ? »

- Louane : Quand je suis entrée au collège, tout le monde me regardait bizarrement comme si j'étais un monstre. Je ne me sentais pas à ma place, j'avais l'impression d'être inférieure aux autres. Beaucoup de gens se moquaient de moi, m'insultaient.. Je suis restée très longtemps seule dans mon coin avant que quelqu'un vienne me parler. Mais le plus dur pour moi, c'était quand je demandais de l'aide.. Personne ne voulait m'aider à porter tous mes sacs, à m'aider au self..

« Est-ce que ça s'est amélioré au fil du temps ? »

- Louane: Oui, avec le temps, les autres ont compris que ce n'était pas parce que j'avais un bras en moins que j'étais différente d'eux, alors ils ont commencé à m'aborder et à jouer avec moi. Au final, aujourd'hui, j'ai plusieurs amis. Mais il y a toujours des personnes qui m'insultent malgré tout... Je pense que ces gens ne se rendent pas compte du mal que ça peut faire...

«Avez-vous un message à adresser à nos lecteurs?»

- Louane: Je voulais dire que le handicap n'est pas un problème pour moi mais il en est un pour ceux qui n'acceptent pas la différence.

Anna M.
Théophanie L.