

novembre 2006

Madame, Monsieur,

Imaginez que demain, sans avertissement aucun, vous soyez atteint d'une lésion de la moelle épinière. Savez-vous à quel point votre corps et votre vie seront à jamais dévastés ? La paralysie vous balayera de telle sorte que vous ne pourrez plus bouger, sentir ni contrôler les organes de votre corps – vessie, intestins, organes sexuels – tout contrôle aura disparu. Peut-être perdrez-vous aussi la capacité de respirer par vous-même ainsi que l'usage de vos mains. Vous seriez alors incapable d'exécuter le moindre geste quotidien comme manger, vous habiller, caresser celui ou celle que vous aimez.

Mais cessons un instant de nous focaliser sur les pertes et considérons les gains ! Votre lésion amènera avec elle des risques d'escarres et d'infections, sans compter d'interminables douleurs neurologiques. Pensez bien à tout cela, car c'est la réalité des blessés médullaires.

Cela pourrait vous arriver, ou pire encore, cela pourrait arriver à votre enfant.

Ensuite, considérez la recherche scientifique mondiale, toujours plus proche de la victoire sur la paralysie. Reconnaissez que la recherche sur les cellules souches est porteuse d'espoirs pour chacun d'entre nous et que les cellules souches embryonnaires comportent les potentiels les plus prometteurs pour le traitement de nombreuses pathologies neurologiques.

Au nom de tous nos membres nous vous demandons de faire une priorité Européenne du retrait de tout obstacle législatif, administratif ou financier concernant la recherche sur les cellules souches embryonnaires et nous vous prions d'agir en conséquence lorsque vous statuerez sur le Rapport Mikolasik et sur les Thérapies Innovantes.

Nous vous demandons aussi de permettre un financement plus adéquat de la recherche sur les lésions médullaires, afin que nos chercheurs puissent plus rapidement passer aux essais cliniques humains et enfin vaincre la paralysie.

<<

Ne retardez pas davantage le soutien et le financement de la science qui transformera la vie d'innombrables hommes, femmes et enfants. Pourquoi devraient-ils rester paralysés leur vie durant alors que la guérison est si proche ?

Sincères salutations,

Au nom de Stepnow.org
Barbara Carlile – Fondatrice
info@stepnow.org

Stepnow est un réseau rassemblant des blessés médullaires du monde entier, avec des membres et des représentants dans plus de 40 pays:

représentants de Stepnow:

Ian Poulter pour l'**Australie**, Sylvia Vannesche pour la **Belgique**, Jurgen Posselt pour le **Canada**, Berny Blumen pour la **Colombie**, Janko Ehrlich-Zvdorak pour la **Croatie**, Corinne Jeanmaire pour la **France** et les **Pays-Bas**, Manuel Reusch pour l'**Allemagne**, Audur Gudjonsdottir pour l'**Islande**, Geoff Harte pour l'**Irlande**, Arcangela Stefanetti pour l'**Italie**, Matthew Borg pour **Malte**, Carlos Fernandez pour le **Mexique**, Leif Fjellheim pour la **Norvège**, Dorota Buclaw pour la **Pologne**, Alexandr Chuvashhev pour la **Russie**, Kim Donadei pour l'**Espagne**, Paul Mesner pour le **Royaume-Uni**, Ben Weatherman pour les **Etats-Unis**, Stella Moraes pour l'**Uruguay**, Italo Vialo pour le **Venezuela**, et pour tous les autres membres en **Argentine**, **Chili**, **Cuba**, **Danemark**, **Equateur**, **Guatemala**, **Honduras**, **Hong-Kong**, **Inde**, **Liban**, **Lituanie**, **Luxembourg**, **Malaisie**, **Nouvelle-Zélande**, **Pérou**, **Porto Rico**, **Afrique du Sud**, **Sri Lanka**, **Suède**, et **Turkie**.

Address: Las Founs Bluos, Route de Revel, 11400 Issel, France

email: info@stepnow.org