



Campagnes drépanocytose au Sénégal



Association Drépanovie
Association de lutte
contre la drépanocytose
Maison des Associations
1a Place des Orphelins
67000 Strasbourg
Tél. : 00 33 (0)6 64 59 89 05
drepa@gmail.com
www.drepavie.org



Association Drépanovie
Association de lutte
contre la drépanocytose
Maison des Associations
1a Place des Orphelins
67000 Strasbourg
Tél. : 00 33 (0)6 64 59 89 05
drepa@gmail.com
www.drepavie.org

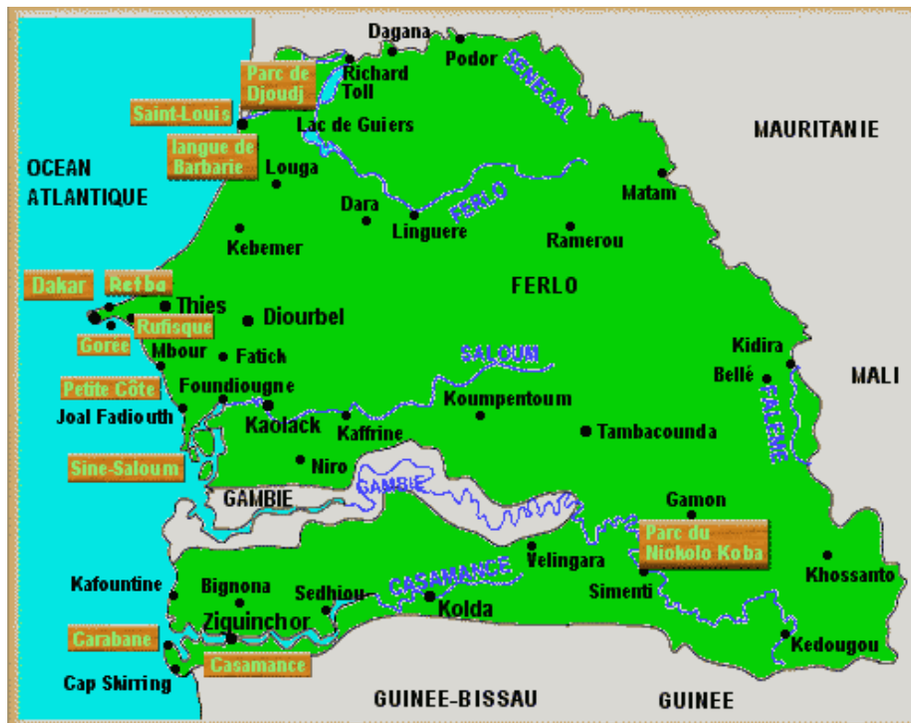


(Ngaye Meckhé, Saint Louis, Dakar)

Du 10 au 22 Novembre 2012

Sensibilisation, Information, Dépistage

En collaboration avec l'Association Sénégalaise de Lutte contre la Drépanocytose
(ASD)





Organisation :

ASD (Association Sénégalaise de Lutte contre la Drépanocytose)
CNTS (Centre National de Transfusion Sanguine)
Ministère de la Santé et de l'Action Sociale
Association DREPAVIE

Coordination : ASD / CNTS/ DREPAVIE

Corinne MBEBI-LIEGEOIS (Présidente Drépavie)
Mbathio BEYE (Miss Black France, Drépavie)
Magueye NDIAYE (Président ASD)
Touty Niang DIOP (Secrétaire Générale, ASD)
Mame Kéne SYLLA (Responsable organisation ; dépistage, ASD)
Coumba CISSE (Responsable organisation, ASD)
Nabou DIOUF (Membre actif ASD)
Pape Malick Lô (Membre actif ASD)
Oumar CISSE (Membre actif ASD)
Maguette NDIAYE (Membre actif ASD)
Professeur Saliou DIOP (Directeur du CNTS)
Professeur Ibrahima DIAGNE (Consultation drépanocytose Hôpital St-Louis)
Aroma (Responsable technique du Dépistage, CNTS)
Khady (Assistante technique Dépistage, CNTS)

Financement et prise en charge de la Mission : Association Drépavie

Mode de transport : Par route

Moyen de transport : Voiture 4X4

Nb de véhicules : 2

- Une voiture Miss Black France

- 2 voitures pour les déplacements ; 1 Miss black France et 1 du CNTS



**ACTIVITES DE SENSIBILISATION/DEPISTAGE AU SENEGAL
ASD/DREPAVIE/MISS BLACK France**

Jeudi 08	Vendredi 09	Samedi 10	Dimanche 11
	Arrivée à Dakar	17 h : Réunion de travail avec l'association sénégalaise de la Lutte contre la drépanocytose (ASD) Révision et validation du planning de travail	

Lundi 12	Mardi 13	Mercredi 14	Jeudi 15	Vendredi 16
Visite de courtoisie Réunion de travail avec le Centre National de Transfusion Sanguine (CNTS) et à Hôpital d'Enfants Albert Royer	Sensibilisation et dépistage au Lycée de Ngaye Meckhé	Sensibilisation et dépistage au Lycée de Saint-Louis (Lycée Faidherbe)	Réunion de travail avec : <ul style="list-style-type: none"> • Commission des affaires Etrangères de l'Assemblée Nationale • Commission Santé de l'Assemblée Nationale • Réunion de travail avec les institutions locales 18 h : Rencontre avec le Ministre de la Santé et de l'Action Sociale	Sensibilisation et dépistage au Lycée de Mbaou

Samedi 17	Dimanche 18	Lundi 19	Jeudi 22	Mercredi 21
Réunion de travail avec ASD Bilan des activités Evaluation de la faisabilité des projets.		Préparation et invitation pour la projection de film documentaire sur la drépanocytose	Projection de films documentaires à l'Institut Français de Dakar « La bonne Décision » et « Les Lances de Sickle Cell » suivi d'un débat	



Vendredi 09 Novembre 2012 : Arrivée de Miss Black France à l'Aéroport Leopold Senghor à Dakar

Accueil des membres de l'Association Sénégalaise de lutte contre la drépanocytose (ASD). Une équipe de 20 personnes avec le Président de l'ASD ; Magueye Ndiaye et la secrétaire Générale , Mme Touty Niang Diop nous réservé un accueil chaleureux à Mme Corinne Liégeois et à Mlle Mbathio Beye, Miss Black France 1 ère édition.

Un pot de bienvenue a été organisé à l'hôtel Manoune

Samedi 10 Novembre 2012 : Réunion de travail avec ASD au CNTS

Rencontre avec les membres de l'ASD et Miss Black France 2012

La réunion de travail avait pour but de réviser l'agenda de la semaine et ajustements des activités en fonction de la disponibilité des membres actifs de l'ASD et établir un budget définitif.

Logistique :

Voiture et Carburant pour les déplacements de la mission

Besoin de 2 véhicules 4X4

Une voiture ; prise en charge complète par Miss Black France 2012

Une voiture par le ministère de la santé, contribution du MSAS.

Equipe de la Mission :

4 membres de l'ASD (le président, la secrétaire Générale, et 2 membres de la commission « organisation » dont la responsable.

2 membres de Drépavie (la présidente et miss Black France)

2 membres de l'équipe technique de dépistage (Chef de laboratoire et une technicienne)

2 chauffeurs

Soit 10 personnes pour la mission.

Communication :

Emission à TFM / Mbathio Beye invitée à « week-end Star » (samedi 10 Novembre 2012)

Emission RTS « kinkélibaa » lundi 12 novembre 2012

Demande de la couverture médiatique par RTS et TFM, 2STV et de la presse : l'observateur et le soleil

Campagne de dépistage :

3 sites de dépistage, cible de la campagne : les lycées

- Ngaye Meckhé
- Saint Louis
- Dakar

300 élèves à dépister par site

Campagne de sensibilisation :

Plaquettes d'information

Brochures/ DVD/ boites à images

Film documentaire



Lundi 12 Novembre 2012 : Visite de courtoisie au CNTS et à l'hôpital d'enfants Albert Royer

6h 30 : Emission « kinkélibaa »

Thème : Miss black France 2012 & Drépanocytose. Invitée Mbathio Beye.

Passage à l'antenne de 15 min avec une équipe dynamique et intéressée par le sujet.

10h30 : Nous avons été accueillis par le Professeur Saliou Diop en présence du directeur administratif et financier et le directeur des ressources humaines

Le Pr Diop nous a présenté l'organisation du CNTS qu'il dirige, il a rappelé que le CNTS reste l'unique centre de référence de prise en charge des drépanocytaires en particulier adultes. 1000 patients y sont suivis. Il a été établi une réduction de 50% au CNTS pour les patients drépanocytaires et le CNTS travaille en étroite collaboration avec ASD. Le personnel est multidisciplinaire.

Par rapport aux partenariats association Nord-Sud, le Pr a demandé de soutenir les drépanocytaires en Europe d'origine africaine, Pour les drépanocytaires, éviter le retour dans le pays d'origine.

Au niveau médical, 2 centres de référence sont fonctionnels à Dakar ; le CNTS et l'hôpital Albert Royer (organisation et suivi des enfants)

Il a plaidé pour :

- La création des centres de référence, des pôles d'excellence pour le suivi des patients dans les régions.
- Pour aider les associations en particulier ASD pour les plaidoyers
- La création d'un centre sous-régional

Le Président de l'ASD a retracé l'historique de l'association depuis sa création. Nous avons discuté des points suivants :

- Sensibilisation et information
- Soutien psychologique et social des patients
- Prise en charge des patients
- Rôle de l'ASD
- Organisation de l'emploi du temps de la semaine

Nous avons partagé nos expériences sur le terrain. Nous avons insisté sur l'utilité et la priorité de cibler l'information en zones régionales.

La délégation a eu droit à une visite guidée du CNTS par le Pr Diop

12h30 : Visite de courtoisie à l'hôpital Albert Royer

Nous avons été reçus par Madame Ba, chef de service administratif et financier et adjoint au directeur de l'hôpital. Et le chef de service médico-social.

1500 enfants drépanocytaires sont suivis à l'hôpital Albert Royer. Après la présentation de la délégation, nous avons discuté de la stratégie des campagnes IEC (Information, Education et Communication) auprès des populations. Du programme de la semaine. Nous avons eu les états



des lieux pour une évaluation des projets à long terme. Le projet en cours avec la principauté de Monaco prévue pour 2014.

Nous avons fait la visite de l'hôpital au service de la consultation avec Dr Indou, Dr Ginette et Dr Aissatou

Mardi 13 Novembre 2012 : Campagne de sensibilisation, information et Dépistage au Lycée Ngaye Mekhé

9h50 : Installation de l'équipe technique,
Préparation des listes des personnes à dépister
Préparation des lames de contrôles et d'échantillonnage
Disposition des microscopes

Nous avons été accueillis par le directeur du Lycée et par le représentant de l'Association des parents d'élèves (APE), il nous a vivement remercié d'avoir choisi leur lycée et il a profité pour nous faire un rappel par rapport au coût du dépistage et que c'est une opportunité que L'ASD fasse une campagne de sensibilisation et de dépistage auprès du lycée. Le lycée de Ngaye Meckhé est un lycée avec au moins 56% de réussite au baccalauréat pour l'année 2011-2012.

14h : Visite de courtoisie au directeur de la radio ; Radio-Denudbil Ngaye FM 93.5.
Nous avons fait 2 h d'émission radio en direct consacrée à la drépanocytose et à la campagne de dépistage au lycée de Ngaye ; nous avons abordé des thèmes bien spécifiques de la drépanocytose tels que la vie au quotidien d'un drépanocytaire, pourquoi faire des campagnes de dépistage, l'importance des campagnes de sensibilisation et d'information dans les collèges et lycées. Mme Touty Niang Diop a fait une partie de l'émission en Wolof.

Mercredi 14 Novembre 2012 : Campagne de sensibilisation, information et Dépistage au Lycée Faidherbe ou Lycée Cheik Oumar Foutiyou Tall

Le lycée Faidherbe de Saint-Louis est sous la direction M. Lamine Sagna, proviseur. L'effectif des élèves est de 1360 élèves avec 39 classes et 5 professeurs de SVT.

12h : Réunion de travail pour une organisation globale de l'offre de soin au niveau des maladies non transmissibles au service de consultation de la drépanocytose à hôpital Saint-Louis.
Ce service est dirigé par le Professeur Ibrahima Diagne.
Le Pr Diagne a élaboré un texte écrit sur la situation actuelle de la prise en charge de la drépanocytose au Sénégal. Les points abordés ont été les suivants :

- Point panoramique de la situation générale
- Accessibilité géographique aux soins

Différents constats ont été révélés lors de notre réunion.

Il serait primordial de pouvoir faire appel aux centres ou aux hôpitaux pour avoir des statistiques au niveau des sous-régions, ça n'est pas le cas actuellement, les déclarations sont quasiment négligeables.

Les médecins qui ont reçu une formation n'ont pas fait le relais ou ils ont entrepris une démarche individuelle et non collective.



La formation du personnel de santé est essentielle ainsi que la décentralisation de ces formations.

Le travail de l'association et son rôle sont bien établis dans le cadre des campagnes IEC. Les dépistages effectués par l'ASD est un travail précurseur. Les dépistages se font par le test d'Emmel, test simple qui nous donne une indication mais pas le résultat définitif. Le résultat négatif équivaut à un statut sain AA. Le résultat positif nous indique que la personne dépistée est porteuse du gène S donc avec 2 possibilités au niveau de son statut soit elle est AS ou SS. Pour avoir un statut définitif, il faut faire le test d'électrophorèse de l'hémoglobine. Le coût de ce test s'élève à 10 700 F CFA soit un coût de 16.30 €.

Pour ce faire, l'équipement des hôpitaux en appareil d'électrophorèse est capital.

La décentralisation des centres de soins c'est-à-dire avoir d'autres centres de référence autres que à Dakar.

Il faudrait également réduire les coûts donc des subventions pour la prise en charge de la drépanocytose.

Un document de travail nous a été remis par le Pr Diagne pour que nous puissions le présenter lors de notre audience avec le Ministre de la santé.

La conclusion de notre entretien avec Pr Diagne a été unanime : « Il faut des personnes qui ont la volonté de faire ce travail de terrain. La volonté de faire la formation et de l'utiliser au service communautaire.

Enfin d'après midi, nous avons évalué la journée de travail à Saint Louis.

Les doléances effectuées par l'antenne de Saint-Louis :

- La région de Saint-Louis a besoin d'un test d'électrophorèse pour la ville de Saint-Louis, un laboratoire privé le fait mais le coût pour la population est énorme.
- Il est nécessaire d'appuyer la cellule de Saint-Louis car il ya un programme départemental, soutenir les séances de dépistage et sensibilisation.
- L'antenne de Saint-Louis a besoin de support de communication pour des séances de sensibilisation.
- Il a été souligné que pour les prochaines visites, il serait judicieux de faire une réunion de travail avant pour organiser en commun les activités de terrain et surtout pour la visite de courtoisie des autorités locales ; gouverneurs, préfet, maire et autres...

Jeudi 15 Novembre 2012 :

- **Réunion de travail à la Commission des Affaires Etrangères à l'Assemblée Nationale**

Présentation de la délégation : Magueye Ndiaye (Président ASD), Touty Niang Diop (SG ASD), Corinne Liégeois (présidente de Drépavie) et Mbathio Beye, Miss Black France 2012.

Le président de la commission a donné la parole à Madame Corinne Liégeois dont le plaidoyer a été le suivant :

Dans le cadre du partenariat de nos associations à savoir :

- L'ASD (Association Nationale Sénégalaise de lutte contre la Drépanocytose)
- Drépavie, association Française de lutte contre la drépanocytose



Notre partenariat est basé sur un travail de terrain, pour partager nos expériences respectives. L'objectif est d'appliquer la résolution de l'ONU de 2009 qui considère la drépanocytose comme une priorité de Santé publique.

Dans ce cadre, les associations ont pour rôle de sensibiliser et informer les populations concernées ou non concernées. Les cibles étant bien évidemment, le grand public, les professionnels de l'éducation nationale (les établissements scolaires, les collèges, les lycées), les professionnels de santé par des campagnes IEC (INFORMER-EDUQUER-COMMUNIQUER).

Nous venons auprès de vous pour solliciter une facilitation et un soutien pour que cette collaboration soit durable dans le temps.

Nous avons besoin d'échanger entre les 2 associations homologues pour :

Participation au Forum associatif

Pour les démarches administratives

Accès aux soins, projet d'acheminement des médicaments de base pour les drépanocytaires

Démarche auprès de l'ambassade de France...

Monsieur Magueye Ndiaye a remercié vivement le président de la commission d'avoir accepté cette réunion de travail avec la délégation, il a décrit le travail de terrain, les campagnes de dépistage effectuées par l'ASD. Au moins 400 élèves ont été dépistés, pour ce faire l'ASD a besoin d'un accompagnement des autorités quelque soit la nature. « Nous en tant qu'association, nous sommes l'écho des patients drépanocytaires. L'accompagnement des autorités entraînent la motivation de l'ensemble de l'équipe donc des résultats positifs sur le terrain.

Mlle Mbathio Beye réitère sa demande d'appui diplomatique et logistique

Nous avons été reçus par l'équipe suivante :

- Honorable Député : Dr Mouhamed Tété DIEDHIOU, Président de la commission des affaires Etrangères et des Sénégalais de l'Extérieur.
- Honorable Députée et Maire Adjointe a la commune d'Arrondissement Hann Bel Ail ; Madame Mously Diakhaté
- Honorable Député, Monsieur Mouhamed Khourachi Niass

Madame Mously Diakhaté qui est décrite comme la présidente de commission comme une « Amazone de l'hémicycle, un modèle de réussite et combativité, une femme exceptionnelle » a fait un témoignage par rapport à la drépanocytose en avouant qu'elle ne connaissait pas la maladie mais elle connaît des personnes qui vivaient au quotidien avec cette pathologie, elle a soulevé les problèmes socioculturels. Elle a proposé de faire une information à l'échelle nationale pour les populations, un plaidoyer pour les populations et en particulier auprès des femmes et particulièrement en zone rurale.

Le dépistage doit être systématique pour les femmes enceintes. Monsieur le président a appuyé ces propos en rajoutant que l'information en milieu scolaire s'avère primordiale également et les campagnes de sensibilisation doivent se faire avec un appui étatique.

Il a conclu en disant clairement, qu'il faudrait initier une proposition de loi pour le dépistage au niveau de l'assemblée Nationale. Proposition de loi pour le dépistage prénuptial et établir un dépistage systématique pour les femmes enceintes.



- **Réunion de travail à la Commission Santé à l'Assemblée Nationale**

Nous avons été reçu par Monsieur Niass, vice-Président de la Commission Santé, de Mme Mame Mbayame Dione et de Mme Magatte Mbodj.

La délégation a fait son plaidoyer auprès de la commission pour établir une prise en charge de la pathologie. Pour ce faire, il serait important de :

- Aider l'association ASD pour le plaidoyer sur la lutte contre la drépanocytose
- Créer des centres de référence au niveau des régions afin de décentraliser pour l'accessibilité géographique des soins
- Former du personnel de santé
- Equiper les différents centres et en particulier ceux existants d'appareil et réactifs pour le test d'électrophorèse de l'hémoglobine.

Madame Touty Diop, SG de l'ASD a insisté sur des points critiques, revoir les prix des consultations des analyses (Consultation adulte : 5000 F CFA, consultation pédiatrique : 6000 FCFA), réaliser un bilan au niveau des médicaments prioritaire afin de les inclure dans l'Initiative de Bamako (IB). Elle a souligné l'importance de l'implication du Ministère de la santé pour faciliter l'accès aux bourses d'étude aux personnes drépanocytaires et la priorité pour accès aux chambres universitaires

Nous avons également fait un compte-rendu de la mission effectuée sur le terrain.

La délégation a vivement été remerciée par la commission et le vice-président. Il a précisé que la commission Santé aura pour mission de porter et appuyer notre plaidoyer auprès des députés et mettra dans ses priorités de santé : **La Drépanocytose « Car c'est un défi pour tous »**.

- **Visite de courtoisie et audience auprès du Ministre de la Santé et de l'Action Sociale**

Audience auprès du Ministre de la Santé et de l'Action Sociale : Mme Awa Marie Coll Seck

En présence de M. Boubacar Gueye du département des Maladies non Transmissibles et de M. Ibrahima Pierrot Yatte ; conseiller technique chargé de la coopération internationale.

Nous avons également fait un compte-rendu de la mission effectuée sur le terrain pendant une semaine. Madame la ministre a félicité le travail de l'association ASD et la collaboration avec l'association Drépavie. Elle a également souligné que les messages par rapport à la santé doivent être portés par les stars et célébrités. Elle a remercié l'engagement de Mbathio Beye pour cette cause.

Nous avons discuté de différents thèmes sur la drépanocytose :

- Le dépistage néo-natal
- La prise en charge
- L'état des lieux de la drépanocytose au Sénégal
- Le rôle de l'association ASD



Vendredi 16 Novembre 2012 : Campagne de sensibilisation, information et Dépistage au Lycée de Mbao

Départ à 8h35 avec 2 véhicules dont un du ministère de la santé.

Arrivés au lycée de Mbao, nous avons été accueillis par le proviseur, le censeur et l'assistance sociale.

Pendant la campagne de dépistage, nous avons fait un sondage sur 20 lycéens

Dont 50% de garçons et 50% de Filles, âgés de 16 à 23 ans.

70 % en classe de première, 20% en seconde et 10% en Terminale. 75 % avaient entendu parler de la drépanocytose et connaissaient des proches ou des ami(es) concernés et 25% ne connaissait pas la drépanocytose. 95 % d'eux n'avaient pas fait de dépistage, ni entendu parler et 80% ne connaissaient pas l'association ASD.

Le Lycée de Mbao reste un partenaire privilégié de l'association ASD avec une équipe directive à l'écoute et engagé dans la communication et information sur la drépanocytose auprès des lycéens

Samedi 17 Novembre 2012 : Pot d'amitié avec les membres de L'ASD

Drépavie/ASD ont organisé une réunion de bilan des activités sur le terrain et nous avons profité pour remercier l'ensemble des membres de l'ASD qui ont été disponible, à l'écoute et ponctuelle aux différentes activités organisées.

Judi 22 Novembre 2012 : Journée de projection de films documentaires sur la drépanocytose à l'institut français de Dakar

En présence de son Honorable Député Mame Mbayame Dione, monsieur Ibrahim Pierrot Yatte et le Professeur Ba

Et la présence de 2 classes du Lycée de Mbao avec leur professeur de SVT

Projection du film documentaire Sénégalais « La bonne décision » réalisation et production : Hamet Fall Diagne avec la participation de l'ASD, et la contribution scientifique du professeur Ibrahima Diagne et l'Association Education Santé et le soutien technique UNESCO/BREDA

Projection du film documentaire français « Les lances de Sickle cell ou chroniques d'une souffrance dévoilée » Auteurs Pr Gil tchernia et agnès lainé, réalisateurs : Renan Mouren et stéphane Indjeyan Production Cutkiwi production et l'Association Drépavie
Avec la participation de la Mairie de Paris et la fondation Pierre Fabre.



Après la projection,

Monsieur Ibrahima Pierrot Yatté, Conseiller technique Décentralisation et Coopération auprès du Ministre de la Santé et de l'action Sociale a rappelé l'engagement du Ministère de la santé par rapport à la drépanocytose, l'engagement pour suivre un programme national pour la lutte contre la drépanocytose, organiser la mise en disposition des personnes en particulier les autorités locales et régionales, associer les élus locaux à ce combat et d'accompagner l'association ASD sur le terrain.

L'honorable Député Mame Mbayame Dione a réitéré le soutien de la commission Santé pour la lutte contre la drépanocytose, elle tient à la prise en charge de la drépanocytose de revoir le budget de la santé par rapport à la prise en charge des malades. Par rapport au dossier santé, il est indispensable de revoir certains aspects tels que les consultations médicalisées, par rapport à l'initiative de Bamako pour les médicaments, le plaidoyer de la commission santé avec le ministère de la santé, les dispositions possibles avec le ministre de l'éducation nationale.

Le professeur Ba, conseiller spécial chargé de la Santé auprès du Président de la République la précisé qu'il connaissait très bien les problèmes socioculturels liés à la drépanocytose ; l'absentéisme scolaire des enfants, l'absentéisme au travail des parents, les barrières financières et autres points focaux.

Il a souligné les actions ponctuelles par rapport à la vaccination des drépanocytaires. Il a également relevé qu'il est important d'établir une couverture maladie universelle, un accès aux soins de santé et de qualité. La possibilité d'une prise en charge gratuite des enfants de moins de 5 ans. La mise en disposition des médicaments à moindre coût (voire les médicaments génériques) reste une priorité. Il s'est engagé pour plaider en faveur de la lutte contre la drépanocytose.

Bilan des Campagnes de Dépistage

Structures	Nombre de dépistés	Nombre positif	Taux
Lycée Ngaye Meckhé	201	17	8.45%
Lycée Saint-Louis	233	25	10.72%
Lycée Mbao	266	26	9.77%
Total	700	68	9.71%



Bilan de la communication

Recensement des journaux et télévisions ayant participé pendant cette campagne

RTS-Thiès (*)
TFM –Dakar (*)
Walfadjiri- Saint-Louis (*)
Leral.Net- Dakar
Radio Ngaye-Meckhé
Le Soleil-Paris
TSL (Télévision Saint Louisienne – Saint-Louis (*))
L'Observateur- Dakar
Facedakar-Net Dakar
2STV- Saint-Louis (*)
(*) Télévision



Sénégal: Humanitaire - Miss Black France s'engage dans la lutte contre la drépanocytose

Par Moussa DIOP, 9 Novembre 2012

Miss Black France, Mbathio Bèye, s'engage auprès de l'association Drépavie pour un voyage d'une semaine, à partir de samedi, au Sénégal, pour la lutte contre la drépanocytose. En compagnie de Corinne Liégeois de Drépavie France, la jeune sénégalaise espère faire bouger les lignes afin d'atténuer les souffrances des drépanocytaires et prévenir contre la maladie.

Son élection en mars l'avait révélé au delà de l'Atlantique. Elle est apparue certes belle, mais aussi avec un brin d'intelligence qui fait tache. Huit mois plus tard, la brindille s'est épaissie, pas en taille, mais en sérénité et par l'exercice de son magistère que ni les polémiques franco-françaises sur l'opportunité d'une telle élection encore moins les péripéties de la vie ne paraissent toucher.

En revanche, les souffrances des malades de la drépanocytose l'ébranlent, la touchent et la tourmentent. Aussi, a-t-elle décidé de s'engager dans la lutte contre cette maladie en Afrique. Elle a choisi le Sénégal comme premier pays.

« C'est mon pays. Ma première mission devait commencer par Dakar. Il faut aussi savoir que le Sénégal est l'un des pionniers en matière de lutte contre la drépanocytose ». Et comme un taleb récitant à la perfection sa leçon sue, Mbathio convoque l'appel international des femmes soutenu par l'Unesco et la Francophonie et qui a été lancé par Mme Viviane Wade en juin 2003, ou encore le 3ème congrès international scientifique sur la maladie de novembre 2006. Ce qui donne une légitimité pour son pays d'origine dans la lutte contre la drépanocytose.



Mbathio Bèye dit tenir « personnellement » à ce que la mission soit pérenne. Un programme qui a été amorcé par l'Association sénégalaise de lutte contre la drépanocytose (Asd), présidée par Maguèye Ndiaye. Le but étant d'élaborer un partenariat durable avec les 2 associations homologues (Drépavie en France et Asd) », dans le but d'améliorer « les conditions de vie des drépanocytaires, en élargissant leur accès aux services de santé et d'information, à l'éducation et à la formation professionnelle. Nous allons soumettre notre programme aux autorités. Je pense notamment à la fondation de la Première Dame », dit-elle.

Mbathio Bèye a déjà sa feuille de route. « Nous allons visiter l'hôpital des enfants et le centre de transfusion sanguine à Dakar. La drépanocytose est une maladie mal connue des populations. Donc, l'information reste une priorité. Pour ce faire, des campagnes de sensibilisation et d'information (campagnes lec) seront faites auprès des écoles et lycées, ainsi que dans une autre région (Thiès) », avance-t-elle.

Malgré les difficultés confrontées pour la mise en place du projet, cette femme croit à l'investissement des jeunes de la diaspora dans le milieu associatif, notamment « pour le développement économique, social et culturel du Sénégal ».



Entretien! Mbathio Bèye, Miss Black France: "Certains mannequins n'ont pas donné le bon exemple au Sénégal"

Lundi 19 Novembre 2012

LERAL.NET Elue Miss Black France pour la première édition de ce concours, la Sénégalaise Mbathio Bèye s'est vue nommer ambassadrice pour la lutte contre la drépanocytose. L'icône de la beauté black en France qui est venue au pays de la Téranga dans le cadre d'une campagne de sensibilisation, a profité de son court séjour pour accorder une interview à Leral. Elle s'est prononcée d'abord sur ce fameux concours avant de donner son avis sur le mannequinat au Sénégal. Elle soutient que c' est mal vu et que certains filles n'ont pas donné le bon exemple.

Bonjour Mbathio, présentez-vous à nos internautes ?

Bonjour, je m'appelle Mbathio Bèye, je suis la première Miss Black France, je suis actuellement à Dakar.

Quelles sont les raisons de votre séjour à Dakar ?



Je suis en train d'organiser, avec Corine Liegeois, directrice de l'association Drépavie, une campagne de sensibilisation et de lutte contre la drépanocytose. Comme vous le voyez, nous avons visité le centre de transfusion sanguine, nous allons nous rendre à l'hôpital Albert Royer. Nous avons réalisé trois campagnes de dépistage à Thiès, à Saint-Louis, à Kaolack avant de rencontrer différents ministres dont celui de la santé.

Alors qu'est-ce qui motive ce déplacement ?

Cette initiative est personnelle, la drépanocytose, je la connais pour avoir connu des personnes de mon entourage qui en souffraient. Et je vois que malheureusement il n'y a pas assez d'informations la dessus, surtout concernant la population sénégalaise, je ne pense pas que beaucoup de personnes en parlent. En tout cas, pas assez à mon avis, C'est méconnu. C'est pourquoi, il faut sensibiliser et informer. Par exemple, si on informe les gens, ils vont se faire dépister, ils connaîtront leur statut et les malades pourront être pris en charge.

Qu'est-ce qui vous a motivé à vous présenter à miss black France ?

Lorsque je me suis présentée à Miss black France, je cherchais à casser un cliché. Le cliché c'est qu'on a l'impression qu'en France on a qu'une seule femme noire et c'est Naomi Campbell. Non ! La femme noire, elle est beaucoup plus riche que ça. Moi je voulais montrer qu'au sein de notre caractéristique commune, de notre couleur de peau, on peut trouver des profils de haut niveau, et cela s'est vérifié lors du concours. Nous étions plusieurs candidates toutes d'horizons différents, de Madagascar, Sénégal, Guinée Gabon, un peu partout de la Côte-d'Ivoire, du Congo. Est-ce que vous imaginez toutes ces filles qui se présentent à un concours ? C'est vraiment pour montrer que la femme noire ne se résume pas en une seule femme, qu'elle est belle et qu'elle mérite d'être respectée en France.

Est-ce que vous y avez cru ?

Alors j'y ai cru lorsque j'ai fini mon discours parce que j'ai répondu aux questions et j'ai su que la salle a vraiment apprécié et m'a applaudi de même que les membres du jury. Voilà. C'est là que j'y ai cru, mais franchement je ne suis pas quelqu'un dès le tout début crois qu'elle va gagner, je ne sais pas, je ne m'y attendais pas mais quand j'ai vu que le public répondait à ce que je faisais, mes prestations, je me suis dit que ça y est c'est fait.

Vous avez un cursus scolaire très étoffé, est ce que vous envisagez d'abandonner les études pour continuer avec les podiums ?

Alors là, je dirais non. Déjà je sais que mon avenir se trouve dans les études. Contrairement à beaucoup de filles qui croient que le mannequinat peut assurer leur avenir, moi, je dis que le mannequinat est un métier éphémère. Parce que comme on dit en wolof « Taar djigènn dey gawa dièkh ». C'est ça, je suis désolée mon wolof n'est pas impeccable. Lorsque j'entends des filles le dire, je leur dis : « Vous voyez, la beauté est éphémère, à 50 ans vous n'aurez plus de contrat et qu'allez-vous faire ? Comment allez-vous assurer votre compte bancaire, l'approvisionner ? » Là, vous verrez que les études auraient pu être utiles. Donc, avant de vous retrouvez dans cette situation, continuez vos études, n'arrêtez pas. Cumulez les deux si vous n'y arrivez pas, continuez les études.

Alors que vous-voulez devenir après ?

J'espère devenir une femme entrepreneur en lançant ma propre entreprise entre le Sénégal et la France.

Justement en parlant même du Sénégal, est ce que vous y êtes née ?

Je suis née au Sénégal mais j'ai grandi dans la sous-région africaine, Côte-d'Ivoire, Guinée, Cameroun et je suis allée en France après mon baccalauréat. Je reviens souvent à Dakar, parce que j'aime beaucoup Saint-



Louis, j'aime beaucoup aussi la Casamance.

Est-ce que vous avez été victime de discrimination en France?

Alors la discrimination c'est une chose à laquelle je ne m'attendais pas. En fait quand vous lisez les bouquins français, on ne sait pas qu'en arrivant en France, on va être confronté au racisme. Oui, j'y ai été confrontée et personnellement cela m'a choqué. Mais je me dis que la France ce n'est pas ça. Il ne faut justement pas souffrir parce que vous avez été victime de racisme. Non ! Il faut aller de l'avant, quand quelqu'un vous dit « sale noire, dégage ! » Ah ben non ! Vous ne dégagez pas, vous restez et vous continuez à avancer, c'est en réussissant que vous leur montrez que la couleur noire n'est pas un handicap.

Aussi ce concours dont vous êtes la première reine a fait l'objet d'une polémique en France ?

Déjà, je ne m'attendais pas à ce que ce concours crée une polémique aussi grosse. Pour moi le débat n'avait pas raison d'être, On a voulu montrer la richesse de la beauté noire. Pourquoi s'énerver contre ça, parce qu'on voulait transmettre un message simple sur la beauté noire..... La beauté c'est quelque chose de positif. Il faut savoir prendre les choses avec un peu, voire beaucoup, d'humour. C'était un beau message qu'on a voulu transmettre. Nous n'avons pas voulu prendre cela par communautarisme c'est-à-dire comme des personnes qui veulent se démarquer de la société française. Non ! Toutes ses candidates aspirent au développement de la France et de leur pays d'origine et c'est justement ça.

Alors vous êtes devenue mannequin à la dernière heure ?

Non ! C'est justement cela que les gens ne savent pas. J'étais mannequin avant Miss Black France, j'ai commencé le mannequinat quand je suis arrivée en France. J'ai été repérée par une agence avant Miss Black France. Au contraire, j'ai mis ma carrière de mannequinat entre parenthèse avant ce concours. Donc le mannequinat c'est un métier qui me plaisait et que je cumulais avec mes études, mais je savais que c'est quelque chose d'éphémère comme je le disais tantôt.

Que pensez-vous du mannequinat au Sénégal ?

Quand j'étais toute petite, je voyais les mannequins comme Katoucha Niane et Sadiya Guèye... très magnifiques, élégantes et elles m'inspiraient beaucoup. Aujourd'hui, ce n'est pas cette image qu'on a du mannequinat au Sénégal, c'est des clichés, des stéréotypes. Il est vrai que c'est mal vu et certaines filles n'ont pas donné le bon exemple, on parle beaucoup de scandales qui n'ont rien à voir avec les podiums, on parle beaucoup plus de leur vie privée, soirées, discothèques, etc. Je comprends maintenant pourquoi la population sénégalaise a peur de ce milieu. Donc, j'aimerais bien qu'on casse cette image là et que les choses redeviennent comme avant. Je pense qu'il y a de bons mannequins qui font du bon boulot et sont discrets dans leur vie.

Parlez-nous de votre look ?

Je dirais que j'ai un teint naturel et j'ai des cheveux afro. Ce sont les miens que j'entretiens beaucoup. C'est pour montrer qu'on peut être naturelle car beaucoup de filles n'assument pas leurs cheveux. Les cheveux que je porte sont les miens et je les aime comme ça. Et, c'est plutôt simple.

Et les mèches (cheveux naturels) vous en dites quoi ?

Pour l'instant, je suis avec ma coupe afro que j'aime bien. Si j'ai vraiment envie de changer, effectivement je le ferais. Mais pour le moment j'aime mes cheveux. C'est plus naturel.

Avez-vous des prétentions d'être Miss Sénégal ou Miss France ?



Je pense que non. Déjà miss black France me suffit, c'était un honneur. Je pense que je suis très fière et que je n'ai pas besoin d'autres choses, j'ai été miss, alors je continue mes études,

Qu'est-ce que cette nomination vous a rapporté ?

Financièrement cela ne m'a pas beaucoup rapporté mais en termes de notoriété, cela m'a permis d'être ambassadrice de la lutte contre la drépanocytose.

D'autres concours de beauté en perspective ?

Pas de concours de beauté mais des concours d'entreprenariat (Rires...) ! C'est mon cheval de bataille on va dire. Moi j'encourage les filles à se lancer dans l'entreprenariat, à ne pas écouter les gens qui veulent les écarter de ce chemin.

Vous êtes fiancée ?

Oui je suis fiancée à mon père. Risetite !

Interview réalisée par Cheikh Camara Coka

Le site *Leral* s'est entretenu avec Corinne LIEGEOIS, Présidente de DREPAVIE.

Avec la complicité des acteurs de la santé et de Mbathio Beye (par ailleurs Miss Black France), elle a sillonné quelques régions du Sénégal pour sensibiliser les populations au sujet de cette fameuse maladie qui fait des ravages en Afrique noire.

Leral.net : *Présentez-vous puis parlez-nous de votre association ?*

Je suis Corinne Liégeois, Présidente de l'Association Drépavie dont le siège est basé à Strasbourg en France. L'association drépavie est engagée depuis 8 ans dans des actions et projet sur la drépanocytose. Notre expérience associe la mobilisation des personnes concernées, les autorités publiques et privées, les professionnels de Santé et socio-sanitaires, ainsi que les associations homologues.

Les objectifs clés sont : sensibiliser et informer un large public sur la maladie, lutter contre l'isolement des drépanocytaires et de leur famille, soutenir les projets d'accès aux soins dans les pays du Sud.

Drépavie a mis en place un véritable réseau de solidarité internationale pour un meilleur suivi et une prise en charge de la pathologie dans différents pays (Cameroun, Burkina-Faso, Gabon, Mali, Madagascar, Sénégal).

Leral.net : *Quels sont les raisons de votre présence à Dakar ?*

Ma présence à Dakar a pour objet de faire un plaidoyer pour la lutte contre la drépanocytose au Sénégal avec :

- l'Association Sénégalaise de lutte contre la Drépanocytose (ASD) présidée par Monsieur Magueye Ndiaye
- et une Ambassadrice de coeur, Mademoiselle Mbathio Beye, Miss Black France 2012.

Leral.net : *Quelles sont les activités effectuées lors de cette visite au Sénégal ?*



Dans le cadre de notre plaidoyer, l'Association Sénégalaise de lutte contre la drépanocytose (ASD) et l'association Drépavie ont organisé une semaine de campagne de sensibilisation et de dépistage de la drépanocytose dans les établissements scolaires en partenariat avec le Ministère de la Santé et de l'Action Sociale du Sénégal à Dakar, Ngaye Meckhé, et Saint-Louis. Ces actions ont été réalisées avec la participation active de Mademoiselle Mbathio BEYE, Miss Black France 2012. Nous avons effectué 700 dépistages au total dans les trois sites avec 68 tests de dépistage positifs donc un taux de 9.70% . Cependant depuis mars 2011, l'ASD a effectué ce travail de dépistage dans les établissements scolaires, et 4833 personnes ont été dépistées avec 556 tests positifs donc un taux de 11.5% .

Notre travail de terrain nous a permis d'évaluer certains points pour notre plaidoyer.

Les campagnes de dépistage réalisées dans les différents sites représentent un travail en amont. En effet, pour valider le statut définitif des personnes dont le test est positif, il faut faire un test complémentaire qui est le test d'électrophorèse d'hémoglobine. Cependant le coût de ce test n'est pas accessible à toutes les bourses : une des priorités est d'équiper les hôpitaux en électrophorèse, car un dépistage précoce permet une meilleure prise en charge de la pathologie. La création des centres de référence au niveau des régions est indispensable afin de décentraliser l'accessibilité géographique des soins. "L'information, c'est la meilleure prévention", mais la formation des professionnels de santé est également un enjeu dans la prise en charge de la drépanocytose. Enfin, les autorités doivent accompagner l'association nationale ASD dans son travail de terrain. La délégation ASD/DREPAVIE a été reçue par la Commission des Affaires Etrangères et la Commission Santé de l'Assemblée Nationale, et également par le Ministre de la Santé et de l'Action Sociale du Sénégal. Au cours de ces rencontres, les autorités ont pris l'engagement de la prise en charge des malades drépanocytaires. Nous avons clôturé cette mission par une matinée de travail, avec la projection de deux films documentaires sur la maladie à l'Institut Français de Dakar. Il s'agit des films documentaires sénégalais "La bonne décision" et français " Les Lances de Sickle Cell ou chronique d'une souffrance dévoilée".

Leral.net : Des projets futurs pour le Sénégal ?

"Nous, associations ASD/DREPAVIE, nous sommes l'écho des drépanocytaires et de leurs familles" Notre mission n'est pas ponctuelle, nous comptons qu'elle soit durable dans le temps, afin de partager nos expériences associatives. Nous avons établi un planning pour notre prochaine mission, en 2013.

Je tiens à remercier vivement Mme Touty Niang Diop , Secrétaire Générale de l'ASD , une femme formidable, Monsieur Magueye Ndiaye, Président de l'ASD, L'ensemble des membres actifs de l'ASD pour leur accueil, Mlle Mbathio Beye pour avoir accompagné cette mission comme ambassadrice de lutte contre la drépanocytose.

Et n'oublions pas : "être drépanocytaire, c'est se battre pour la vie"

Merci pour tout Corinne LIEGEOIS, Leral vous souhaite un beau succès pour la suite de votre mission.

D'après un entretien réalisé par Cheikh Camara COKA, pour Leral.net



BUDGET du **Projet Sénégal**

Projet : Mission Drépavie /ASD-campagnes IEC au Sénégal
Année : 2012

DEPENSES	En euros	RECETTES	Prix En euros	Prix Total En euros
Dépenses affectées directement au projet : (dépenses prioritaires) 1€ = 655.957 FCFA		DREPAVIE :		
*Prise en charge du dépistage pour 300 personnes, soit 100 personnes par Collège/ ou Lycée 99000 F CFA X 3 écoles, soit 297. 000 F CFA soit 152.30 € X 3	452.77 €	Prise en charge de la Mission Prise en charge de l'équipe de 10 personnes (déplacements, hébergement et restauration) Dépistage sur les 3 sites (Ngaye Meckhé, saint-Louis et Dakar) Projection Institut Français de Dakar	1100.65 €	
*Prise en charge de l'équipe chargée de mission (des déplacements, hébergement, restauration) Ngaye Meckhé	167.69 €			
*Prise en charge de l'équipe chargée de mission (des déplacements, hébergement, restauration) Saint-Louis	152.44 €			
*Prise en charge de l'équipe chargée de mission (des déplacements, hébergement, restauration) Dakar				
*DIVERS / Imprévus	91.46 €			
*Dépistage (Technicien de laboratoire et Matériel pour le dépistage)	137.20 €			
*Prise en charge des lycéens du Lycée de Mbao pour la projection à l'Institut Français	99.09 €			
		TOTAL FINANCEMENT Drépavie	1100.65 €	1100.65 €
		Participation des partenaires locaux		
		ASD Apport humain (Equipe de la mission) Aide logistique et humaine Organisation de la mise en place des campagnes de dépistage		
		CNTS Véhicule de transport 4x4		
		Ministère de la Santé et de l'Action sociale (MSAS) Carburant		
		Autres Véhicule 4x4 pour le transport		
		TOTAL DES PARTENAIRES LOCAUX		
TOTAL DEPENSES DIRECTES	1100.65€	TOTAL SUBVENTIONS PUBLIQUES		
Dépenses indirectes affectées au projet : 2 Aller-Retour Paris-Dakar-Paris 869 €X2	1738.00€	Participations et soutiens privés : (mécénat, sponsoring...) Fonds privés Billets d'avion A-R (Paris-Dakar-Paris) 2X	1738.00€	
TOTAL DEPENSES INDIRECTES	1738.00€	TOTAL RECETTES	2838.65€	2838.65€
TOTAL DEPENSES	2838.65€	TOTAL RECETTES	2838.65€	