

Je viens d'avoir 29 ans, je travaille, j'ai 2 enfants en bas âge, la vie est belle.

Depuis quelques jours, mon bras gauche me tiraille, et plus les jours avancent, plus je n'arrive plus à m'en servir sans qu'une douleur insoutenable se fait ressentir.

Plusieurs visites chez le médecin se font, et rien de concluant. Du jour au lendemain la douleur s'estompe mais se fait remplacer par un léger tremblement.

Ma sœur, sortant d'une lourde dépression avait consulté un neurologue, et me conseilla de le rencontrer. Prenant mon courage à deux mains je le consulta. Celui-ci me posa des questions, et me fit faire plusieurs exercices neurologiques bizarres. Il ne se prononça pas tout de suite et m'envoya faire un IRM et un électromyogramme, Tout est négatif.

Je le rencontre une 2ème fois confiante (je dois avoir un problème rhumatismale), il me réexamina et le verdict tomba comme un couperet : vous avez la maladie de parkinson, en une seconde tous mon univers s'écroula.

Mon mari, n'y croyait pas non plus, mais ce rendit compte que la maladie était réellement là, sa réaction fut exemplaire et il décida de combattre à mes côtés quant à mes enfants ils étaient trop petits pour se rendre compte de la situation.

Je décidai de renier cette atroce maladie, à 29 ans je souffre d'une maladie de personnes âgées !!! Pas possible, mais je commença tout de même un traitement à base de dopamine pour soulager mes symptômes sans succès et avec beaucoup d'effet secondaires (nausées vomissements, somnolence) mon travail devenait impossible mais je persistait, tous le monde me prenait pour un zombi. La maladie a eu d'énormes répercussions sur la maladie car dès que l'on a su que j'étais malade on m'a mise au placard. C'est la dure loi du travail.

Les symptômes de la maladie se firent ressentir avec beaucoup plus d'insistance, et je décidai de consulter le Professeur Broussolle, grand neurologue à l'hôpital Neurologique de Lyon . Celui-ci me confirma la maladie de parkinson et me mis sous agoniste.

Mon état de santé s'améliora comme par enchantement, (La lune de miel !) j'avais une énergie spectaculaire, j'allais bien même trop bien ! Je me mis à jouer aux jeux de casino en ligne (j'ai du temps je suis en congé maladie depuis mars 2007). J'ai du temps et je vais pas trop mal, alors je me mis à jouer et je dépense 10 000 euros, je vide les économies du ménage. Mon mari s'inquiéta un peu trop tard malheureusement, et en parla avec le service de neurologie. Mon état venait des agonistes, donc arrêt du traitement et l'on me mis sous dopamine (Modopar 125 mg) à prendre toute les 2 heures. Mes journées rythmaient entre dyskinésies et blocages. Ce n'était plus possible et on programma ma 1 ère neuro stimulation.

Je me fis opérée en octobre 2009, miraculeux, tout allait bien, j'ai même repris mon travail à mi-temps, mais une gêne considérable à la jambe persistait, et me faisait boiter.

En août 2014, je rencontre le Docteur DANEILA qui vient juste d'être muté à l'hôpital neurologique, celui-ci s'aperçut par plusieurs examen, que mon électrode gauche avait été mal implanté. Donc 2ème neuro-stimulation en mars 2015.

Depuis je revis, je remarque normalement, et à part la fatigue permanente, je vais à peu près bien.

J'ai aujourd'hui 44 ans, et après 16 ans de maladie, je continue toujours le combat et je peux dire que je la vie bien au quotidien, on va dire qu'elle fait partie de mon existence.

Témoignage de Sylvie, 44 ans, Lyon.