

« La fibromyalgie est une maladie à part entière »

Avec six autres associations, Ma fibromyalgie au quotidien en France et son groupe de Dinard participaient à la 27^e Journée mondiale. Objectif : la reconnaissance officielle de la maladie.

Mardi, la 27^e Journée mondiale de la fibromyalgie vient de passer quasi inaperçue, comme à l'accoutumée. Inutile d'accuser la rentrée des écoles ou tout autre sujet lié au Covid-19 : la fibromyalgie, en France, est encore méconnue. Pire, on parle de syndrome fibromyalgique, mais pas encore d'une maladie officiellement reconnue.

« **Pourtant, on souffre**, rappelle Marie-Laure Colacicco, l'animatrice du groupe dinardais, très impliquée dans l'association nationale et sa communication. **Même si cette maladie est silencieuse, elle est très douloureuse, au point d'être invalidante, de sortir la personne touchée d'une vie normale et d'obliger à des soins diversifiés et fréquents.** »

Or, le confinement a stoppé net bien des possibilités de soulager les douleurs... C'est donc avec une détermination renforcée que les « fibros » ont investi cette 27^e Journée mondiale, histoire de provoquer des réponses de la part des pouvoirs publics et de sortir de ce *no man's land* socio-médical.

À quand la reconnaissance ?

En 1992, l'Organisation mondiale de la santé avait déjà répertorié la fibromyalgie, découverte au début du XX^e siècle, comme maladie rhumatismale différente des troubles psychosomatiques. Mieux, en 2006, la pathologie est reconnue à part entière, malgré – pourrait-on dire – la grande diversité des quelque cent symptômes qui en complexifiaient la définition : douleurs chroniques musculaires, fatigue intense, troubles cognitifs, syndrome du colon irritable...

« **En France, on est dans l'attente,**



Marie-Laure Colacicco, avec les membres du bureau de l'association Ma fibromyalgie au quotidien en France.

PHOTO : OUEST-FRANCE

constate Marie-Laure Colacicco. **Malgré une enquête parlementaire, en 2016, et une consultation de l'Inserm, on attend toujours le rapport qui aurait dû être rendu le 4 mai et qui, nous l'espérons, reconnaîtra la fibromyalgie comme une maladie à part entière. Ce qui ouvrira à une**

prise en charge de nos soins et une reconnaissance de nos difficultés. Nous sommes tout de même, selon les estimations, de 1,3 à 3 millions de Français concernés. »

Le 12 mai, les myalgiques étaient donc remontés, notamment mobilisés par la visioconférence que leurs

sept associations organisaient et qu'ils renouvellent aujourd'hui, de 16 h à 18 h.

Contacts : fibroquotidenfrance@gmail.com, page facebook, 07 67 60 73 23, www.mafibromyalgie.fr