

OBJET : Il a été décidé par la commission de la MDPH de la Somme que l'état de santé de Chloé n'était plus approprié pour suivre une scolarité et de même, qu'elle n'aurait plus d'AVS à partir de la rentrée scolaire 2009-2010.

L'ECOLE POUR TOUS, MAIS PAS EN FRANCE.

Tous les enfants n'ont pas la chance de rentrer à l'école en septembre, certains sont oubliés, n'ont pas eu de place ou sont handicapés et l'Education Nationale classe leur dossier.

Depuis l'annonce de la maladie nous nous battons, Stéphane et moi, pour que Chloé notre fille puisse vivre heureuse en étant la plus autonome possible. Nous nous sommes trouvés confrontés à de nombreuses reprises face à des barrières médicales et autres... Mais nous n'avons jamais baissé les bras !

Notre Princesse est différente et quoiqu'on en dise, un enfant malade est toujours différent... Il n'est donc pas tous les jours facile pour Chloé et nous même de se battre ... contre la maladie, contre l'intolérance, contre ses portes qui se ferment, contre l'injustice quotidienne.

Je suis sûre que les autres nous croient très fort et sont persuadés que nous avons tout a fait digéré cette fatalité que la vie nous a lâchement balancée. Mais ils se trompent ou du moins nous les trompons. C'est fatigant, usant, démotivant, démoralisant... Mais Chloé n'a pas choisi d'être malade. Alors nous la soutiendrons toujours.

Car voilà, Chloé n'a pas fait la rentrée scolaire. Et non...Elle ne pourra plus passer les 2 demi-journées à l'école avec tous ses petits copains et copines, comme elle le faisait depuis 3 ans. Plus de sociabilisation possible, plus d'instant sans papa-maman, plus de tranche de rire avec son AVS...l'oubli d'une enfant malade, handicapée, livrée à elle-même et à ses parents... Un numéro parmi d'autres, car Chloé n'est pas la seule à avoir été laissée pour compte pour la rentrée 2009.

Les réunions, les dépôts de dossiers, les certificats médicaux, les recours au tribunal n'ont pas suffi. On joue avec l'épuisement des parents face à toutes ses démarches fastidieuses.

Comme pour beaucoup d'enfants de son âge, il a été décidé par la commission de la MDPH de la Somme que l'état de santé de Chloé n'était plus approprié pour suivre une scolarité et de même, qu'elle n'aurait plus d'AVS à partir de la rentrée scolaire 2009-2010.

Pas de réunion avec les décideurs, non, juste une feuille de papier émanant de la MDPH (quelques jours avant la rentrée scolaire) où les grands penseurs ont estimé qu'une enfant handicapée de 8 ans n'avait plus sa place à l'école !

Mais c'est quoi l'intitulé de la loi du 11 février 2005 sur le handicap déjà ?

-Loi pour l'égalité des droits et des chances, la participation et la citoyenneté des personnes handicapées.

Et quand allons-nous nous en donner la peine?

C'est quoi exactement la légalité des chances ?

Qu'elle est la place des enfants handicapés dans notre société????????????????

N'est-ce pas de la discrimination en raison du handicap ?

Alors comment annoncer à une petite fille de 8 ans qui se bat avec une force herculéenne contre la maladie et le handicap depuis sa tendre enfance, qu'elle ne pourra plus retourner à l'école parce que des adultes ont décidé que ce n'était plus bien pour elle.

Il a fallu trouver les mots pour lui dire qu'ils n'avaient pas fini de remplir leurs dossiers..., que son ancienne maitresse ne voulait plus d'elle dans sa classe,
-« ...que les enfants en fauteuil ne comprennent rien, qu'ils sont idiots et que ce n'est pas leur place...»,
que son enseignante référente ne savait pas qu'elle décision apporter...

Pourtant, depuis trois ans de scolarité, Chloé y a suivi une adaptation progressive qui jusqu'à maintenant lui a été réellement bénéfique sur tous les plans, d'ailleurs jugée comme telle par chaque intervenant. Chloé était épanouie à son arrivée à l'école et quand elle en ressortait. Elle nous laissait entrevoir le bonheur immense qui la submergeait pendant ces temps rares au contact d'autres enfants. Ces yeux pétillés, son handicap disparaissait, Chloé n'est plus la même ou plutôt, elle était enfin Chloé. Une enfant dynamique, pétillante, heureuse de retrouver ses camarades de classe, innocente et laissant ainsi, pour quelques instants, les soucis liés à la maladie et les nombreux rendez-vous chez des spécialistes de la santé.

Depuis la dernière réunion en début d'année, avec les différents interlocuteurs du projet personnalisé, Chloé n'a cessé de progresser dans tous les milieux.

Alors pourquoi dire Non maintenant ?

Avec un peu de volonté de la part de chacun et si tout le monde y met du sien, on peut faire en sorte que l'étincelle qui brille dans les yeux de Chloé ne s'éteigne jamais. Il faut lui la possibilité de « souffler » dans ce monde de souffrance et d'intolérance qu'est le sien."

Christine, sa maman
Parce que la Différence n'est rien comparée à l'Indifférence