



Les enfants et la maladie

Certains enfants atteints de FAP ou du syndrome de Lynch sont tristes, parfois même effrayés ou en colère. Ces maladies sont héréditaires, et les chances d'en hériter de ton père ou de ta mère sont de 50%. Il est donc possible d'en être atteint, alors que ton frère ou ta sœur ne l'est pas.

En raison de leur nature de maladie rare, il est souvent difficile pour les autres de comprendre ta situation. En discuter fait toujours du bien. Si tu veux donc en parler dans ta classe, il est tout à fait possible de te faire aider par tes parents et tes enseignants pour trouver le meilleur moyen d'aborder le sujet. Nous pouvons même à FAPA te fournir des brochures à distribuer dans ton école.

Demande l'accès
à notre groupe de jeunes
et à la community sur
www.belgianfapa.be



FAP

La plupart des jeunes reçoivent un diagnostic autour de 10-12 ans. C'est autour de cet âge que les polypes apparaissent dans le gros intestin. Généralement, ces polypes ressemblent à des champignons mais parfois ils sont plats comme un disque. A partir de ce moment, il est nécessaire de faire un examen annuel chez un spécialiste pour voir comment évoluent ces polypes. Cet examen est effectué sous anesthésie légère. Vers l'âge de 18 ans, une chirurgie préventive sera effectuée pour enlever l'intestin qui est affecté. Les médecins de l'hôpital voudront te voir une fois par an pour un examen, mais aucune inquiétude à avoir, car il s'agit d'un examen de routine.

Pour les jeunes avec FAP ou Lynch

Peut-être as-tu justement beaucoup de questions ou alors tu ne veux plus rien à voir à faire avec cette maladie ? Eh bien c'est super. Sais-tu que tu n'es pas le seul à ressentir cela ?

Pour les jeunes comme toi, il existe un groupe via lequel tu peux te mettre en contact avec d'autres qui ont la même expérience que toi. Le groupe est modéré par quelqu'un de ton âge. Il est également fermé donc ton intimité sera respectée. Si tu veux y adhérer, envoie sans plus tarder un petit mail à info@belgianfapa.be.