

Michael Thorez,

A Narbonne

Bonjour à toutes et tous,

Je m'appelle Mika, et je suis atteint de SLA.

Mon histoire est celle d'un jeune papa de 37 ans qui a dû faire face, avec ma compagne Stéphanie, à l'annonce de la SLA il y a cela 3 ans.

Nous construisons notre bonheur avec légèreté et courage, avec mes deux filles, quand soudain, nous avons dû affronter la plus dure des annonces : celle de la maladie et pas n'importe quelle maladie, la SLA. 3 lettres qui viendraient ébranler tout notre équilibre et notre insouciance.

Nous sommes devenus des guerriers qui ont pour seules armes l'humour, la complicité, la tendresse et l'amour.

Je suis très actif sur les réseaux sociaux car je veux prendre la parole même si la SLA essaie de m'en priver. Je veux sensibiliser, informer, communiquer mais pas avec pathos, ni avec douleurs, même si tous les jours ce n'est pas facile. Non, j'ai envie de communiquer ma rage de vivre et le bonheur que j'ai d'être avec les miens, de voir ma fille grandir et ma compagne à mes côtés.

Des épreuves, on en a passées, il y en a d'autres qui nous attendent. Mais notre plus grande victoire, c'est de préserver notre amour face à la SLA

Alors quand l'ARSLA m'a proposé de monter des projets ensemble, je n'ai pas hésité. Nous partageons des valeurs communes fortes et l'envie de vaincre la maladie.

Tout naturellement aujourd'hui, je vous propose ma candidature pour devenir administrateur au sein de l'ARSLA et pour faire en sorte de porter la voix des personnes malades, haut et fort, auprès du grand public mais aussi auprès des décideurs publics.

Je vous remercie de votre attention à ma candidature, et n'hésitez pas à venir me poser des questions sur facebook.

Ensemble, on va être forts, et on va gagner.

Bien à vous,

Mika.