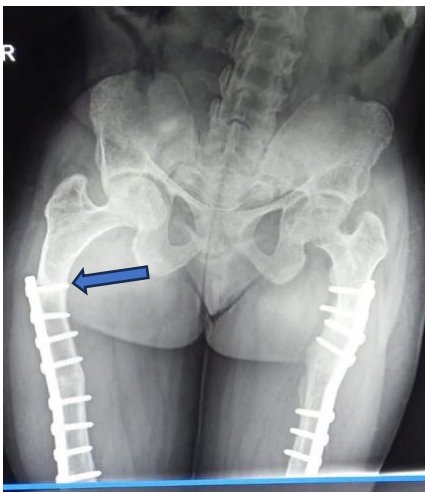


du fait de fractures de fatigue de mes 2 fémurs en rapport avec une grosse courbure liée à ma maladie. Mes 2 fémurs ont été opérés et remis droits. J'ai donc marché quasi-normalement.



Mais cette année, j'ai eu de nouveau des douleurs en rapport avec une fracture de fatigue au-dessus d'une plaque de fémur à droite.

Auparavant, j'ai pu bénéficier par intermittence d'un traitement par vitamine D active et phosphate mais ce de façon discontinue. Ces interruptions liées au coût du traitement sont responsables de mes problèmes. Ce traitement doit être instauré le plus tôt possible et pour éviter les déformations et les fractures, il doit être pris à vie.

Le coût est hélas impossible à supporter pour ma famille. Il varie selon l'âge de 30€ à 80€ par mois.

Je ne suis pas la seule car malheureusement, le rachitisme

vitamino-résistant avec parfois des formes familiales est une maladie génétique non rare à Madagascar.



Vous pouvez parrainer un enfant pendant quelques mois, seul ou avec des amis en faisant un don régulier à AIMA.

Rendez-vous sur le **site [aima-asso.fr](http://aima-asso.fr)**, rubrique :

*Traitement d'un enfant atteint de rachitisme.* Ce don pourra être personnalisé pour un enfant ou à la communauté des enfants atteints de cette pathologie.

Vous recevrez chaque année un reçu fiscal : 66% de vos dons sont défiscalisables, voire 75% si vos dons aux associations ne dépassent pas 2000€ par an. (Coût après déduction pour la prise en charge d'un enfant de moins de 5 ans : 122€ pour un an, 196€ pour un enfant de 5 à 10 ans et 326€ pour les plus de 10 ans.) Les familles ne recevront pas d'argent mais directement les médicaments.