

*Le 10 juin 2007, pour marquer la fin du traitement de Rose, la famille Nasradin a organisé une fête familiale et amicale à laquelle ont été conviés Madame Céppi, de la Ligue Fribourgeoise contre le cancer et notre Président et son épouse, Olivier et Elisabeth Ray. A cette occasion, le père de Rose a fait le discours suivant :*

Bonjour tout le monde !

Permettez-moi tout d'abord de vous remercier du fond du cœur d'avoir accepté cette invitation. Mon épouse et moi-même, avons le plaisir et la joie de vous accueillir pour fêter ensemble la fin du traitement de Rose.

Concrètement, ce « fameux » traitement représente 910 jours intensifs : hospitalisations, médicaments, visites médicales, surveillance, heures à respecter, beaucoup de tension, de patience, de souffrance pour Rose, mais aussi pour nous sa famille. Cela représente aussi plus de 29'000km que nous avons parcouru entre notre domicile et le CHUV à Lausanne.

En Novembre 2004, lorsqu'on nous a annoncé la maladie de Rose, les mots ont résonné dans nos têtes comme un grand coup de tonnerre. Nous avons eu l'impression que la foudre était tombée sur nous, nous n'arrivions plus à réfléchir, nous étions seuls, loin de nos proches, de nos familles. Nous n'avions aucune idée de savoir comment on allait s'en sortir.

Puis, très vite nous avons fait la connaissance de la ligue fribourgeoise contre le cancer. Nous avons connu Mme Ceppi qui représente cette association, et tout de suite elle nous a dit que nous n'étions pas seuls. Elle nous a renseignés, conseillés, aidés. Elle nous a communiqué qu'elle allait faire tout ce qui était possible pour nous faciliter les choses. Mais surtout à ce moment-là, elle nous a dit ces mots : Nous allons prier et on croise les doigts pour Rose.

Cette petite phrase nous a fait un grand bien. Ce jour là, nous avons dit voilà, il y a quelqu'un qui pense à nous, on n'est pas seuls.

Depuis que nous connaissons Mme Ceppi, elle est devenue une amie de la famille. Nous la remercions infiniment pour sa gentillesse et son travail très sérieux.

Notre histoire ne s'arrête pas ici. Tout le monde ne peut pas comprendre cette terrible maladie. On ne pouvait plus communiquer et au début nous avons peur d'en parler. Il fallait que l'on trouve l'environnement qui comprenne notre douleur, connaître des personnes pour que l'on puisse discuter, mais surtout des personnes qui nous écoutent.

Heureusement, l'ARFEC était là, à notre secours. Nous avons trouvé auprès de cette association une aide précieuse, une écoute. Nous avons pu exprimer notre douleur car vous nous compreniez dans la mesure où vous avez supporté les mêmes soucis, les mêmes douleurs que nous. Le rassemblement des familles qui sont dans la même ambiance, qui vivent les mêmes préoccupations nous a beaucoup aidé. Nous avons aussi beaucoup apprécié le camp de vacances. Un moment de grande détente et de grande amitié. Je vous remercie encore une fois toutes et tous pour l'aide, la compréhension que vous nous avez apportée.

Mais, enfin, le jour de la fin du traitement est arrivé. Nous sommes heureux de pouvoir fêter comme il se doit ce grand jour qui représente une nouvelle naissance de Rose, et, chers invités, encore un grand merci à tous d'être venus partager avec nous ce moment de bonheur et de joie.

Abdalla Nasradin - Fribourg