

## Témoignage de SULLYVAN

Je m'appelle Sullyvan, quand tout a commencé tout allait très bien dans ma vie, j'avais 19 ans et j'avais une vie paisible alliant les cours et le sport. Je suivais un BTS Technico-commercial et je pratiquais le basket-ball en club. Mais j'étais loin de m'imaginer ce qui allait m'arriver...

Le 4 Avril 2013, la foudre s'abat sur moi... En sortant de la douche et en me regardant dans le miroir, je découvris une boule qui avait poussé dans mon cou. De nature à ne pas m'inquiéter, je pensais que cette boule allait disparaître et je répétais à mes proches que c'était un nouveau muscle qui venait d'apparaître.

Après plusieurs jours sans forcément s'inquiéter, ma famille me conseilla d'aller chez le médecin et je décidai donc d'y aller. Ce médecin me prescrivit une biopsie afin de savoir ce dont il s'agissait vraiment. Une semaine après l'opération, les résultats tombent, c'était la Maladie de Hodgkin. A ce moment-là, je ne comprenais pas encore ce qui se passait, et pour moi c'était une maladie banale qui se soignait en 2 semaines avec quelques médicaments. Mais quand il a fallu que je procède à tous les traitements nécessaires afin que je sois guéri (Pose du cathéter, scanner, cures de « chimio », ponctions lombaires etc...) j'ai très vite compris qu'il s'agissait d'un cancer ; le cancer des Ganglions.

Et donc pendant environ 6 mois, régulièrement je retrouvais le monde de l'hôpital, des blouses blanches et de la chimiothérapie (Perte de cheveux, des cils et des sourcils). Je savais très bien que je n'avais pas une maladie bénigne mais il était inconcevable pour moi d'arrêter les études et le sport, c'est pour cela que j'ai continué...

Malheureusement, tous ces traitements n'étaient pas suffisants car je faisais partie des 5% de cas où la maladie ne se guérit pas au bout de 6 mois. J'ai donc été contraint d'arrêter toutes activités. Il a fallu que je fasse de la chimiothérapie plus forte, ainsi qu'une autogreffe de la moelle osseuse et également une greffe de la moelle osseuse, c'est pour cela que j'ai été inscrit dans le fichier de greffe avec très peu de chance de trouver un donneur à 10/10 car j'avais quelque chose de rare dans mon sang...

Le 28 Octobre 2014,

Après presque 5 mois d'hospitalisation en chambre stérile (Plus le droit de sortir, mon entourage déguisé en martiens : masques, charlottes, gants et tout le tralala) que j'ai cru insurmontables à cause de toutes les complications (GVH chronique, GVH aiguë digestive, perte de poids, stomie...etc.), je rentrais enfin chez moi, le sourire aux lèvres, malgré le fait que ce n'était pas fini car j'étais en hospitalisation à domicile (où j'ai encore eu pas mal de complications, notamment 3 occlusions à suivre dû à la stomie)... Je pouvais enfin voir ma famille et mes amis ailleurs que dans un hôpital. Un vrai BONHEUR !

Et oui, le 25 Juin 2014, je suis né une nouvelle fois ! Ils ont réussi à me trouver une donneuse. La seule chose que je sais d'elle, c'est qu'elle est de nationalité Américaine. Bien que je ne connaisse presque rien de cette dame, je pense à elle régulièrement et je la remercie du plus profond du cœur même si mes remerciements ne seront jamais à la hauteur de ce qu'elle a fait pour moi. Grâce au don de moelle osseuse, de tout le soutien de ma famille, de mes amis lors des moments difficiles et de l'intégralité du personnel du CHU d'Angers pour son professionnalisme et sa gentillesse, j'ai pu être guéri de cette maladie.

Un de mes plus beaux souvenirs "grâce" à la maladie, est durant l'été 2016, quand je commençais à retrouver un peu plus de forces. L'hôpital et plus précisément l'Association « Leucémie Espoir » m'a proposé de participer à une croisière « À Chacun son Cap, Jeunes Adultes » de Bénodet à Brest pendant une semaine à bord d'un voilier. C'est un séjour qui restera inoubliable et je peux dire que "grâce" à la maladie, j'ai vécu une superbe semaine que jamais je n'aurais eu l'occasion de faire. Pourtant quand on me l'a proposée, je n'étais pas spécialement partant pour y participer : je ne connaissais personne, j'allais sûrement être le plus vieux... Mais quelle erreur ! Oui j'étais le plus vieux et oui je ne connaissais

personne, mais peu importe, une fois arrivé sur les voiliers l'ambiance était déjà au rendez-vous et avec tous les jeunes et les encadrants, nous avons appris à nous connaître très vite. Les maitre-mots de cette croisière étaient la joie et la bonne humeur ! Nous étions 14 jeunes et 12 encadrants (skippers, infirmières, médecins...) répartis dans 4 voiliers. Nous étions tous des jeunes issus du monde de la maladie mais durant ce séjour tout était oublié, notre seul but était de profiter ! La journée, nous naviguions sur les eaux Bretonnes et le soir, nous nous arrêtions dans un port (sauf 2 fois où nous avons passé la nuit en pleine mer et où j'ai pu dormir à la belle étoile en plein milieu de la mer).

Nous avons vu des paysages magnifiques que je n'aurais pas imaginé voir en Bretagne, quelques fois on pouvait aussi apercevoir des dauphins. Dès que c'était possible, le skipper nous proposait de se mettre à la barre et donc de diriger le voilier. De super moments ! diriger un voilier n'est pas la chose que l'on fait tous les jours !

Un très grand MERCI à « Leucémie Espoir 49 » et à « À Chacun son Cap » qui m'a permis de passer un merveilleux séjour que je n'oublierai jamais. Une superbe aventure !

Aujourd'hui, j'ai 24 ans et je suis en rémission de la Maladie de Hodgkin à un stade avancé où j'ai eu beaucoup de complications... Mais maintenant, je peux profiter de la vie comme il se doit et je sais très bien qu'elle ne tient qu'à un fil. Je peux donc continuer de sourire, de marcher, de manger, de sortir, de faire du sport, de voir ma famille, mes amis etc... Tant de choses que je ne pouvais plus faire à un moment donné.

Le 28 Octobre 2017 (Et oui, 3 ans après, jour pour jour, la sortie de mon hospitalisation en chambre stérile), j'obtiens mon diplôme de « Gestionnaire d'Unité Commerciale » option spécialisée « Automobile », avec mention. Une nouvelle vie commence donc pour moi car aujourd'hui je suis à la recherche d'un emploi en tant que commercial automobile.

Mon témoignage est fait pour donner de l'espoir, de la force et du courage à tous ceux qui se battent contre la maladie, de près comme de loin, et si il y a une phrase à retenir, une phrase que j'ai répétée tout le long de ce combat, c'est : « Si la vie te donne une centaine de raisons de pleurer, montre à la vie que tu as un millier de raisons de sourire ». Malgré tout la vie est belle et elle vaut la peine de se battre.