

**71<sup>ème</sup> Journée Mondiale des Malades de la Lèpre :  
Mobilisation générale les 26, 27 et 28 janvier 2024**

## VRAI OU FAUX ?

→ La lèpre existe-t-elle encore ?

→ Un retour de maladie est-il possible en France ?



À l'approche de la 71<sup>e</sup> édition de la Journée mondiale des malades de la lèpre et son appel à la mobilisation générale les 26, 27 et 28 janvier 2024, le Docteur Bertrand Cauchoix - conseiller médical à la Fondation Raoul Follereau, acteur historique et majeur de la lutte contre la lèpre dans le monde - répond aux questions et aux idées fausses qui entourent encore cette maladie.

→ On pensait que la lèpre était une maladie totalement éradiquée. Mais qu'en est-il réellement ?

C'est une maladie que les pays développés pensent à tort appartenir aux temps passés. Pourtant en 2023, la lèpre est toujours là ! **Une étude récente<sup>1</sup> révélant une recrudescence de la lèpre aux Etats-Unis a remis les projecteurs sur cette maladie.** Avec **200 000 nouveaux cas diagnostiqués chaque année**, la transmission reste active et **frappe 1 personne toutes les 3 minutes dans 145 pays**. La lèpre sévit essentiellement en Inde, au Brésil et en Afrique.

- **La lèpre en France est-ce possible ? Faut-il craindre une recrudescence ?** La lèpre est encore présente en France ; des cas existent dans les DROM-COM, Mayotte, Guyane, Tahiti, Nouvelle-Calédonie etc. Le monde est un village, ne l'oublions pas et il s'agit d'une maladie infectieuse transmissible... Des cas sont vus chaque année en France métropolitaine même si on n'y décrit pas de transmission autochtone. Ça n'en fait pas pour autant un péril mais ça veut dire que cette maladie existe encore. La lèpre est une maladie très faiblement contagieuse qui fait son lit sur des contacts prolongés avec un malade non traité, et dans des contextes particuliers de réduction des défenses immunitaires. Néanmoins nul ne peut exclure l'émergence ponctuelle d'un ou deux cas sporadiques y compris en France.
- **L'OMS publie chaque année des chiffres et, depuis 2020, on constate une augmentation des cas de lèpre dépistés (40%).** Ce chiffre est à utiliser avec prudence car il est très certainement lié à un sous-dépistage à l'épidémie de Covid. Preuve que dès que le système de santé s'appauvrit, les maladies rares et négligées en pâtissent plus que les autres. Cela montre que dans les pays pauvres, la moindre déstabilisation des systèmes fait régresser le dépistage des maladies.
- **Il n'en reste pas moins que la situation est préoccupante.** A la Fondation Raoul Follereau, nous estimons (constat partagé par l'ensemble des spécialistes de la maladie) que tous les chiffres sont largement sous-estimés, tant la lèpre est négligée dans les pays concernés et les malades difficiles à atteindre. Les zones d'extrême pauvreté, les conflits et l'instabilité politique entravent une évaluation correcte. **La lèpre reste une maladie endémique, loin d'être éradiquée...**

→ Quels sont les symptômes de la lèpre ? Est-elle contagieuse ? Se soigne-t-elle ?

**La lèpre est une maladie infectieuse chronique** qui se caractérise par **une très lente incubation** : les premiers signes peuvent apparaître des années après la contamination auprès d'un malade non traité. **La maladie affecte principalement la peau, les nerfs périphériques, les muqueuses des voies aériennes supérieures et les yeux.**

<sup>1</sup> [Étude](#) publiée en août 2023 dans la revue Emerging infectious disease.

Au-delà des souffrances physiques, **les malades sont souvent également victimes d'exclusion sociale**. Ces hommes, femmes et enfants sont craints et rejetés par leur propre communauté.

**Contrairement aux idées reçues, la lèpre est peu contagieuse**. La maladie se transmet par des gouttelettes provenant du nez et de la bouche. Il faut être en contact étroit et prolongé, pendant plusieurs mois, avec une personne atteinte de la lèpre et non traitée pour contracter la maladie. La maladie n'est pas héréditaire et touche indifféremment les hommes, les femmes et les enfants. Mais comme un contact étroit et prolongé est nécessaire la lèpre est souvent une maladie « familiale ».

**Il est également important de rappeler que la lèpre est une maladie curable** et qu'un traitement précoce peut prévenir les complications graves. Mais encore faut-il poser le diagnostic rapidement, ce qui est difficile dans les pays où le système de santé manque de ressources humaines et financières.

Parce que cette maladie infectieuse touche les plus vulnérables, et sans ressources, **la solidarité internationale est donc indispensable**. C'est pourquoi la Fondation et ses partenaires locaux se mobilisent pour un monde sans lèpre.

### → Où et comment intervenez-vous auprès des malades ?

**La Fondation Raoul Follereau agit dans 14 pays**, en s'adaptant à chaque contexte : au Burkina-Faso, au Cameroun, au Congo Brazzaville, en Guinée, en Inde, au Mali, en Mauritanie, au Niger, au Sénégal, au Vietnam et, de manière prioritaire, la Côte d'Ivoire, le Bénin, le Tchad et Madagascar. **La Fondation soutient plus de 100 projets de santé sur le terrain** dont une quarantaine de centres de soins et de prise en charge.

**La Fondation agit sur 7 grands champs d'actions** : le dépistage, la prise en charge inclusive du handicap, l'auto-soin des plaies, l'hygiène avec le programme WASH, l'action sur les causes et conséquences sociales de la maladie, la recherche et le renforcement des systèmes de santé dont la formation du personnel médical local.

Pour cela, la Fondation travaille en étroite collaboration avec les gouvernements. Elle veille également à impliquer les communautés pour que, tous ensemble, ils puissent être **acteurs de leur propre changement**.

**En France, la Journée Mondiale des Malades de la Lèpre qui se tiendra les 26, 27 et 28 janvier 2024**, est l'occasion de **sensibiliser le grand public** sur la réalité d'une maladie qui reste fondamentalement méconnue. **Plus de 6000 de bénévoles se mobilisent à travers la France** pour collecter des fonds afin de soutenir la recherche et les actions conduites dans les pays d'intervention de la Fondation Raoul Follereau.

Pour plus d'informations sur la Fondation, ses actions et la Journée mondiale des Malades de la Lèpre :  
[www.raoul-follereau.org](http://www.raoul-follereau.org)

### CONTACT PRESSE

Aurélie Bois • 06 87 26 27 68 • aurelie@agencethedesk.com