

.....

Aide-soignante

Travail AVQ

Madame

La Démence a corps de Léwy

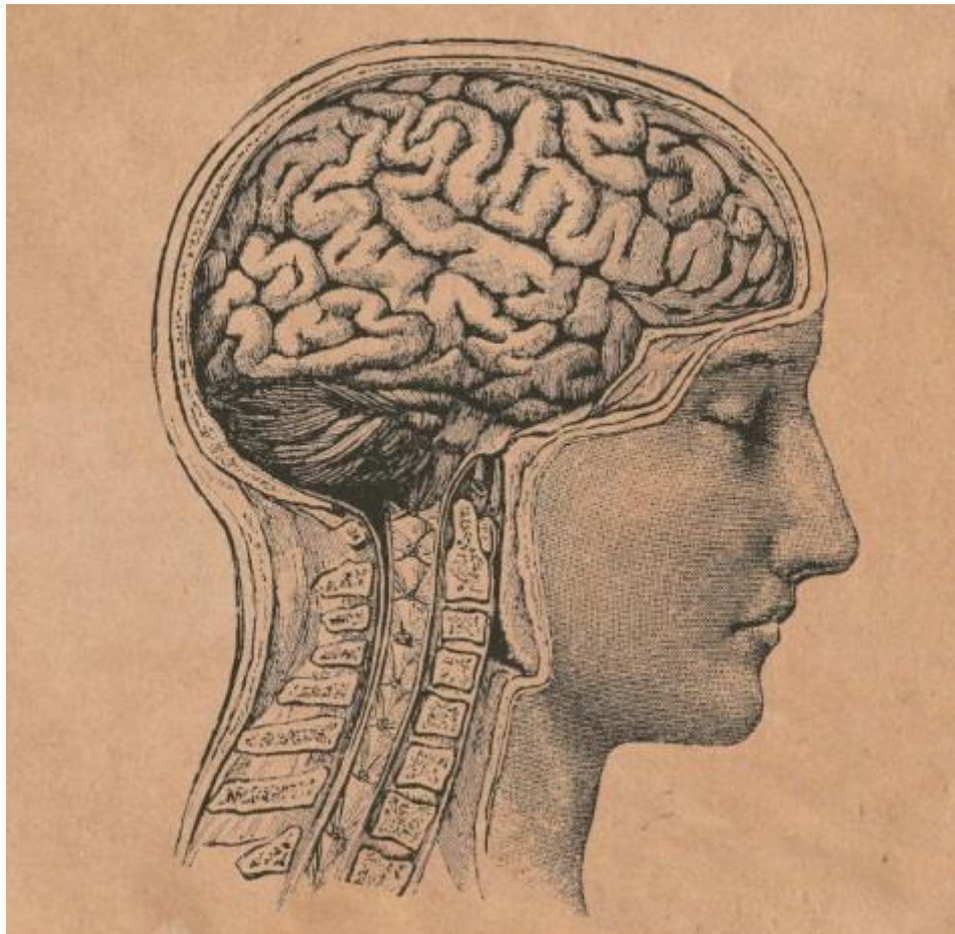


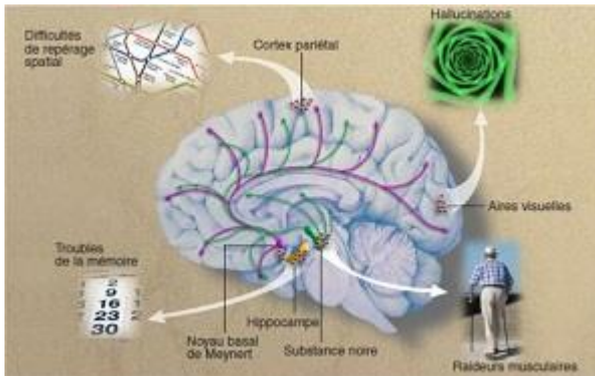
Table des matières :

- ★ 1) Les premiers symptômes.
- ★ 2) Définition de la maladie.
- ★ 3) Diagnostic.
- ★ 4) Les différents besoins :
 - A) les soins d'hygiène.
 - B) Pour s'habiller.
 - C) Pour se nourrir.
 - D) Se déplacer.
 - E) Les loisirs.
 - F) Difficulté pour se baisser et se coucher.
 - G) Troubles de l'audition.
 - H) Troubles de l'élimination.
 - I) Système de surveillance.
 - J) Difficultés pour prendre son traitement.
 - K) les différentes structures d'aides.
- ★ 5) Lexique.
- ★ 6) Bibliographie.
- ★ 7) Annexe
 - A) Témoignages.
 - B) Mieux comprendre la maladie à corps de Léwy.

J'ai choisi de vous parler de cette maladie neuro dégénérative, car elle me tient à cœur.

En effet, il y a 17 ans, on a diagnostiqué cette maladie à ma grand-mère.

Encore très méconnue, et pourtant, si répandue, mal diagnostiquée, souvent confondue Avec la maladie d'Alzheimer et Parkinson.



1) Les premiers symptômes.

Il peut y avoir, des pertes de connaissance, des troubles de la marche, des chutes, des hallucinations visuelles et auditives. Symptômes de dépression, douleur, perte de mémoire, oublier le fil de ses idées et la signification des mots et de les confondre.

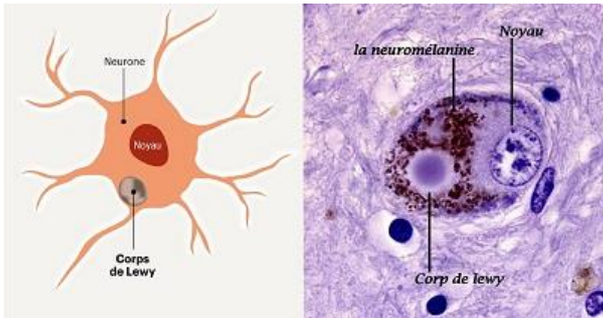
Un sommeil paradoxal où ils vivent leur rêve. Comme un somnambule, où il ne faut surtout pas les contredire, mais au contraire, être positif, et aller dans leur sens, en douceur et attendre qu'ils reprennent leurs esprits.

Tous ces symptômes non pas un ordre précis, C'est ce qui la rend si difficile à diagnostiquer et avec des fluctuations qui vont et viennent ce qui perturbe le bénéficiaire ainsi que leurs proches.

Un médecin ne peut se rendre compte et faire un diagnostic en 15 Min, car le patient peut être complètement mal 1/4 d'heure avant et tout à fait normal le quart d'heure suivant.

C'est pour ça aussi, vu les différents symptômes qui fait que le constat est très souvent faussé et ou mal interprété et qu'il faut souvent être très avancé dans cette pathologie pour avoir un bon diagnostic.

Il est important que la maladie soit diagnostiquée le plus tôt possible pour pouvoir expliquer au patient les différents symptômes pour ainsi mieux les appréhender et mieux les comprendre et ainsi vivre avec ceux-ci.



2) Définition de la maladie :

C'est une pathologie avec des troubles cognitifs, dépôt anormal d'une protéine appelée Alpha-synucléine qui se forme à l'intérieur des cellules nerveuses du cerveau. Elles sont alors appelées Corps de Lewy.

Souvent, elles vont se loger dans les zones de réflexion et des mouvements. Lorsqu'il y a un regroupement trop important, cela provoque des blocages.

Elle peut être souvent associée à la maladie de Parkinson mais ce sont bien 2 pathologies différentes, c'est ce qu'on appelle troubles cognitifs mixtes.

Avec le temps, on a découvert qu'il y avait 2 sortes de phases :

➤ Phase prodromale

Trouble cognitif léger qui affecte d'avantage la concentration que la mémoire.

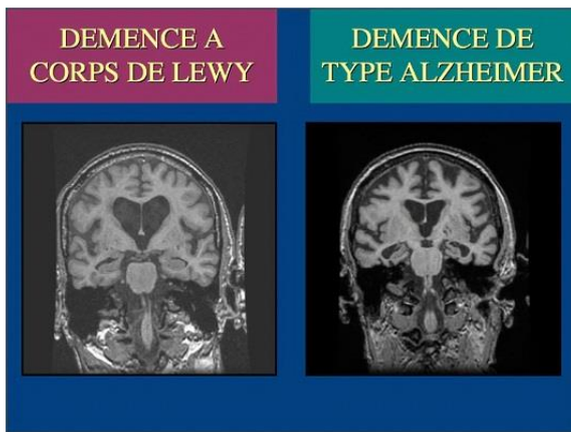
Elle dure environ 10 ans.

➤ Phase de troubles neurocognitifs avérés.

Troubles cités ci avant.

3) Diagnostic

Alors à l'heure actuelle il est encore bien difficile de diagnostiquer cette maladie. Les médecins procèdent généralement par élimination au regard de la marche, de l'expression. Des symptômes que les aidants proches signalent au médecin. Ce médecin est un neurologue qui fait passer différents tests et une IRM qui lui permettent de déceler la maladie mais malgré tout cela, certains médecins non spécialisés dans cette maladie passent à côté.



4) Les différents besoins.

L'aménagement du lieu de vie est primordial pour que la personne puisse rester le plus longtemps possible à son domicile et garder le plus longtemps son indépendance.

Il faut bien penser aussi à pouvoir se déplacer en chaise roulante ou déambulateur pour le jour où la personne ne s'aura plus éventuellement marcher.

En effet il faut prévoir à l'avance tous les cas de figure.

Pour ce faire il existe des aides à la AVIQ pour ces besoins.

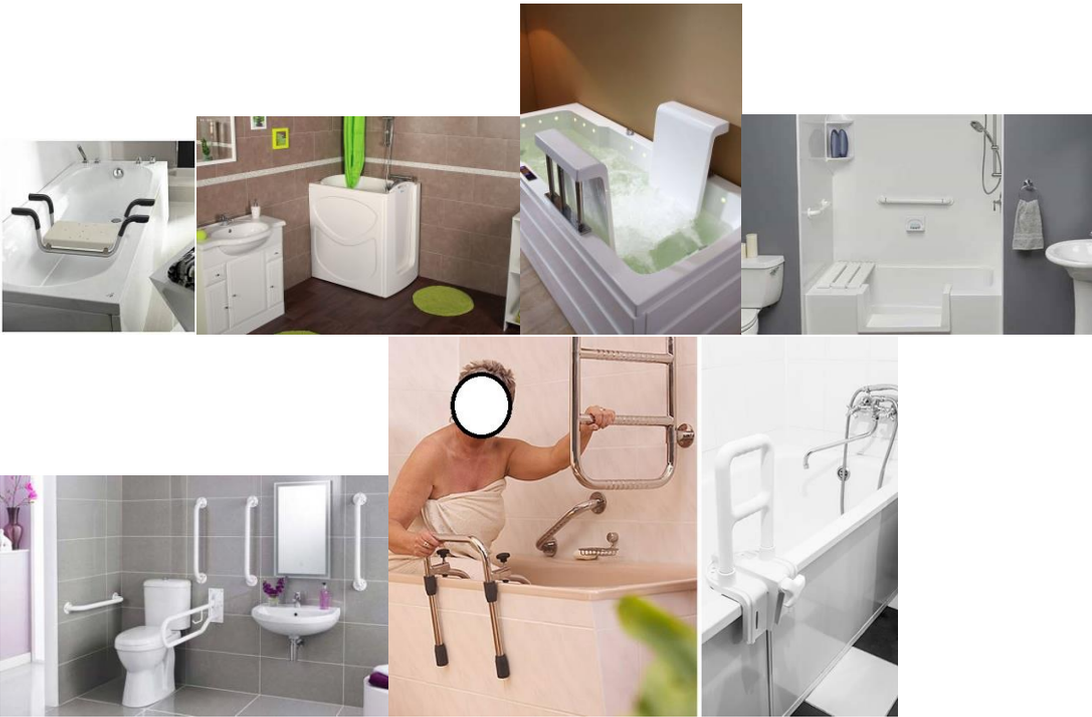
Aux familles nombreuses (si la personne est accueillie chez un aidant proche de la famille) il existe des prêts 0 intérêt.

A) Les soins d'hygiène

Aménagement de la salle de bain et l'accès à celle-ci avec un siège en plastique pour s'asseoir dans la douche, celle-ci doit être de préférence sans rebord, rampe pour pouvoir se tenir, pommeau de douche pas trop haut et avec jet faible, tapis antidérapant à l'intérieur.

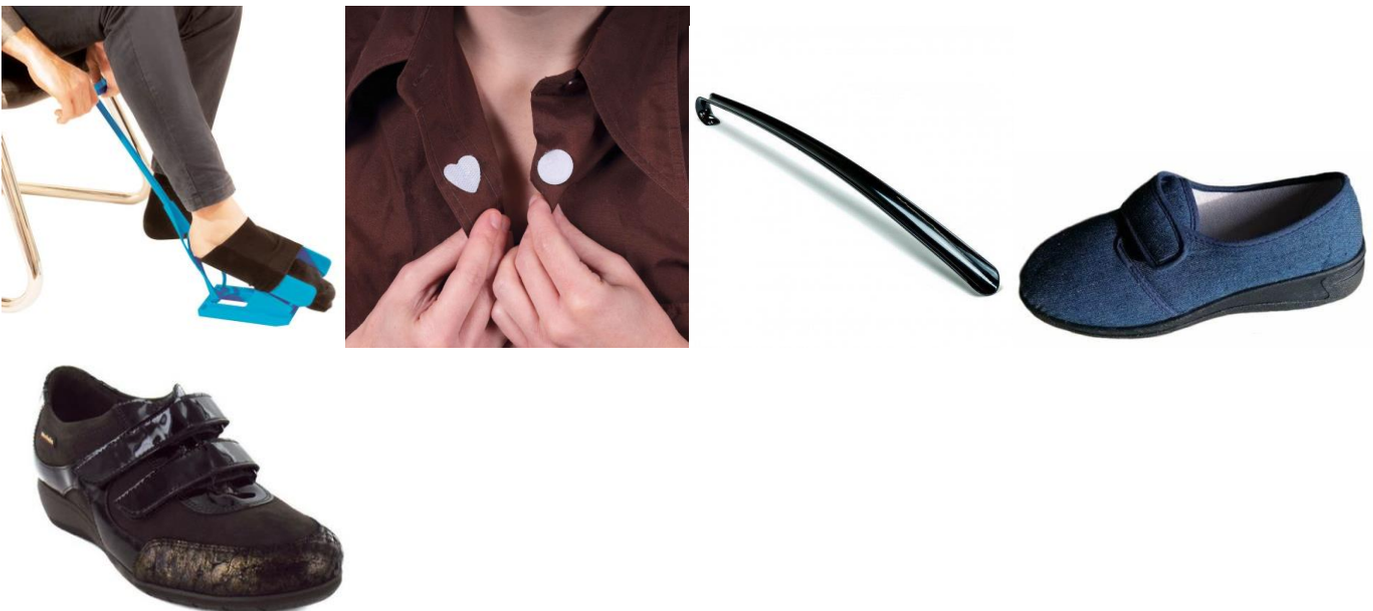
Une baignoire avec siège, ouvrante, surélevée, ou sabot. Un siège haut en plastique pour permettre de s'asseoir devant le lavabo, gobelet ergonomique pour le brossage des dents et éventuellement une brosse à dent électrique le tout en pensant bien que tout le matériel doit être mis à bonne hauteur.

Le jour où cela devient trop compliqué on peut faire appel à des aides à domicile (infirmière, aide-soignante) pour l'aide à la toilette.



B) Les besoins pour s'habiller

Il est impératif de vite prévoir différents moyens pour faciliter le bs à se vêtir avec des vêtements de préférences larges sans ou peu de boutons, élastique et aussi de bonnes chaussures ou pantoufles antidérapantes et qui couvre bien l'avant et tiennent bien la cheville pour éviter tout risque de chute.



C) pour se nourrir, préparation des repas et s'alimenter.

Adaptation de la cuisine c'est-à-dire, mettre tout ce dont la personne se sert le plus souvent à portée de main dans les armoires facile d'accès, et non encombrées de chose inutile.

Prévoir une desserte pour poser les choses à transporter d'une pièce à une autre, des couverts ergonomiques pour manger, une tasse avec des anses pour une bonne prise en main, un ouvre bocal facile, il en existe différentes formes, prévoir de mettre des étiquettes lisibles sur le sel, poivre etc., étiquettes sur les armoires avec une petite représentation pour les casseroles, tasse, verre etc.... toutes astuces à prévoir pour contrer la perte de mémoire et toujours garder le maximum son indépendance.

Lorsque cela ne sera plus possible on peut prévoir une aide familiale ou passage de repas a domicile.



D) pour se déplacer.

Adapter son environnement pour le déplacement du bs, on évite les carpettes, tapis, rallonge sur le sol, éviter les espaces encombrés regarder pour des points d'appuis aux axes importants.

On met à la disposition une canne, un déambulateur, un siège tournant pour sortir de la voiture et éventuellement une sangle pour se relever, une chaise roulante.



E) pour les loisirs.

Une loupe pour mieux voir ce que l'on lit, crayon ergonomique pour les éventuelles difficultés à tenir un Bic ou crayon, télécommande simplifiée pour éviter que la personne efface les programmes et que cela soit plus simple, un casque pour mieux entendre et éviter de mettre le son de la tv trop fort.

Jeux divers pour entretenir la mémoire et leur dextérité, le tricotage ou le crochet aussi ou la peinture qui laisse libre cours à leur imagination et entretient leur habilité.

On peut se faire aider par un orthophoniste, logopède.

Groupe de personnes extérieures qui se réunissent pour des jeux de cartes, jeux de société ou service de jour.

L'ergothérapeute est présente justement pour organiser de telle réunion, qui favorise la convivialité, leur agilité, leur autonomie, ce qui permet de garder un lien social et leur donne envie de revenir, certains attendent avec impatience les jours de rassemblement et cela leur donne envie de sortir.



F) Difficultés pour se baisser et se coucher.

Il est essentiel de trouver de petites astuces toujours dans le même but, une pince pour attraper les choses tombées à terre aimantée si possible, un chausse pied, table de chevet qui puisse être sur roulette. Un monte escalier sera idéal pour pouvoir toujours dormir en haut et ainsi éviter de tomber dans les escaliers.

Un lit médicalisé électrique ne sera que bénéfique pour l'avenir il se mettra à la hauteur du bs et un matelas style alternating pour les moments prolongés au lit ainsi on empêchera dès le départ de futures escarres.

Eventuellement un lève personne pour bs corpulent(e) cela peut être d'un grand secours.



G) Trouble de l'audition.

Pour la perte d'audition les appareils auditifs sous différentes formes, plus discret pour certains cela dépend surtout des moyens financiers.



H) Troubles de l'élimination

Il n'est pas toujours évident d'arriver à temps aux toilettes quand on a du mal à marcher ou simplement en vieillissant on est moins rapide, fuite urinaire qui peuvent arriver tôt dans l'âge ou des problèmes liés à la vessie, même des cancers. Il existe pleins de solutions aussi bien pour homme que pour femme.

Slip pour y glisser une petite protection, urinal, chaise persée, culotte urinaire,

Protection anatomique, ou simplement un rehausseur de WC avec des rampes pour pouvoir se relever plus facilement.



I) Système de surveillance.

Le plus simple est le moins invasif pour l'intimité de la personne c'est le système de télévigilance ou autre nom qui si rapporte que beaucoup de personne connaisse avec un bracelet ou cordon, il suffit d'appuyer, si le bs tombe et la centrale fait un appel pour voir ce qui se passe si pas de réponse ils sonnent à la liste de personnes apparentées qu'ils possèdent.

Le système de camera, à tout moment on peut voir ce qui se passe dans la pièce où elle est située mais beaucoup plus invasive dans l'intimité de la personne, il faut bien entendu que le parent soit d'accord avec ce fonctionnement mais peu couteux et contrôle à tout moment.

Il y a aussi baby phone ou talkie-walkie qui est moins couteux et moins intrusif à voir, mais pratique si on habite la même maison ou très proche.



TELEASSISTANCE SENIOR
N°1 en Téléassistance en France

Téléassistance initiale 24,90 € (24,90 € par mois)
Téléassistance Détecteur de chute 30,90 € (30,90 € par mois)

Collier + Bracelet + Boîtier communiquant + Bracelet + Collier

Tél : 05.35.54.62.71 www.tele-assistance-senior.fr



J) Difficultés pour prendre son traitement.

Un semainier et très pratique pour prendre son traitement.

On peut faire passer aussi une infirmière via sa mutuelle alors à ce moment, c'est l'infirmière qui donne les médicaments. Pour les personnes désorientées et confuse c'est un bon compromis.



K) les différentes structures d'aide.

- ☺ Les cafés Alzheimer
- ☺ Les aides familiaux Alzheimer.
- ☺ Les structures de répit.
- ☺ Les équipes pluridisciplinaire (médecin traitant, infirmière, ergothérapeute, logopède, orthophoniste, aide-ménagère, garde malade, neurologue, éducateur, aide familiale, famille apparentée ou amis, assistante sociale, kiné etc....)
- ☺ Les groupes de paroles.
- ☺ Permanence téléphonique.
- ☺ Service de bénévole.
- ☺ Service de mutuelle pour les aides à domicile.
- ☺ Structure de jour.
- ☺ Association Alzheimer ou maladie dégénérative.
- ☺ Auxiliaire de vie petits fils.

En résumé toute ses aides sont indispensables pour garder la personne le plus longtemps possible dans son lieu de vie, dans ses habitudes.

En effet comme toute maladie dégénérative il est primordial de :

- ❖ Faciliter la vie au maximum
- ❖ Dégager le plus possible les espaces.
- ❖ Entretien leur mémoire.
- ❖ Ne pas être dans la négativité et les contredire mais changer de sujet.
- ❖ Être toujours dans la bienveillance.
- ❖ Mettre des choses en place avec une ergothérapeute si possible pour l'espace de vie.
- ❖ Être le plus possible positif avec eux même si cela ne s'avère pas toujours évident, ne pas leur répéter qu'ils ont faux car ils vont s'énerver et cela va empirer la situation mais plutôt la détourner.
- ❖ Mettre en place un système d'aide à domicile si le budget le permet pour le nettoyage, aide familiale, infirmière, garde malade, sur qui on va pouvoir s'appuyer.
- ❖ Primordial prendre le temps avec les personnes qu'on aime et qui sont atteintes car le temps peut être vite court dans leur mémoire.
- ❖ Placer des photos des proches pour leur permettre d'être à leur vue en permanence.
- ❖ Prendre du temps pour soi (les aidants proches) pour pouvoir prendre soins de son parent.
- ❖ S'apprêter psychologiquement à découvrir petit à petit une personne différente de celle qu'on a toujours connue.
- ❖ Pouvoir prendre toutes ses aides possibles pour harmoniser sa vie.
- ❖ Éviter le repli sur soi, aller à des groupes (Alzheimer café) activités diverses à l'extérieur et garder le lien social, l'aidant proche peut aussi assister pour mieux se rendre compte.
- ❖ Mettre des choses en place pour la sécuriser sans pour cela lui prendre son autonomie (éviter de faire à leur place) et sans pour cela leur prendre leur intimité.
- ❖ Ne pas rester seul comme aidant proche dans une maladie spirale, il faut en parler se renseigner et se faire aider pour mieux comprendre à quoi on va être confronté dans un avenir proche.
- ❖ Ne pas hésiter à se faire aider si on veut pouvoir tenir le coup le plus longtemps possible.

5) Lexique

Sommeil paradoxal : « Le sommeil paradoxal est la phase la plus courte du cycle du sommeil. Elle dure entre 15 à 20 minutes. Cette phase est caractérisée par une activité cérébrale intense. En effet, contrairement au sommeil lent, les ondes du cerveau présentent un rythme accéléré et une amplitude très faible durant le sommeil paradoxal. Les muscles inertes, comme paralysés, et le mouvement oculaire rapide sont aussi caractéristiques de cette phase. Le rythme des ondes électriques du cerveau durant le sommeil paradoxal est similaire au rythme durant la phase d'éveil. Bien que le corps soit inerte et que l'individu soit endormi, le cerveau est paradoxalement très actif. C'est pourquoi cette phase est appelée sommeil paradoxal.»

(Sommeil paradoxal : définition et infos sur le sommeil paradoxal (ooreka.fr))

Somnambule : « Série de mouvements, d'actes automatiques et inconscients se produisant pendant le sommeil, et dont aucun souvenir ne reste au réveil.»

(Définitions : somnambulisme - Dictionnaire de français Larousse)

Alpha- synucléine : « est une protéine que l'on trouve beaucoup dans le cerveau et en plus petite quantité dans le cœur, les muscles et d'autres tissus. Dans le cerveau, on trouve surtout l'alpha-synucléine aux niveaux des liaisons entre les neurones dans des endroits appelés les synapses. À l'intérieur, elles interagissent avec les phospholipides et les protéines. Les synapses envoient alors des messages chimiques appelés neurotransmetteur aux vésicules synaptiques.»

Phase prodromale: « En médecine, la phase prodromique est la période d'une maladie pendant laquelle un ensemble de symptômes avant-coureurs, généralement bénins, annoncent la survenue de la phase principale de cette maladie.»

6) Bibliographie.

- ❑ La maladie de Lewy: focus sur une maladie peu connue - Bing vidéo
- ❑ MALADIE A CORPS DE LEWY 2/4 - Les symptômes - Bing vidéo
- ❑ Interview d'Anne Marie atteinte de la maladie à corps de Lewy - Bing vidéo
- ❑ MALADIE A CORPS DE LEWY 3/4 - Le rôle de l'entourage - Bing vidéo
- ❑ <https://www.bing.com/videos/search?q=la+maladie+a+corps+de+lewis+video&ru=%2fsearch%3fq%3dla%2bmaladie%2>
- ❑ Démence a corps de lewy - Bing images
- ❑ Brochure 1er Repères Corps De Lewy 2021 (calameo.com)
- ❑ Définitions : somnambulisme - Dictionnaire de français Larousse

- ❑ Alpha-synucléine - Vikidia, l'encyclopédie des 8-13 ans
- ❑ Baignoire surélevée pour personne âgée - Bing images ainsi que l'aménagement salle de bien.
- ❑ <https://www.bing.com/images/search?view=detailV2&ccid=kBjN8siE&id=4AE7841C6C82474D42D19AFD826B37A8232BB85A&thid=OIP.kBjN8siE3MK>
- ❑ Urinal pour homme (couleursenior.com)
- ❑ Sous-vêtement MOLICARE Super absorbant Taille 1 ou S. 1300 ml (couleursenior.com)
- ❑ Incontinence légère homme niveau 1 (couleursenior.com)
- ❑ Pince à épiler ergonomique à LED (couleursenior.com)
- ❑ Change nuit - 30 pcs (couleursenior.com)
- ❑ Change nuit - 30 pcs (couleursenior.com)
- ❑ Protection urinaire pour hommes (couleursenior.com)
- ❑ Lot de 2 Chausse-pieds extra long (couleursenior.com)
- ❑ 12 Ferme-chemisiers agrippants et thermocollants - CouleurSenior
- ❑ <https://www.bing.com/images/search?view=detailV2&ccid=TKzsmzbh&id=6A82A91BB96C7C156976C29BD10912656FF54C15&thid>
- ❑ Chaussure antidérapante personne agee - Bing images
- ❑ Exemples d'aides pour la cuisine - Bien vivre chez soi
- ❑ Sangle de sortie de véhicule Identités | HMS (harmonie-medical-service.fr)
- ❑ Voiture pour personne agée ou handicapée | HMS (harmonie-medical-service.fr)
- ❑ Déambulateur 4 Roues | Pas cher (santediscount.be)
- ❑ Canne pliante pliante télescopique led trusty walking canne avec alarme pour l'aîné | Fruugo BE
- ❑ Casque TV MUSE M-275 CTV à petit prix (unigro.be)
- ❑ 5Inch écran lcd basse vision loupe vidéo portable loupe de lecture électronique aide à la sortie tv portable voix | Fruugo BE
- ❑ SeKi Easy Télécommande universelle avec grosses touches Argenté/noir : Amazon.fr: High-Tech
- ❑ Pencil Grips, UWinsic 8 Unités Silicone Crayon Grips Ergonomique Guide Doigts Enfant Ecriture Aide à l'écriture pour Adultes les Droitiers et les Gauchers : Amazon.fr: Fournitures de bureau
- ❑ 45x30cm Isolation thermique Napperon antidérapant Table à manger Bol Plat Tasse Pad Mat | Fruugo BE
- ❑ Housolution Outils de Ramassage, 32" Pince Extension Pliable, Outil d'aide Handicapé en Aluminium avec Pince Rotative en Caoutchouc, Extension à Bras Long pour Ramasse-Déchets- Bleu : Amazon.fr: Jardin
- ❑ Pharmamed - LIT électrique Ergo Medley SELECT(1pc)
- ❑ matelas alternating - Rechercher (bing.com)

- ❑ https://www.amazon.fr/m%C3%A9dicalis%C3%A9-roulettes-dordinateur-%C3%A9glables-petit-d%C3%A9jeuner/dp/B09QLS8MP8/ref=sr_1_9?adgrpid=135789779
- ❑ monte escalier belgique - Bing images
- ❑ Rechargeable Mini Aide auditive numérique Écouter Amplificateur de son Aides auditives sans fil pour les personnes âgées Perte modérée à sévère Drop Shipping | Fruugo BE
- ❑ appareil auditif - Bing images
- ❑ Advys Rehausseur de Toilette Savannah avec Couvercle 15 cm | 1 pièce | PharmaMarket
- ❑ Chaise roulante - Bing images

6) annexe.

A) Témoignage :

«Au tout début de la maladie, mon époux dormait tout le temps, un jour, il avait un pichet d'eau et le vidait sur la table en croyant qu'il y avait un verre et je me suis aperçu qu'il ne se souvenait pas du nom de nos proches voisins, il me disait qu'il n'avait jamais su comment ils s'appelaient alors qu'on faisait des repas ensemble, le médecin me disait que c'était de la dépression, mais j'ai tenu bon en demandant un rendez-vous avec un neurologue et là ,suite à tous les examens, il a été diagnostiqué malade à corps de Lévy. C'était il y a 12 ans.la suite a été plus difficile, il est décédé au mois de décembre 2021.je l'ai toujours gardé avec moi, nous avons eu de la chance, il n'y a jamais eu d'agressivité chez lui et les hallucinations n'étaient là que depuis 2 ans, il était soigné avec de l'exelon en gélules, car les patchs lui brûlaient la peau et du modopar,mon médecin me disait d'arrêter l'exelon et le neurologue me disait de continuer. S'il restait un jour sans l'exelon,ça n'allait plus du tout. Donc,il l'a gardé jusqu'à ce qu'il soit hospitalisé.)»

«Pas facile de se faire prendre au sérieux

Mon mari a été diagnostiqué en Septembre 2021 mais nous avons perdu au moins 2ans avec un premier neurologue qui a pris l'état de mon mari avec légèreté et lenteur, le covid n'aidant pas. Je suis partie en claquant la porte quand je lui ai présenté un écrit avec toutes les remarques sur l'état de mon mari de ce qui n'allait pas où que j'avais pu observer Il a vu le premier mot qui était : état un peu dépressif et m'a rendu mon écrit en me conseillant de demander une consultation psychiatrique .Pourtant il y avait bien un scanner cérébral anormal et les tests de mémoire aussi Mon mari n'a jamais été fou, il est malade, il voit que quelque-chose ne va pas et ça le déprime Pour moi ,il faut trouver la cause J'ai réglé les 47€de la consultation et lui ai dit qu'il ne nous reverrait plus

Nous sommes revenus avec nos angoisses

De là nous avons par nous même trouvé un autre neurologue et il a fallu tout recommencer Bref, avec bcp de patience et une hospitalisation en neurologie le diagnostic est tombé et depuis nous faisons

avec des hauts et des bas avec pour seul traitement un patch d'émelon car le modopar ne lui convenait pas à cause des hallucinations

Il a de la kiné à domicile tous les jours

Il est en GIR 2 APA

Je suis son aide-soignante, son infirmière, son taux de vie J'ai 3h de garde malade pour sortir faire mes courses

La nuit j'ai mis une barrière de lit d'enfant de son côté car il pourrait se lever à n'importe quelle heure où tomber du lit comme il l'a déjà fait, et il prend un seresta 10 et du circadin 2mg pour dormir Depuis septembre 2021 il y a eu des moments très compliqués et il se maintient en ce moment dans une bonne phase mais ça redégingole très vite

Il n'est pas conscient de sa maladie et surestime ses capacités car il a tendance à penser qu'il peut encore tout faire ,donc je dois le freiner et l'accompagner dans tout ce qu'il fait et partout où il va Je me suis forcée à me rendre à un café des aidants et à écouter les personnes parler ,je sais que je dois m'attendre à gérer des moments très compliqués voire même un placement au pire des cas mais ça ce sera vraiment pour moi quand je ne pourrai plus gérer la situation au domicile La vie n'est pas sereine et les sorties se font en fauteuil roulant car limité en distance

Les projets sont compliqués à envisager Mon soutien c'est mes enfants et petits-enfants et j'ai une bonne santé pour tenir la tête hors de l'eau Je me dis qu'il y aura pire)

C'est surtout une fatigue psychologique pour moi avec tjrs l'angoisse d'une chute, d'une crise de démence, d'une histoire qui ne tient pas debout, d'une angoisse pour une banalité Parfois même il regarde la télé et c'est comme si il devenait acteur car il ressort certaines expressions et se retrouve dans la même situation dans sa tête que ce qu'il a vu Il n'a jamais eu l'habitude de s'installer à une table pour jouer aux cartes ou faire une activité avec d'autres Il aimait le modélisme mais n'y arrive plus à cause des tremblements et du manque de patience Les mots croisés l'agacent trop et il n'arrive pas à se concentrer La lecture ,il oublie ce qu'il lit et recommence souvent les mêmes pages Il oublie le fil de l'histoire Pareil pour la télé et encore c'est tout ce qui lui reste

Parlez-en à votre travail si vous voulez, ça ne me gêne pas Nous vivons à trois Lui et moi et "Lewy" Il ne peut plus rester seul et quant à moi il ne faut pas qu'il m'arrive quoi que ce soit car je dois être le pilier Je dois tout gérer seule : la maison la pelouse à tondre, le jardinage, les papiers administratifs, la gestion des repas des courses....sans pouvoir m'aider de l'appui de mon mari comme avant Il a 72 ans et tous nos projets de retraite sont évanouis et dans l'incertitude du lendemain La vie est très compliquée et il faut tout anticiper et désormais nous utilisons urinal chaise percée canne, fauteuil roulant Mon mari n'est plus capable de conduire sa voiture mais il ne l'a pas encore intégré Il doit faire le deuil de bcp de choses en même temps et moi aussi forcément Il faut le vivre pour le croire et comprendre Tout le

monde me dit pense à toi ,prend du temps pour toi et je ne peux plus entendre ça La prise en charge est chronophage à chaque instant de la journée et de la nuit>>

- ★ Merci à ces 2 dames qui ont bien voulu que je marque leur témoignage. Je trouve ça tellement important d'avoir ce genre de témoignage pour vraiment se faire une idée et non uniquement lire mon travail car sur le papier c'est bien joli mais à vivre au quotidien c'est autre chose. Ces personnes se trouvent en France.

[\(1\) Maladie à corps de Lewy | Facebook](#)