

Mis en ligne le 28/02/2022 à 16:00

Une association nationale créée dans l'Eure pour faire connaître les NMP, des cancers du sang

L'association nationale Vivre avec une NMP, créée par une Euroise, se mobilise pour sensibiliser sur des cancers du sang peu connus. Une équipe à ses couleurs va disputer le semi-marathon de Paris le 6 mars 2022. Explications avec Karin Tourmente-Leroux.

Karin Tourmente-Leroux souffre d'une thrombocytémie essentielle et se bat pour faire connaître les NMP

« J'ai commencé par un blog pour raconter comment ça m'est tombé sur la tête. » C'était tout juste après la pose du diagnostic. Karin Tourmente-Leroux venait d'apprendre, en septembre 2019, qu'elle était atteinte d'une NMP, une néoplasie myéloproliférative. Le terme regroupe trois maladies principales, qualifiées de rares et appartenant à la famille des cancers du sang, qui affectent le fonctionnement de la moelle osseuse qui produit les globules et les plaquettes. « Des maladies, provoquées par un gène qui mute, que personne ne connaît donc j'ai décidé de faire du bruit », appuie, déterminée, l'habitante de l'agglomération de Vernon, dans l'Eure. Elle, est atteinte de **thrombocytémie essentielle** (<https://www.vivreavecunenmp.com/la-thrombocyt%C3%A9mie-essentielle>).

Après la mise en ligne de son blog, Karin Tourmente-Leroux a poursuivi sa démarche d'information, de sensibilisation et d'accompagnement en écrivant un livre qu'elle a intitulé **Drôle de voyage dans un pays qui n'existe pas** (<https://www.librinova.com/librairie/karin-tourmente-leroux/drole-de-voyage-dans-un-pays-qui-n-existe-pas>). « Parce que je trouvais que ce mot sonnait comme le nom d'un pays qui finit en "i" et que c'était comme un voyage où je découvrais tout, relate l'autrice. Moi qui étais née dans une potion magique d'énergie et de vivacité, j'allais devoir apprendre à me reposer. » Parce que la maladie fatigue et que le traitement peut mettre KO. Elle est traitée par chimiothérapie orale pour stabiliser la maladie.

Lire aussi

[Lymphome : un nouveau traitement qui a montré ses preuves au centre Becquerel \(https://www.paris-normandie.fr/id267441/article/2022-01-10/lymphome-un-nouveau-traitement-qui-montre-ses-preuves-au-centre-henri-becquerel?referer=%2Farchives%2Frecherche%3Fdatefilter%3Dlast5year%26sort%3D](https://www.paris-normandie.fr/id267441/article/2022-01-10/lymphome-un-nouveau-traitement-qui-montre-ses-preuves-au-centre-henri-becquerel?referer=%2Farchives%2Frecherche%3Fdatefilter%3Dlast5year%26sort%3D)



« Une prise de sang, ça peut sauver une vie »

Un blog, un livre... Ce n'était pas suffisant pour Karin qui face aux messages, aux questions, aux échanges qu'elles nouent, décide, avec deux autres femmes malades, de créer l'association Vivre avec une NMP en octobre 2021. Le collectif national réunit déjà plus de 80 personnes est parrainé par le Pr Jean-Jacques Kiladjian, hématologue à l'hôpital Saint-Louis, à Paris, et l'acteur normand Alexis Desseaux. Toujours dans l'intention d'informer et de sensibiliser, une équipe a été constituée pour porter les couleurs de l'association et courir le semi-marathon de Paris le 6 mars 2022. Parmi les sept coureurs, Caroline, atteinte de NMP.

« Ensuite, on se consacrera à notre gros projet qui est Septembre rouge pour lequel on cherche le soutien de villes pour illuminer des monuments et bâtiments en rouge. » Le message est clair : « Une prise de sang, ça peut sauver une vie ».

INORMANDIE **Paris-Normandie**

Le port du masque n'est plus obligatoire dans les lieux clos soumis au pass vaccinal à partir du 28 février. Allez-vous l'ôter ?

1,560 participants [Privacy policy](#)

Plus d'informations sur [vivreavecunenmp.com](https://www.vivreavecunenmp.com/) (<https://www.vivreavecunenmp.com/>)