

QU'EST-CE QUE L'EB ?

L'épidermolyse bulleuse (EB) est une maladie génétique rare, aujourd'hui incurable, qui rend la peau extrêmement fragile. Au moindre frottement, elle se blesse : une simple couture, un contact ou même certains aliments peuvent provoquer des plaies douloureuses.

Paul, 6 ans, vit avec une EB dystrophique récessive. Comme lui, près de 3 000 personnes vivent avec l'EB en France.

LES RÉALITÉS DE L'EB

L'EB est une maladie génétique dont il existe plusieurs formes, des plus modérées aux plus sévères.

Il n'existe pas encore de traitement curatif, mais la recherche progresse.

Au quotidien, les personnes vivant avec l'EB ont souvent besoin de pansements, de soins spécialisés et d'un accompagnement psychologique.

VIVRE AVEC L'EB

Au quotidien, les personnes vivant avec l'EB peuvent être confrontées à :

- des douleurs et des plaies permanentes ;
- des infections et une cicatrisation difficile ;
- une mobilité réduite et des hospitalisations fréquentes ;
- des difficultés à manger, aller à l'école, travailler ou s'intégrer socialement.

Malgré ces défis, elles font preuve chaque jour d'un courage et d'une résilience remarquables. Avec un accompagnement adapté, elles peuvent mener une vie riche de projets et d'espoir.

COMMENT POURSUIVRE VOTRE ENGAGEMENT ?

Votre participation aujourd'hui est déjà un formidable soutien.

Vous pouvez aller encore plus loin :

- Dévoilez vos coutures et expliquez le symbole autour de vous.
- Partagez vos photos sur les réseaux sociaux avec #DévoileTesCoutures et identifiez @DEBRA France.
- Faites un don (via HelloAsso) pour soutenir les familles, la recherche et les actions de DEBRA France.

Lien de la
collecte
de dons



debra.fr

debra
Aussi fragiles que les ailes d'un papillon

**Dévoile
tes coutures!**
POUR L'EB



QU'EST-CE QUE L'EB ?

L'épidermolyse bulleuse (EB) est une maladie génétique rare, aujourd'hui incurable, qui rend la peau extrêmement fragile. Au moindre frottement, elle se blesse : une simple couture, un contact ou même certains aliments peuvent provoquer des plaies douloureuses.

Aubery, 29 ans, vit avec une EB dystrophique. Comme elle, près de 3 000 personnes vivent avec l'EB en France.

LES RÉALITÉS DE L'EB

L'EB est une maladie génétique dont il existe plusieurs formes, des plus modérées aux plus sévères.

Il n'existe pas encore de traitement curatif, mais la recherche progresse.

Au quotidien, les personnes vivant avec l'EB ont souvent besoin de pansements, de soins spécialisés et d'un accompagnement psychologique.

VIVRE AVEC L'EB

Au quotidien, les personnes vivant avec l'EB peuvent être confrontées à :

- des douleurs et des plaies permanentes ;
- des infections et une cicatrisation difficile ;
- une mobilité réduite et des hospitalisations fréquentes ;
- des difficultés à manger, aller à l'école, travailler ou s'intégrer socialement.

Malgré ces défis, elles font preuve chaque jour d'un courage et d'une résilience remarquables. Avec un accompagnement adapté, elles peuvent mener une vie riche de projets et d'espoir.

COMMENT POURSUIVRE VOTRE ENGAGEMENT ?

Votre participation aujourd'hui est déjà un formidable soutien.

Vous pouvez aller encore plus loin :

- Dévoilez vos coutures et expliquez le symbole autour de vous.
- Partagez vos photos sur les réseaux sociaux avec #DévoileTesCoutures et identifiez @DEBRA France.
- Faites un don (via HelloAsso) pour soutenir les familles, la recherche et les actions de DEBRA France.

Lien de la
collecte
de dons



debra.fr

debra
Aussi fragiles que les ailes d'un papillon

**Dévoile
tes coutures!**
POUR L'EB

