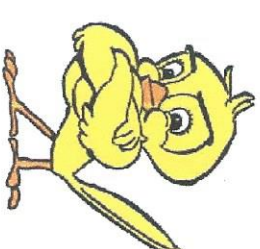


Le Nouveau « Canard rit jaune »

Le Bulletin d'informations par et pour les personnes électro-hypersensibles et tous ceux qui les soutiennent

N° 01 – Septembre 2015



Le Bureau d' « Une Terre pour les EHS » ne souhaite plus que le Bulletin du « Canard rit jaune » soit l'expression de l'association.

Le Collectif EHS Sud-Ouest reprend sa publication.

Nous vous rappelons que cette publication de partage, d'entraide, d'action, est faite par des personnes atteintes d'EHS et de pathologies associées. Le travail nécessaire à cette publication a déjà épuisé de nombreux EHS aussi nous comptons sur votre indulgence vis à vis des irrégularités de contenu et de rythme de ce bulletin. Nous essaierons de l'émettre 2 fois par trimestre. Il pourra être manuscrit partiellement ou dans son entier si notre état ne nous permet pas l'utilisation de l'ordinateur même filaire.

Le Collectif de rédaction attend vos propositions d'articles, vos communiqués, vos témoignages, vos annonces...

Le Collectif se réservera le droit de sélectionner les articles bien que chacun restera responsable de ses productions.

Nous vous remercions de nous adresser vos écrits avec vos coordonnées complètes, en nous indiquant ce que vous souhaitez en voir publier.

Adressez vos courriels à : canard-rit-jaune@laposte.net

Ou à défaut à l'adresse suivante : **Le nouveau « Canard rit jaune » La Clotte – Les Jaugues 17260 SAINT AIGULIN**

Envoi postal du Bulletin possible contre enveloppe timbrée à votre adresse.
(Lettre verte au delà 50gr = 1,15€)

Edito

« L'Humanité n'attaque plus seulement les vivants... mais le Vivant ! »

Pour la première fois de son Histoire, l'Humanité avide et ignorante s'attaque aux éléments essentiels nécessaires à sa vie et aux formes de vie qui l'entourent. Notre conscience déjà active ou réveillée par la terrible atteinte qui nous réunit, entre autre, cette hyper-sensibilité aux irradiations électro-magnétiques artificielles, nous amène à tenir le rôle difficile de lanceur d'alerte. Nous sommes des alarmes parfois un peu enroutées sous le poids des souffrances infligées à nos organismes mais toujours décidées à dire, à faire savoir, à réclamer un partage du territoire.

Nous avons droit à des espaces vitaux. C'est l'urgence absolue, des zones exemptes d'irradiations électro-magnétiques artificielles en campagne et en ville. Nous ne voulons pas mourir si vite, si mal, ni ne voulons enterrer nos enfants. Il y a en face de nous lobbies, infiltrations institutionnelles, fric, pouvoir. Les intérêts immédiats font loi. Mais tous autant qu'ils sont, il leur manque une force : celle du vécu, celle de la sincérité.

Nous ne sommes pas en train d'hurler des convictions (nous n'avons rien contre ceux qui défendent des convictions !), nous hurlons sous la brûlure des ondes, ce cri là ne s'affaiblira pas tant que durera la torture. Certains sont moins atteints, tant mieux ! Ils peuvent soutenir les plus douloureux. Les plus fragilisés flirtent trop souvent avec la mort, aussi, pour eux, pour tous, nous réclamons le droit à un environnement propice à la vie.

Pourquoi chaque humain ne se reconnaîtrait pas dans cette exigence ? Pourquoi ? Parce que cela demande à chacun de faire l'effort de comprendre ses habitudes, ses formats, et de procéder à des renoncements ou à des adaptations. En s'observant et en observant notre entourage, nous mesurons l'ampleur de la tâche.

Inlassablement, sensibilisons, informons, militons !

Lors du Rassemblement EHS à Luriecq (42) du 24 au 31 août dernier, de nombreux ateliers chaleureux, créatifs et efficaces ont eu lieu. Ci-dessous, nous portons à votre connaissance le contenu de la lettre rédigée dans un des ateliers et adressée au Président de la République ainsi que la réponse reçue...

Monsieur François HOLLANDE
Président de la République
Palais de l'Élysée
55 rue du Faubourg Saint-Honoré
75008 PARIS

Lettre RAR 1A 087 553.

Luriecq, le 31 août 2015

Monsieur le Président de la République,

Nous sommes un Collectif de personnes devenues électro-hypersensibles (EHS) réunies cette semaine du 24 au 31 août 2015 dans des bois et des prés un peu moins exposés aux champs électro-magnétiques artificiels (CEMA).

Nous nous réunissons afin de nous soutenir dans le calvaire que nous vivons, ces souffrances extrêmes imposées par nos gouvernements dont le vôtre.

Nous savons qu'un projet, très localisé sur la commune de Saint-Julien-en-Beauchêne au Domaine de Durbon, dans les hautes-Alpes, porteur d'espoir pour tous les EHS, tarde dramatiquement à aboutir.

Dans le même temps, la course effrénée aux technologies sans fil se poursuit sur le marché, sans précautions préalables, de nombreux objets connectés qui accentuent chaque instant la torture des personnes devenues intolérantes aux champs électro-magnétiques artificiels.

Il n'existe plus d'endroit refuge habitable sur notre territoire. Dans les endroits les plus reculés, les quelques habitants y résidant réclament ces technologies, d'autant plus que l'information préconisée par la résolution 1815, adoptée en mai 2011 par l'Assemblée permanente du Conseil de l'Europe et la loi « relative à la sobriété, à la transparence, à l'information et à la concertation en matière d'exposition aux ondes électromagnétiques », adoptée au parlement le 29 janvier dernier, n'est pas encore mise en œuvre.

Il conviendrait à cet égard que le Gouvernement prenne et promulgue les décrets ad-hoc.

Libre à chacun de réagir en collectif ou librement !

De plus en plus de personnes exposées aux CEMA en toute méconnaissance, développent de l'électro-hypersensibilité et/ou des pathologies diverses sous cette sur-exposition. Ces pathologies sont mal prises en charge du fait de l'absence d'information et de formation du corps médical et social.

Des familles entières sont aujourd'hui atteintes d'EHS. Des enfants et des adolescents qui ne peuvent plus fréquenter les établissements scolaires et universitaires, entrent dans la souffrance physique et la détresse sociale, l'errance même.

Quel avenir envisager pour ces jeunes ? Génération sacrifiée ?

Nous vous sollicitons de nouveau solennellement aujourd'hui pour la création urgente d'espaces de vie exempts de toutes irradiations micro-ondes pulsées.

L'association nationale de malades « Une terre pour les EHS » ainsi que de nombreuses autres association, collectifs ou particuliers, ont déjà interpellés de multiples fois, élus, ministères et vous même.

Nous sommes dans une urgence absolue que vous avez certainement du mal à imaginer de votre place.

Nous souffrons atrocement pour les plus atteints d'entre nous. Nous n'avons plus de lieux où vivre.

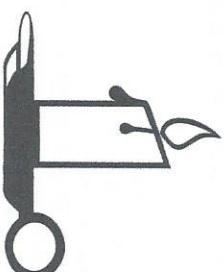
Nous sommes des citoyens français qui demandons respect, dignité et liberté.

Qu'attendez-vous pour agir, Monsieur le Président de la République ?

Nous comptons vivement sur toute votre attention pour apporter rapidement réponse à notre détresse.

Nous vous prions, Monsieur le Président de la République, de bien vouloir agréer l'expression de nos plus hautes considérations.

Pour le Collectif EHS « Ondaparé »



Autrefois, les puisatiers utilisaient une bougie au fond du puits pour leur signaler la présence de gaz ou le manque d'oxygène.... Serions-nous les petites flammes de la Vie ?

*Le Chef de Cabinet
du Président de la République*

Collectif EHS « Ondaparé »

Paris, le 08 SEP. 2015

Madame,

Le Président de la République a bien reçu le courrier que vous avez souhaité lui adresser au nom du collectif EHS « Ondaparé ».

Monsieur François HOLLANDE m'a confié le soin de vous assurer qu'il a été pris connaissance avec attention de votre témoignage et de vos préoccupations relatives à l'électro-hypersensibilité.

Aussi n'ai-je pas manqué de signaler votre démarche à Madame Marisol TOURAINE, ministre des affaires sociales, de la santé et des droits des femmes, qui vous tiendra directement informée de la suite susceptible d'y être réservée.

Je vous prie d'agréer, Madame, l'assurance de ma considération distinguée.


Isabelle STIMA

Référence à rappeler
PD/RSC/P/BEAR/D065734

ANNONCES :

Cherche infos et témoignages sur la méthode Gupta.
Christian 33 Gironde. Merci d'écrire au Bulletin.

TEMOIGNAGES : Extraits de courriers d'EHS

2011 Ardèche « ...parfois pendant 2 jours, perdue de douleurs musculaires et articulaires, le cerveau douloureux je n'ai pas la force de me lever de la natte qui me sert de couche.... »

2012 Ile de France «...le médecin m'a mise en arrêt, ce fut une sorte de délivrance bien que je me débatais dans de multiples difficultés et où aller vivre ? C'est ainsi qu'étant vraiment en train de mourir, je suis partie... »

2013 Centre « ...je cherche un lieu de rassemblement en Normandie ou en Bretagne pour une rencontre à Toussaint. C'est l'impasse ! Si tu connais un lieu... »

2013 Sud « ...Après un hiver calamiteux, dans un gîte qui n'avait de gîte que le nom : évacuation des eaux branchée sur le circuit électrique, puisard sous mon matelas, moisissures, lessive voisin Dash ou Ariel, travaux devant, derrière ou à côté, radio allumée au-dessus, produit chimique des bricoleurs acharnés... Que sais-je encore ? L'enfer quoi, j'ai vécu sur 2 m2 pour souffrir le moins possible.... »

2014 Sud-Ouest « ...Ma chère N, j'avais des maux de tête, insomnies, douleurs partout, etc...un cauchemar. Je suis tombée dans l'EHS et la chimico sensibilité, tout cela n'est pas reconnu. Le parcours a été et est toujours hallucinant de difficultés et de précarité. J'ai dû quitter ma maison . Je me sens en surris. Je vis au jour le jour. Je garde de multiple symptômes et la couverture électro magnétique artificielle s'intensifie »

2015 Sud-Est « ...il a fallut installer une grande bâche ainsi que des réceptants pour récupérer l'eau. Nous devons vider les réceptants jour et nuit. Nous vivons des périodes de grande vulnérabilité. Je suis désolée de n'avoir que des histoires d'électro à te raconter, que des choses qui racontent la souffrance, la précarité, la survie. Pour nous adoucir la vie, j et moi nous faisons des gâteaux chacune notre tour.... »

2015 Sud-Ouest « ...cet état de survie, d'angoisse vis à vis de l'avenir financier, de la santé, dure. Les nouveaux compteurs s'infiltraient dans notre territoire, ce n'est plus de la folie, c'est de la démence.... »

2015 Ile de France « ...les gens commence à se dire que ce n'est pas normal que je ne puisse pas y (ndlr : invitation) participer mais pour rien au monde ils n'auraient l'idée de moins polluer (arrêter leur wifi, etc....) Cela me fait la même impression que si quelqu'un me marchait sur le pied et qu'il compatisse parce que j'ai mal tout en continuant à mécraser le pied. Ils ne font pas ou ne veulent pas faire le lien entre leur pollution et notre problème. Il faut les responsabiliser.... »