

Rencontre et échange avec Luc et Lou Boland

Le jeudi **11 octobre** prochain dès 9h30, nous vous invitons à une matinée de rencontre extraordinaire. En effet, nous aurons le plaisir d'accueillir, dans l'Auditorium de l'Université du Travail de Charleroi, Luc Boland accompagné de son fils et artiste Lou B.

La première partie de la matinée, Luc Boland nous relatera son aventure de papa d'un enfant porteur de handicap, allant de l'annonce du handicap à aujourd'hui, avec la présentation d'un jeune artiste atteint du syndrome de Morsier.

Tandis que dans la deuxième partie, Lou B nous entraînera dans son univers musical et sa vie quotidienne.

Une matinée mélangeant informations, émotions, moments musicaux et moments nous permettant de découvrir l'autre avec ses différences.

Cette matinée se voudra aussi interactive entre nos deux invités et le public.

Cette matinée est ouverte aux étudiants, aux institutions ainsi qu'à toute personne intéressée par le sujet.

Infos pratiques : Auditorium de l'Université du Travail de Charleroi – Bd Roullier 1 – 6000 Charleroi – le jeudi 11 octobre 2018 de 9h30 à 12h – Prix : 4 €
Pour plus d'infos : Horizon 2000 asbl – info@h2000.be - Inscription obligatoire



A Propos de Lou

Lou, un jeune garçon blond, mince. C'est si évident que cela a l'air d'un cliché mais il fait irrésistiblement penser au Petit Prince. Comme lui, il rit magnifiquement. Comme lui, il vient d'une autre planète. Comme lui, il apprend à tous ceux qui l'approchent que l'on ne voit bien qu'avec le cœur. Or ceux qui l'approchent sont nombreux, des centaines de milliers de personnes, grâce au documentaire « *Lettre à Lou* », un Blog, une chanson « Je m'appelle Lou » et tant d'autres choses réalisées par son papa, le cinéaste **Luc Boland**.

Il serait bien étonné, Lou, s'il avait réellement conscience de sa notoriété aujourd'hui. Il est probable qu'il ne sera jamais capable de la conceptualiser. Car sa planète, c'est celle de la différence. Lou est atteint d'une malformation congénitale, le syndrome de Morsier (syndrome de displasie-septo-optique), une de ces maladies si rares qu'on les appelle « orphelines ».

L'élever est une sacrée aventure, sans mode d'emploi. Ses parents ont eu la générosité de la partager pour faire comprendre et réfléchir.

« Je crois que la peur de l'autre, la peur de la différence qui nous renvoie à nos propres questions, est l'un des fondements de tous les maux de l'humanité. »

Affirme Luc Boland.

« La déficience est l'image de notre propre vulnérabilité. La différence est le miroir de nos peurs face à l'altérité. L'incapacité est le reflet de nos valeurs. Quant au handicap, il sera généré par nos difficultés à dépasser nos représentations et à aider et soulager la personne déficiente, différente. »

Aime-t-il aussi répéter.

A Propos de Luc Boland

En 2006, Luc Boland crée la Fondation Lou, sur le conseil d'un ami avocat qui en a eu l'idée et la générosité d'un mécène. Malgré son nom, la Fondation Lou n'est pas une association qui a pour unique but de veiller au bien-être de Lou. Si le but premier est l'avenir de Lou, la volonté de ses fondateurs est d'oeuvrer dans de nombreux domaines qui profiteront à toutes les personnes en situation de déficience, afin d'inclure Lou avec ses différences dans la société, et non de créer un paradis fermé pour sa seule personne. Parce que se battre pour le seul syndrome de Morsier dont Lou est porteur, vu son extrême rareté, n'a pas de sens. Parce que Lou dans sa réalité, est un formidable ambassadeur de la cause des personnes en situation de handicap.

En un peu plus de sept ans, la Fondation Lou a ainsi été à l'initiative de nombreux chantiers qui aujourd'hui se poursuivent de manière autonome sous forme d'asbl(s), auxquelles la Fondation reste étroitement associée par le biais des engagements de Luc Boland dans celles-ci : la problématique de l'annonce du diagnostic de déficience et de l'accompagnement des familles, par la Plateforme Annonce Handicap (asbl), le Festival International du film Extra & Ordinary People! sur la thématique du handicap (asbl "EOP !").

Régulièrement lors de conférences, Luc Boland partage son vécu et ceux des autres familles dont il a récolté tant et plus de témoignage en réponse au sien.