

« L'important est d'être transparent et dynamique »

Fondée en 2015, l'association Amigos Emigrantes est une asbl de culture portugaise qui met toute son énergie à déployer des actions de solidarité à l'adresse d'enfants en situation de handicap ou de grave maladie. Nous avons rencontré Amândio Matos, Sonia Monteiro et Rosa Maricato, respectivement président, secrétaire et trésorière de l'association.

Quelle a été la motivation à l'origine de votre association ?

Amândio Matos : Lorsque l'asbl a été créée, son but était de faire découvrir des artistes de différentes cultures en organisant des concerts et des bals. Ce projet n'a pas réussi à émerger et les membres fondateurs ont quitté l'association pour des raisons personnelles. En devenant président de l'association, j'ai souhaité remettre en question cet objectif initial et redéfinir un nouveau champ d'actions. La situation de certaines familles portugaises confrontées à la maladie, au handicap de leur enfant m'interpelait fortement. l'ai constaté que les associations portugaises du Luxembourg dans leur

majorité n'investissaient pas ce champ d'action. Or, il me semblait qu'il y avait un besoin à couvrir.

Rosa Maricato: De nombreuses familles sont concernées. Au Luxembourg, la plupart des traitements sont remboursés dès lors que ceux-ci sont administrés dans le pays. Par contre, une famille peut vite se trouver démunie si l'enfant a besoin de soins dispensés à l'étranger. A travers l'association, nous souhaitons apporter une aide financière qui puisse contribuer au bien-être de l'enfant.

De quelle façon vous mobilisez-vous?

Amândio Matos: Ce sont les familles qui prennent contact avec nous. Généralement, elles découvrent notre action à travers notre compte facebook. Il se peut aussi qu'une famille ait connaissance de notre association à l'hôpital où les familles touchées par cette problématique se rencontrent et se soutiennent mutuellement.

Rosa Maricato : Ce premier contact se fait par échange de mails. Nous demandons à la famille de nous adresser une copie de certains documents qui attestent de la sincérité de sa démarche. Cette procédure est essentielle pour éviter toute escroquerie, notamment lorsqu'une demande d'aide nous parvient de l'étranger, que ce soit du Portugal ou d'un autre pays.

Sonia Monteiro : Trois fois par an, nous nous mobilisons pour organiser à Schifflange un dîner de solidarité avec un enfant. Les bénéfices qui atteignent généralement 4 à 5.000 euros servent à financer des soins, des traitements médicaux pour cet enfant. Nous ne versons jamais cette contribution financière directement à la famille, mais payons les factures que celle-ci nous adresse.

Amândio Matos: Les maladies dont souffrent les enfants que nous aidons sont des problèmes où il n'y a pas de solution. Ils y seront confrontés toute leur vie. Notre aide va leur permettre, par exemple, de bénéficier durant un mois de soins intensifs. En marge de ces dîners, nous faisons régulièrement des collectes de bouchons plastiques, qui

sont ensuite revendus à une usine de recyclage pour permettre le financement de matériel spécialisé.

Combien d'enfants ont bénéficié de cette solidarité ?

Amândio Matos : Actuellement une dizaine d'enfants. Il y a trois ans, nous avons aussi soutenu une famille qui venait de perdre leur fille dans un accident de voiture et qui n'avait pas les ressources pour faire acheminer son corps vers le Portugal. Comme d'autres associations portugaises, nous nous sommes mobilisés à l'automne 2017 pour venir en aide aux populations des régions du Portugal ravagées par les terribles incendies en organisant des collectes de vêtements.

Ces dîners de solidarité connaissent un grand succès, quelle est votre recette ?

Rosa Maricato : Le président se bat vraiment beaucoup pour l'association; il fait tout ce qui est possible et même l'impossible pour réussir. Nos soirées rassemblent 400 à 450 personnes et les réservations sont en augmentation. Il y a les habitués qui reviennent régulièrement auxquels s'ajoutent de plus en plus de nouvelles personnes, notamment de la Grande Région : de Thionville, de Metz. C'est un moment festif mais aussi chargé en émotions lorsque nous présentons l'enfant autour duquel on se mobilise, lorsque nous expliquons son parcours dans la maladie et l'aide que nous allons pouvoir lui apporter.

Amândio Matos : L'important c'est d'être transparent et dynamique ! Il est essentiel d'expliquer aux donateurs où va l'argent. Nous publions sur notre compte facebook toutes les rentrées et sorties d'argent. Vous pouvez y trouver les factures que nous payons. La seconde clé du succès de notre association est d'avoir un projet novateur. Nos soirées festives sont dédiées à une cause et nous avons toujours à cœur de proposer aux invités une surprise révélée le jour même.

Vous y proposez toujours un spectacle musical avec des artistes du Portugal...

Sonia Monteiro : Oui, ce sont parfois de très jeunes chanteurs qui débutent leur carrière et qui sont heureux d'être

invités au Luxembourg. Ils viennent gratuitement ; nous leur payons uniquement le voyage. Nous avons aussi le bonheur d'accueillir régulièrement le chanteur Bruno Braganca de Differdange, qui est extrêmement apprécié du public.

En mars dernier, votre association a participé pour la première fois au Festival des migrations, des cultures et de la citoyenneté. Pouvez-nous parler de cette expérience ?

Rosa Maricato: C'était la première fois que je venais au Festival. C'était magique parce que l'on a rencontré plein de cultures et que nous avons pu présenter notre association.

Sonia Monteiro : Pour moi aussi, ce fut une belle expérience que j'espère renouveler l'année prochaine.

Amândio Matos: L'emplacement de notre stand était idéal. Nous avons pu faire connaître notre association à un nouveau public, à d'autres associations, à des représentants de ministères, à des hommes politiques. Nous avons eu la visite du Premier Ministre Xavier Bettel. L'expérience fut au-delà de mes attentes.

Pour terminer cet entretien, pouvezvous nous dire quand aura lieu la prochaine soirée de solidarité?

Amândio Matos : Elle aura lieu le samedi 6 juillet à partir de 19h et sera dédiée à Inês Estrelinha, un petite fille de 5 ans qui souffre du syndrome d'Alagille. Les réservations se font par téléphone au 691 766 509 ou 691 787 660. Je voudrais terminer cette rencontre en remerciant toutes les personnes bénévoles ainsi que les sponsors. Leur aide et soutien à la réalisation de nos dîners de solidarité nous sont très précieux.

Propos recueillis par Claudine Scherrer

Association Amigos Emigrantes asbl 102, rue des Aulnes L-3810 Schifflange

Facebook: amigos.emigrantes.luxemburgo E-mail: amigos.emigrantes.l5@gmail.com