

BRIGITTE JAQUES



- Naissance:** Née à Vaulion/VD «chez la sage-femme M^{me} Eléonore» le 3 avril 1972, fille de Georges et Danielle Monnier et dernière d'une fratrie de 3 enfants.
- Etat civil:** Remariée et maman de 3 enfants:
– Pierre 19 ans
– Audrey 22 ans
– Mélina 23 ans, atteinte d'une maladie rare appelée syndrome du Cri-du-Chat
- Domicile:** Estavayer-le-Lac
- Scolarité:** primaire et secondaire à la Vallée de Joux de 1978 à 1987, puis sa famille déménage à Daillens et elle effectue alors 1 année linguistique à Muttenez/BL.
- Etude:**
– De 1988 à 1990, apprentissage d'employée de bureau chez Von Auw SA à Préverenges et obtention du CFC.
– De 1990 à 1992, employée au sein de l'entreprise UCAR à Cossonay-Gare et jusqu'en 1994 employée chez Filanosa SA à Gland en tant qu'employée de commerce.
– En 1994 à la naissance de sa fille Mélina, elle doit arrêter de travailler et se consacrer totalement à sa petite fille handicapée.
– En 2004, elle recommence à travailler comme employée de commerce à l'entreprise Perseghini Peinture à Estavayer-le-Lac jusqu'en 2013. Depuis et jusqu'à ce jour, c'est au sein de l'entreprise Gétaz-Miauton SA à Payerne qu'elle travaille.

PARCOURS EN LIEN AVEC LE LIVRE:

- En 1999:** elle crée l'Association Francophone du syndrome du Cri du Chat (AFCC) afin de sortir de l'isolement et de trouver d'autres familles confrontées à cette maladie rare. Dotée d'une énergie incroyable et d'une envie de se battre, elle organise plusieurs manifestations et rencontres sur le handicap à Paris, participe à des congrès européens sur les maladies rares et organise une grande fête en août 2002 à la Halle des Fêtes de Payerne réunissant 18 associations du handicap de 4 cantons romands ainsi que médecins et généticiens du CHUV et des HUG. Elle collabore avec le Téléthon Suisse qui soutiendra le syndrome du Cri du Chat. Il y a aussi la gestion d'un site internet et la rédaction d'un journal bi-annuel qui est tiré à 300 exemplaires. La centaine de membres qui font partie de cette association sont heureux et soulagés d'avoir un journal qui les unit et un lieu d'écoute qui n'existait pas auparavant.
- En 2000:** elle réalise une statistique unique sur ce syndrome et son évolution avec la collaboration du CHUV et des HUG.
- En 2005:** en raison des aléas de la vie, c'est le cœur lourd qu'elle doit se résoudre à quitter sa fonction de Présidente et recherche en vain une famille pour reprendre l'association jusqu'en 2007. Mais personne n'a la force de la reprendre. N'ayant d'autres choix, elle dissout alors l'Association Francophone du syndrome du Cri du Chat avec regret.
- En 2017:** étant donné qu'il n'existe toujours pas d'ouvrage sur cette maladie rare, Brigitte Jaques décide de créer un livre-témoignage afin de permettre aux parents de ne plus se sentir seuls face à ce syndrome. Premières prises de contact avec les éditions Entreligne, qui accepte de l'épauler et de créer ce livre.