



Gabriel Soucie, 14 ans

Cantley

Dystrophie musculaire de Duchenne

ENFANT SOLEIL DE L'OUTAOUAIS

« Nous avons remarqué que Gabriel avait de la difficulté à se relever lorsqu'il était au sol, à monter les escaliers et à courir. Lorsque nous avons appris sa maladie, ce fut un dur coup. Mais après les pleurs, nous avons compris qu'il nous fallait être forts, pour Gabriel, pour nos deux autres enfants aussi.

Gabriel a cinq ans lorsque nous recevons le diagnostic de dystrophie de Duchenne, une maladie chromosomique dégénérative qui affecte tous les muscles du corps, incluant le cœur. L'organisme de notre fils ne parvient pas à produire la dystrophine, une protéine habituellement présente sous la membrane cellulaire de toutes les fibres musculaires et indispensable à la régénération des muscles.

Au fil des ans, nous avons eu à faire face à plusieurs deuils au fur et à mesure que les muscles de Gabriel perdaient de la force, l'empêchant tour à tour de courir, de se promener

à bicyclette, de patiner, de monter des escaliers, de se relever et, enfin, de marcher. Bientôt, il ne peut plus aller chez ses amis, car leurs maisons ne sont pas adaptées pour lui. Les déplacements dans l'école sont un grand défi quotidien et, pour se rendre à ses cours, il doit combattre l'une de ses plus grandes phobies : prendre l'ascenseur. En dépit de sa condition, Gabriel garde le moral, le sourire, l'espoir. Il nous apprend à apprécier ce que nous avons, surtout notre santé.

En devenant l'Enfant Soleil de sa région, Gabriel espère sensibiliser les gens, leur faire prendre conscience que leurs dons améliorent réellement les conditions de vie des enfants malades et de leur famille. »

Sylvie Fournier et André Soucie

Parents de Gabriel

Je veux que les enfants
malades gardent espoir.
Un jour, nous serons guéris
grâce à la générosité des gens.

LES PETITS MIRACLES
N'ARRIVENT PAS SEULS

opération
enfant
soleil 
25 ans