



## ENFANT SOLEIL DE L'ABITIBI-TÉMISCAMINGUE

**JADE LAGRANGE, 4 ANS, VAL-D'OR**

Tétralogie de Fallot



**Jade est une petite fille expressive qui aime être entourée d'amis. Elle déborde d'imagination et adore chanter, danser et écouter de la musique.**

«Grâce à sa détermination et à 14 mois de physiothérapie, aujourd'hui notre fille court partout. Rien ne l'arrête! Elle commence à comprendre qu'elle est cardiaque: "J'ai un petit cœur spécial et des fois on va voir le docteur pour qu'il vérifie si mon cœur est malade.»

«À sa naissance, Jade avait le teint bleuté. Malgré l'administration d'oxygène, sa situation ne s'améliorait pas et son cœur ne fonctionnait pas bien. Nous avons à peine eu le temps de la prendre dans nos bras avant de la laisser partir en avion-ambulance pour Montréal. Ce fut un réel déchirement.

Le lendemain, nous avons appris que Jade avait quatre malformations au cœur. Une semaine plus tard, elle subissait une chirurgie à cœur ouvert. Ce fut un succès, malgré bien des complications qui ont ralenti sa guérison. À l'âge de cinq mois, son cardiologue a implanté un tuteur dans son artère pulmonaire gauche atrophiée, afin de la garder ouverte. Après l'intervention, les effets bénéfiques n'ont pas tardé: notre fille a ri pour la première fois. À ce moment précis, nous avons compris que tout irait bien. Dernièrement, une intervention a permis d'agrandir son tuteur. Tout s'est bien déroulé. Elle devra être opérée de nouveau dans quelques années.

C'est en partie grâce à Opération Enfant Soleil que Jade rayonne aujourd'hui. Si les médecins n'avaient pas eu l'équipement nécessaire pour stabiliser son état à sa naissance et pour opérer son cœur, notre vie n'aurait pas le même sens. Votre don fait une réelle différence.»

**Stéphanie Tardif-Harvey et Patrick Lagrange**

Parents de Jade