

Enfant Soleil de la Capitale-Nationale

Katherine Lévesque, 10 ans, Stoneham • Fibrose kystique



Katherine est une jeune fille déterminée et très sportive.

« J'adore le *cheerleading* et suivre des cours à l'École de cirque. Je ne me sens pas différente de mes amies. Mais si je ne prends pas mes médicaments, je peux avoir une grosse crise et c'est dangereux. J'ai vu beaucoup d'enfants malades à l'hôpital et je veux les aider à avoir de l'espoir. »

« Katherine avait sept ans lorsqu'elle a commencé à avoir de gros maux de ventre. Elle vomissait, elle était complètement déshydratée. Après bien des tests au Centre mère-enfant du CHUQ à Québec et beaucoup de jours d'inquiétude, nous avons appris qu'elle souffre d'une terrible maladie génétique : la fibrose kystique du pancréas. Son organisme n'absorbe plus les protéines et les nutriments de la nourriture et la maladie cause de graves problèmes respiratoires. Nous avons été pris de panique, nous étions effrayés par la perspective de perdre notre fille.

Chaque jour, Katherine doit prendre jusqu'à 35 pilules, en plus de subir un ou deux traitements pour dégager ses bronches. Elle se rend aussi à l'hôpital tous les trois ou quatre mois pour divers examens. Nous apprenons tranquillement à vivre avec la maladie de notre fille. »

Nathalie Castonguay et Gino Lévesque
Parents de Katherine