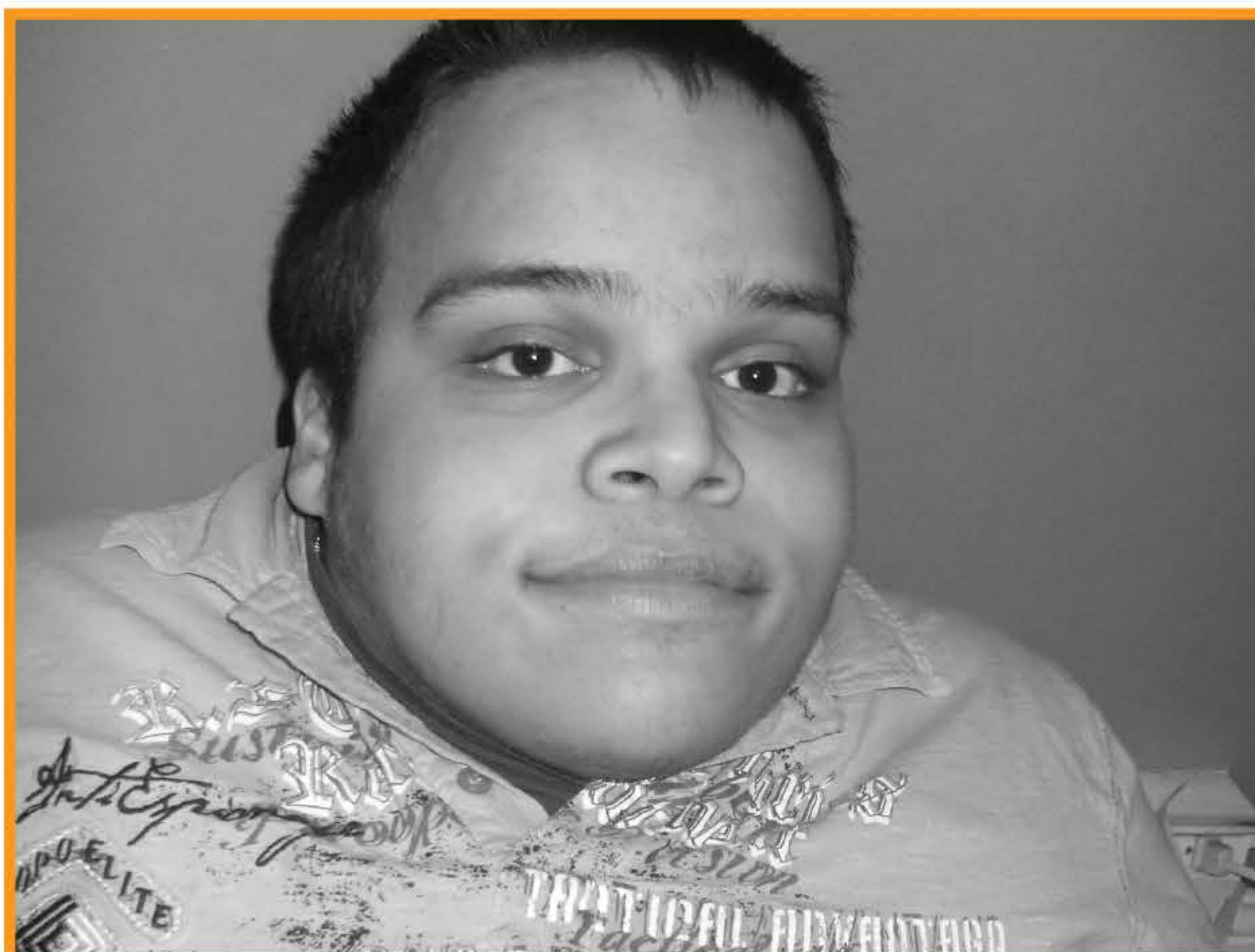


Enfant Soleil de la Côte-Nord

David Morin, 16 ans, Chute-aux-Outardes • Dysplasie spondylo-épiphysaire



David est un jeune homme à l'esprit vif, à l'aise avec les autres.

« On me pose souvent des questions sur ma condition. Cela ne me gêne pas d'y répondre, je comprends la curiosité des gens. J'ai appris à accepter ma maladie, même si je ne peux pas marcher. Je m'accroche au positif et je concentre mes énergies sur ce que je peux accomplir. Il faut continuer à donner des sous pour aider les enfants, parce qu'ils sont l'avenir de demain. À leur tour, ils pourront changer le monde pour le rendre meilleur. »

« Une échographie de routine avait révélé que notre petit garçon serait atteint de nanisme. Nous étions dévastés. Dès le lendemain de sa naissance, compte tenu de sa fragilité, David a été transféré à Québec, afin qu'il profite des équipements spécialisés et de l'expertise médicale du Centre mère-enfant du CHUQ.

Avant son premier anniversaire, il est resté l'équivalent de 10 mois à l'hôpital, et les années suivantes furent semblables. Ses poumons grandissaient, contrairement à sa cage thoracique, donc le moindre rhume engendrait de graves complications. Il devait être intubé et transféré d'urgence en avion-ambulance à Québec. David ne respirait plus sans les machines et il était plongé dans un semi-coma. Nous avons souvent craint de le perdre. Il a aussi passé de longues heures sous une tente à oxygène à inhaler des médicaments. Impuissants, nous ne pouvions que lui tenir la main.

C'est vers l'âge de cinq ans que sa santé s'est améliorée. Aujourd'hui, nous sommes fiers en regardant le courageux jeune homme qu'est devenu David. »

Myriam Vigneault et Denis Morin
Parents de David