

Enfant Soleil de la Mauricie

Stéphanie Fugère Poulin, 7 ans, Saint-Tite • Gastroparésie sévère



Stéphanie est une petite fille dévouée, sociable et mature qui possède une voix d'ange.

« Avec ma mère, j'organise des spectacles dans lesquels je chante pour amasser des sous pour les enfants malades. C'est important de les aider, parce que ce n'est pas drôle d'aller à l'hôpital. Moi, j'étais fatiguée de subir des tests et de ne pas pouvoir aller à l'école. Je me suis fait des amis à Sainte-Justine. J'aimerais un jour devenir infirmière pour prendre soin des enfants. »

« Stéphanie n'avait que cinq ans et demi lorsqu'elle a commencé à se plaindre de douleurs brûlantes à l'estomac. Elle avait tellement mal qu'elle a cessé de manger. Pour elle, avaler deux tranches de banane était un défi. Elle a essayé 25 médicaments différents qui ne l'ont pas soulagée. J'étais démunie devant les souffrances de ma fille.

Dix mois après l'apparition des premiers symptômes, nous avons enfin su que Stéphanie est atteinte de gastroparésie sévère, une paralysie de l'estomac qui entraîne des problèmes à l'ensemble du système digestif. Son système était si lent que ses selles remontaient jusque dans son estomac. Deux options s'offraient à nous : le gavage permanent ou l'essai d'un nouveau médicament encore à l'étude dont les effets secondaires, comme l'arythmie cardiaque, nous effrayaient. La décision a été très difficile à prendre. Nous avons finalement choisi la médication, en espérant que Stéphanie aurait une meilleure qualité de vie. À notre grand soulagement, sa situation s'est stabilisée, elle a recommencé à s'alimenter et à prendre du poids. Avec le temps, son état devrait continuer à s'améliorer. »

Manon Fugère
Maman de Stéphanie