

Enfant Soleil du Centre-du-Québec

Merci du fond du cœur à tous les gens qui amassent des fonds pour Opération Enfant Soleil et à ceux qui donnent généreusement. Chaque don est important, peu importe le montant. Vous contribuez à offrir de meilleurs soins aux enfants malades. Sans vous, ma fille n'aurait pas eu accès à plusieurs appareils qui lui ont sauvé la vie. Merci!

«Dès sa naissance, Mia a d'importantes détresses respiratoires, et des examens révèlent un surplus de sodium dans son sang; ce sont les deux premiers signaux d'alarme. Son médecin décide alors de la transférer d'urgence au Centre hospitalier universitaire de Sherbrooke. Dans l'ambulance, l'incubateur qui la garde au chaud et l'appareil qui lui donne l'oxygène dont elle a besoin portent le logo d'Opération Enfant Soleil.

Diabète insipide... panhypopituitarisme... hypoplasie des nerfs optiques... possible retard de développement... Les mauvaises nouvelles arrivent une à une et chaque fois, c'est un choc. Mia a 18 jours lorsque le diagnostic tombe. Elle souffre de dysplasie septo-optique et d'encéphalopathie, un syndrome génétique rare qui affecte l'hypophyse, régulateur des hormones, les nerfs optiques et qui provoque des malformations cérébrales.

Ignorant tout ce qu'impliquait la maladie dont Mia était atteinte, nous vivons alors un long processus d'acceptation. Les espoirs de l'entendre parler, de la voir marcher, fréquenter l'école, et s'amuser avec des amis s'envolent les uns après les autres. Les impacts sont énormes, et tout doit être adapté à sa maladie.

Au printemps 2012, Mia tombe très malade et doit être transférée à nouveau au CHUS. L'appareil qui lui permet de rester en vie pendant 11 longues journées porte lui aussi le collant d'Opération Enfant Soleil.

Mia a maintenant cinq ans, et son stade de développement équivaut à celui d'un poupon de trois mois. Endocrinologue, neurologue, ophtalmologiste, généticien, pneumologue, ergothérapeute, physiothérapeute, psychiatre et orthophoniste, la liste des spécialistes qu'elle doit rencontrer est longue, comme celle des médicaments qu'elle doit prendre. La vigilance est constante, car chaque infection devient rapidement problématique pour elle.

Que ce soit au Centre hospitalier universitaire de Sherbrooke ou à l'Hôtel-Dieu d'Arthabaska, près de la maison, les montants remis par Opération Enfant Soleil changent nos vies. Merci pour vos dons, qui contribuent énormément à améliorer la qualité des soins offerts aux enfants malades.»

Cynthia Bradet

Maman de Mia

Mia Couture
5 ans

Atteinte de dysplasie septo-optique,
d'encéphalopathie, de cécité,
d'hypotonie et d'épilepsie

Les petits miracles
n'arrivent pas seuls

Visitez le www.operationenfantsoleil.ca
pour découvrir le parcours de tous les Enfants Soleil
de la province à travers des fiches et des vidéos.

Vous souhaitez vous impliquer ?
Communiquez avec nous : 1 877 683-2325
oes@operationenfantsoleil.ca