

Enfant Soleil de la Capitale-Nationale

C'est important pour notre famille de s'impliquer dans des activités de collectes de fonds pour Opération Enfant Soleil et de remercier ceux qui donnent. C'est grâce aux efforts de tous que des enfants comme Gabrielle ont accès aux meilleurs équipements. Vous nous démontrez que nous ne sommes pas seuls. Merci de tout cœur!

«À la naissance de Gabrielle, des signes anormaux alertent les médecins. Nous tentons de garder notre calme, mais l'angoisse s'amplifie et l'état de notre petite nous inquiète. Sur l'incubateur qui la protège dès les premiers instants, on aperçoit le logo d'Opération Enfant Soleil. À ce moment, nous ne savons pas encore toute l'importance que prendra l'organisme dans notre vie.

Les examens se multiplient, mais impossible pour les spécialistes d'identifier ce dont souffre notre trésor. Il faut attendre 24 longues heures avant d'obtenir les premiers résultats et que des hypothèses soient émises: est-ce une leucémie, ou un neuroblastome? Gabrielle risque de ne pas survivre à la fin de semaine. Le monde s'écroule, nous sommes en état de choc.

Une semaine plus tard, notre fille se bat toujours, et le diagnostic tombe: Gabrielle est atteinte de mastocytose systémique agressive, une maladie orpheline et incurable pouvant engendrer plusieurs allergies graves, de la grande fatigue et d'importantes douleurs. Notre tristesse est immense, mais nous sommes convaincus que notre grande championne survivra.

Entre sa naissance et aujourd'hui, Gabrielle doit être hospitalisée plus d'une quarantaine de fois au Centre mère-enfant Soleil du CHU de Québec, au CHU Sainte-Justine et à l'Hôpital de Montréal pour enfants. Elle subit plusieurs chirurgies, dont le retrait d'une tumeur à la moelle épinière, une opération très douloureuse. Elle doit également suivre plusieurs traitements de radiothérapie et de chimiothérapie, qui viennent avec leur lot d'effets secondaires.

La maladie de Gabrielle amène d'autres problèmes de santé, dont une fibrose hépatique atteignant son foie, de l'ostéopénie, qui rend ses os fragiles, de l'épilepsie, une déficience intellectuelle et une surdité. Malgré tout, notre famille ne se décourage pas. Notre fille a trois petits frères qui nous rappellent que la vie continue malgré tout... C'est donc dire que la vie de Gabrielle est parsemée de moments difficiles, mais aussi de beaucoup de joie et d'amour.»

Joanie Bourret et Yves Kenney

Parents de Gabrielle



Gabrielle Kenney,
9 ans

Atteinte de mastocytose
systémique agressive

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