



Vincent Gervais,
14 ans

Atteint de dystrophie
musculaire de Duchenne

Enfant Soleil de la Mauricie

La dystrophie musculaire de Duchenne est une maladie dégénérative qui fait que je perds de la force dans mes muscles. J'ai eu plusieurs deuils à faire et j'en aurai d'autres dans l'avenir, mais je suis heureux malgré tout. J'organise depuis 3 ans une collecte de fonds, car je sais tout ce qu'Opération Enfant Soleil apporte aux enfants comme moi. Merci à tous ceux qui donnent généreusement!

«Vincent a huit ans lorsque nous nous apercevons qu'il perd de plus en plus de motricité. Nous consultons un médecin de notre région qui, après plusieurs tests, nous envoie en neurologie au Centre mère-enfant Soleil du CHU de Québec. C'est avec beaucoup d'appréhension que nous nous y rendons le matin du 11 décembre 2009, date que nous ne pourrions malheureusement jamais oublier.

Le neurologue examine Vincent, puis lui demande gentiment de sortir du bureau... nous comprenons à ce moment que les nouvelles ne sont pas bonnes. Dès que la porte se ferme derrière notre fils, le verdict tombe: dystrophie musculaire de Duchenne, une maladie dégénérative.

Notre monde s'écroule. Nous devons annoncer à notre garçon de huit ans que dans quelques années, il ne pourra plus marcher et sera en fauteuil roulant, que sa masse musculaire s'affaiblira de jour en jour. Nous lui expliquons, impuissants, ce que nous avons compris de sa maladie. Nous avons tant pleuré...

La poussière retombe, puis nous apprenons à vivre avec les différences de Vincent, le regard des autres, les questions. Puis les deuils arrivent dans la vie de notre fils: ne plus faire de sport, perdre l'usage de ses jambes, ne plus voir ses amis aussi souvent qu'avant, ne plus être autonome. C'est Vincent qui nous permet de faire face à tout cela. Sa force de vivre, son courage, sa persévérance et son sourire sont contagieux!

Au fil des ans, les donateurs d'Opération Enfant Soleil nous accompagnent et nous aident: Vincent est suivi par plusieurs spécialistes au Centre mère-enfant Soleil de Québec, à l'Institut de réadaptation en déficience physique de Québec, au Centre de réadaptation InterVal et à l'hôpital de Shawinigan, quatre endroits recevant des octrois de l'organisme.

Nous savons mieux que quiconque ce que vos dons représentent dans la vie de familles comme la nôtre. Parce que les petits miracles n'arrivent jamais seuls... Merci!»

Julie Doyon et Yves Gervais
Parents de Vincent