

KAÏNA PAQUETTE

Enfant-soleil de la Gaspésie



**Opération
Enfant Soleil**
Des soins en premier



Kaïna, 2 ans, est une battante toujours souriante.

« Kaïna est une petite fille comme les autres, elle aime sa doudou et sa suce. Elle est enjouée et énergique. Elle n'est pas traumatisée par les hôpitaux, elle est très coopérative. Nous sommes très fiers de notre combattante, nous n'avons pas de mots pour exprimer notre fierté. Elle a surmonté cette épreuve comme une championne. Nous sommes heureux de sensibiliser la population du Québec à la cause d'Opération Enfant Soleil. Son soutien aux hôpitaux, notamment par le don d'équipement spécialisé, permet aux médecins de donner le meilleur d'eux-mêmes et de faire de petits miracles. »

« Par une belle journée d'été, nous nous sommes aperçus que notre petite de quatre mois, Kaïna, avait une respiration saccadée et qu'elle ne buvait presque plus de lait. Nous pensions qu'elle faisait de l'asthme, mais les médecins de Gaspé nous ont dit que tout était beau. Deux jours plus tard, elle faisait un bruit anormal et inquiétant en respirant. Nous sommes retournés à l'hôpital et cette fois, le médecin a remarqué que son cœur était plus gros que la normale. Elle a dû être transférée en avion ambulance au Centre mère-enfant du CHUQ, à Québec. Nous ne pouvions pas l'accompagner, nous avons donc fait la route en voiture. Pendant le long trajet, nous avons reçu un appel qui nous a bouleversés. L'état de Kaïna était plus grave qu'on l'avait supposé, et le médecin devait procéder d'urgence à d'autres tests. Mais son cœur risquait d'arrêter de battre pendant l'un des examens. Plus on attendait, plus le risque était grand. Nous avons eu le souffle coupé, nous étions secoués. Nous pouvions perdre notre fille d'un moment à l'autre, et nous n'étions même pas auprès d'elle. Jamais la route ne nous a paru aussi longue! »

« À notre arrivée, la petite était branchée de partout. On nous a alors appris qu'elle souffrait d'une myocardiopathie dilatée sévère. Un virus s'était logé dans son cœur et le faisait enfler. Pour sauver Kaïna, la seule issue était la greffe. Cette nouvelle nous a assommés. À sept mois et demi, après une longue attente, elle a enfin reçu son nouveau cœur. Nous qui venions à Québec pour trois jours, nous sommes finalement restés neuf mois avec elle à l'hôpital, d'abord au CHUQ, puis à Sainte-Justine. La greffe est une réussite, mais Kaïna doit être gavée par le nez pendant la nuit et elle devra prendre des médicaments antirejet toute sa vie. Cette seconde chance avec notre fille est le plus beau cadeau que la vie nous ait fait. »

Julie Chouinard et Daniel Paquette
Parents de Kaïna