

Enfant Soleil du Centre-du-Québec

«**Nous regardons le Téléthon Opération Enfant Soleil depuis les tout débuts. Nous donnions déjà, en nous disant qu'un enfant ne devrait jamais être malade. Lorsque Noah a été opéré à cœur ouvert à l'âge de 2 mois, la majorité des équipements portaient le logo d'Opération Enfant Soleil. Ces machines qui ont sauvé la vie de notre garçon, elles ont été achetées grâce à vos dons!**»

À la naissance de Noah, le personnel médical croit déceler chez lui un léger souffle au cœur. On rassure les parents sur cette condition, tout en leur mentionnant que leur poupon devra être réexaminé pour s'assurer que tout rentre dans l'ordre. 24 heures plus tard, la pédiatre annonce aux parents que la condition cardiaque de Noah s'aggrave et qu'il doit être examiné au CHU Sainte-Justine de Montréal. Les spécialistes qui reçoivent Noah lui font passer une série de tests et annoncent aux parents que leur petit est atteint d'une tétralogie de Fallot sévère, une combinaison de quatre malformations cardiaques qui nécessiteront, à court terme, une opération majeure.

C'est le choc. Les parents encaissent difficilement la nouvelle. «Nous avons senti la terre s'ouvrir sous nos pieds. Nous comprenions maintenant pourquoi il n'ouvrait pas ses yeux depuis sa naissance. Son cœur travaillait trop fort et Noah était toujours épuisé.» On ramène Noah à la maison avec la lourde responsabilité de lui éviter le moindre effort jusqu'à l'opération, de veiller à ce qu'il ne pleure pas ni ne contracte une infection qui pourrait compromettre sa survie. Cette nouvelle vie bouleverse la vie familiale et oblige les parents à réorganiser leur quotidien. C'est très difficile pour Amandine, 4 ans, de comprendre ce qui se passe avec son petit frère qu'elle aime déjà tellement!

Noah est âgé de 2 mois seulement lorsqu'au retour d'une activité familiale, les parents, en le sortant de la voiture, constatent qu'il est inconscient. Il sera hospitalisé d'urgence et, après trois jours aux soins intensifs, les médecins décident d'intervenir sans plus attendre. L'opération à cœur ouvert sera heureusement une réussite.

Noah devra éventuellement subir une autre chirurgie, mais sa condition s'est nettement améliorée depuis l'opération. Ce petit garçon, aujourd'hui âgé de 3 ans, est aussi atteint d'un syndrome génétique rare qui apporte son lot de difficultés: retard global de développement, hypotonie et obésité. «Ce n'est évidemment pas ce que l'on souhaite pour nos enfants, mais notre petit Noah nous en montre tellement sur la vie. On apprend à apprécier le moment présent, sans penser à demain.»

La famille de Noah vous remercie d'être là pour lui et pour tous les enfants malades du Québec!

Marie-Eve Ouellette, Guillaume Pelletier et Amandine



Noah Pelletier
3 ans

Atteint d'une tétralogie de Fallot sévère et d'un syndrome génétique du chromosome 16

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