

Enfant Soleil de Chaudière-Appalaches

«**Avant de mettre au monde un enfant malade, on se sent à l'abri. Mais on réalise malheureusement que ça peut arriver... Grâce à tous les donateurs, Megan et d'autres enfants malades peuvent être bien traités, bien soignés. On sait à quel point les appareils coûtent cher, on a besoin de votre générosité!**»

Megan naît avec l'atrésie des voies biliaires, une grave malformation du foie. Ses premières semaines sont difficiles et ses parents acceptent qu'on l'opère avant même ses trois mois. La procédure de Kasai effectuée ne donne pas les résultats escomptés et la greffe devient le seul espoir de cette famille.

Megan est hospitalisée à Sainte-Justine durant les cinq mois précédant sa greffe. Maman demeure à son chevet quotidiennement et papa fait des allers-retours les week-ends. «En plus de l'inquiétude liée à l'état de santé de notre bébé, nous devons jongler avec tout le reste: les finances, l'emploi de papa, les gardiennes pour le frère et la sœur de Megan, l'éloignement de la famille et des amis... Il fallait que ça fonctionne! raconte maman.» Heureusement, après des mois d'attente, on trouve enfin un foie compatible.

Le 17 octobre 2013, Megan entre en salle d'opération pour sa greffe. Elle y passe dix longues heures! Pour le plus grand bonheur de la famille et du personnel soignant, l'opération se déroule bien. Seul le temps pourra nous dire si la greffe sera un succès. Le retour à la maison s'effectue relativement rapidement, et ce, sans complications. Si les suivis à l'hôpital sont constants, au moins, le pire est passé...

«La maladie, ce n'est pas facile... Mais il faut à tout prix garder espoir pour nos enfants, même si ce n'est pas évident, par moment», nous confient ses parents.

Bien que le plus difficile semble derrière elle, la famille de Megan est consciente du risque de rejet possible. Toute sa vie, Megan devra prendre des médicaments et subir des prises de sang. Elle est suivie en éducation spécialisée, en ergothérapie et en physiothérapie, car elle a un retard moteur. Par ailleurs, étant immunosupprimée, elle est extrêmement fragile et doit éviter d'être exposée aux virus et aux microbes. «Mais Megan, cette enfant souriante, sociable et active est en vie, elle est là avec nous, s'exprime maman. Et cela, c'est entre autres grâce aux appareils financés par Opération Enfant Soleil dont elle a pu bénéficier.»

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

Brigitte Boucher, Sébastien Prévost, Mike et Kate



Megan Prévost
4 ans

**Atteinte d'atrésie des voies biliaires,
greffée du foie**

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