



Caleb McConkey
8 ans

Atteint du syndrome de Di George
et de la tétralogie de Fallot

Enfant Soleil de la Montérégie

«On ne s'imagine jamais que ça peut nous arriver. Mais lorsque c'est le cas, on voit comment Opération Enfant Soleil peut aider à soutenir notre enfant face à la maladie. Nous sommes reconnaissants envers les gens qui font des dons. Parfois, les équipements spécialisés représentent la vie pour nos enfants. Ce fut le cas pour Caleb.»

Trois jours après la naissance de Caleb, ses parents apprennent qu'il est atteint de la tétralogie de Fallot, une quadruple malformation cardiaque. Le diagnostic les plonge dans la peine et l'inquiétude. Caleb devra être opéré à cœur ouvert. La vie bascule pour la petite famille. Caleb est opéré et s'en suivent les multiples rendez-vous, les médicaments, les hospitalisations. «Vers l'âge de deux ans, Caleb ne semblait pas se développer aussi rapidement que les autres enfants de son âge.» D'autres évaluations révèlent un syndrome de Di George, une atteinte génétique qui vient expliquer les malformations cardiaques et les autres ennuis de santé de Caleb dont un sévère trouble du langage qui l'empêchera longtemps de communiquer. S'ajoute une scoliose double, soit une séquelle de la chirurgie à cœur ouvert qu'il a subie quand il était bébé.

Quand un enfant est malade, la vie de la famille est bouleversée et les McConkey n'échappent pas à cette réalité. La vie de couple est mise en veilleuse, et les exigences de la maladie imposent un horaire serré.

Papa et maman doivent déployer des trésors d'imagination pour dispenser les soins essentiels à Caleb, aller aux innombrables rendez-vous médicaux sans négliger son petit frère Liam et se plier aux exigences du quotidien.

Caleb est un enfant souriant et se plaint rarement. Sa persévérance lui a permis de surmonter beaucoup d'embûches et il fait face avec courage aux aléas de sa maladie. Parfois, lors des mauvaises journées, il demande pourquoi... Pourquoi lui? Sa phrase la plus importante: «La vie est précieuse».

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

Josée Paleovrahas, John McConkey et Liam

Les petits miracles n'arrivent pas seuls

Visitez le operationenfantsoleil.ca pour découvrir le parcours de tous les Enfants Soleil de la province à travers leurs fiches et vidéos.

Vous souhaitez vous impliquer? • Communiquez avec nous: 1 877 683-2325 • oes@operationenfantsoleil.ca