



Éloïse Parisé, 13 ans

Atteinte d'hypoplasie du ventricule droit avec atrésie pulmonaire

«Si Éloïse va bien, c'est parce qu'au Québec, nous avons tous les équipements nécessaires pour permettre aux médecins de faire leur travail dans des conditions optimales. Si vous saviez le sentiment d'apaisement que ça apporte à nos enfants d'être dans un endroit adapté pour eux, et à nous, les parents, de les savoir entre bonnes mains.»



C'est lors de la première échographie, à la 20^e semaine de grossesse, qu'on décèle une malformation au petit cœur d'Éloïse. Ses parents, bouleversés, sont confrontés au difficile choix de poursuivre ou d'interrompre la grossesse. À la suite d'une longue discussion avec le cardiologue, ils prennent une décision qu'ils ne regretteront jamais!

Six jours après sa naissance, Éloïse subit sa première chirurgie à cœur ouvert. Elle en vivra trois autres au fil des ans afin de corriger les malformations de son cœur et, chaque fois, ses parents ont peur qu'elle n'y survive pas. Heureusement, la salle de chirurgie cardiaque inaugurée au Centre mère-enfant Soleil du CHU de Québec vient apaiser leurs craintes: ils savent que leur fille est opérée dans les meilleures conditions possible. Ils savent également qu'Éloïse est une battante. Elle démontre une très grande force et une résilience remarquable.

Durant les premières années de sa vie, Éloïse doit être protégée des infections. Les fêtes de famille et les sorties dans les lieux publics représentent un trop grand risque pour elle. Heureusement, les activités de plein air viennent compenser ces contraintes. Puis vient le temps de faire son entrée à l'école. Éloïse répond franchement aux questions qui lui sont posées par ses camarades sur les cicatrices qu'elle porte. Elle explique patiemment sa maladie, les

chirurgies qu'elle a vécues. Elle en fait même un petit rituel, chaque année, lors d'une présentation en classe.

Éloïse est suivie régulièrement pour son cœur et son foie. En août dernier, elle a subi une opération pour remplacer le boîtier du stimulateur cardiaque qu'elle porte depuis plusieurs années et dont sa vie dépend. Selon sa croissance, une greffe de cœur pourrait être considérée dans les années à venir. En vieillissant, Éloïse est devenue plus consciente des risques associés à sa maladie, et sa récente opération lui a fait prendre réellement conscience de l'importance de son rôle d'ambassadrice, mais surtout des dons, qui sont essentiels à sa vie. Grâce à ceux-ci, Éloïse peut avoir une vie normale et être cette belle adolescente rayonnante et pleine de vie. Avec une grande sagesse, toute la famille savoure les jours un à la fois, le cœur rempli de gratitude.

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

Catherine Carignan, Dominic Parisé, Flavie et Laurent

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