



Mikaële Laure Personna

3 ans

Atteinte de myofibromes

ENFANT SOLEIL DE LAVAL

Pendant les 17 longs mois d'hospitalisation de leur fille, le regard des parents de Mikaële Laure s'est souvent posé sur le petit logo d'Opération Enfant Soleil: «C'est un véritable sentiment de réconfort de voir ainsi l'appui de toute la population qui contribue à donner les meilleurs soins possibles à notre enfant... Merci de tout cœur!»

Mikaële Laure est née prématurément à 34 semaines de grossesse. À quelques jours de vie de la petite, on remarque une masse sur l'un de ses bras. De plus, Mikaële Laure émet un sifflement aigu lorsqu'elle respire, indiquant un passage anormal de l'air dans ses voies respiratoires. Cela inquiète les médecins, qui décident de la garder un peu plus longtemps à l'hôpital. Une semaine s'écoule avant qu'elle puisse entrer à la maison.

Quelques jours après son retour à la maison, la petite est en détresse respiratoire. Elle est conduite d'urgence à l'Hôpital de Montréal pour enfants, où elle est intubée en salle de réanimation. «Ce fut un choc pour nous de devoir se séparer de notre bébé. On ne comprenait pas ce qui arrivait». Mikaële Laure étant incapable de respirer par elle-même, on doit pratiquer une trachéostomie et une gastrostomie. Les médecins découvrent de nombreux myofibromes sur son corps.

Pendant près d'un an et demi, ses parents se rendent chaque jour à l'hôpital pour être à son chevet. Ils doivent repenser leur vie pour être à ses côtés et la soutenir dans cette épreuve. Pendant ces longs mois,

les spécialistes procèdent à plusieurs chirurgies, à des biopsies et à de nombreux examens. Malheureusement, aucune solution n'est trouvée pour traiter efficacement les masses qui se sont logées à sa tête, à son ventre, à son cou et sa gorge.

De retour à la maison, Mikaële Laure continue d'être alimentée par gavage et doit se soumettre à l'oxygénothérapie en permanence. Elle éprouve un retard de langage, mais ses facultés intellectuelles sont intactes. Bien que son état soit stabilisé, les questions et les inquiétudes demeurent pour ses parents: quelles sont ses perspectives d'avenir? Devra-t-elle garder sa trachéostomie à vie? Personne ne peut leur répondre pour l'instant. Du haut de ses trois ans, Mikaële Laure est une fillette résiliente, fonceuse et souriante; sa condition ne l'arrête pas!

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

**Rachelle Toussaint, Jean Fritzner Personna
et Raphaël Nathan**

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