



Chloé Lacasse, 4 ans

Atteinte d'une hémimégalencéphalie, de dysphagie, d'épilepsie réfractaire et d'une paralysie cérébrale

Pour Chloé et sa famille, Opération Enfant Soleil représente un appui bien réel pour faire face à la maladie. Vos dons leur permettent de se concentrer sur l'essentiel...



Tout se passait bien jusqu'à ce matin de mai où une première et fulgurante crise de convulsions entraîne l'hospitalisation de Chloé, alors âgée de six mois. Les médecins de l'hôpital Fleurimont décèlent un retard de développement global chez la petite et la réfèrent en neurologie à l'Hôpital de Montréal pour enfants. Une batterie de tests révèle qu'elle souffre d'épilepsie. Malheureusement, les médicaments qu'on lui donne ne parviennent pas à la soulager; son épilepsie est réfractaire. Alors que Chloé a 14 mois, en raison des dommages provoqués par ses nombreuses crises, on décide de procéder à une délicate intervention: une hémisphérectomie fonctionnelle. Le côté gauche du cerveau de la petite sera «déconnecté». Il s'agit d'une lourde décision pour Ashley et Claude, les parents de Chloé. Ils sont bouleversés et angoissés, mais il en va de la survie même de leur enfant.

Avant l'opération, Chloé était déjà atteinte de paralysie cérébrale qui affectait le côté gauche de son corps et de dysphagie qui gênait considérablement son alimentation. L'intervention provoque malheureusement une paralysie de tout son côté droit et aggrave considérablement sa condition. On procède alors à une thérapie intensive de six mois en physiothérapie, en ergothérapie et en orthothérapie pour atténuer les atteintes. Malgré tous les efforts, Chloé refuse

de boire, et une gastrostomie s'avère nécessaire afin qu'elle puisse être alimentée.

Malgré l'opération, Chloé a toujours des absences. L'épilepsie résiste à toute médication et les médecins en viennent à la conclusion qu'il faut la réopérer. Cette deuxième hémisphérectomie ne donne pas les résultats escomptés. Une troisième chirurgie majeure est inévitable. À quelques semaines de son deuxième anniversaire, on retire complètement l'hémisphère gauche du cerveau de la fillette.

Chloé est forte, incroyablement forte. À travers ses épreuves, elle garde le sourire, elle s'accroche. Elle continue de faire de très beaux progrès sur les plans moteur et verbal. Malheureusement, elle fait près d'une dizaine de crises par jour. Plusieurs médicaments susceptibles de la soulager sont en essai, mais les plus grandes ressources de Chloé sont en elle et dans l'amour de sa famille...

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

Ashley Brus, Claude Lacasse, Mackenzie, Abbygail et Madison

Les petits miracles n'arrivent pas seuls

Visitez le operationenfantssoleil.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@operationenfantssoleil.ca