



Ryan Vachon, 1 an

Porteur de la trisomie 21 et atteint d'un canal atrio-ventriculaire (CAV), une cardiopathie congénitale

«Nous ne pouvons pas savoir où se rendra Ryan dans son développement. Ce que l'on sait, en revanche, c'est que nous ferons tout pour l'aider à se développer à son plein potentiel.»



Même si des tests réalisés pendant la grossesse ont révélé que leur bébé était porteur de la trisomie 21 et souffrait d'une malformation cardiaque, Josiane et Michaël ne sont pas préparés à un accouchement aussi tumultueux : si Ryan ne naissait pas au plus vite, on devrait procéder à une césarienne. Heureusement, en seulement quatre poussées, Ryan est là. Le temps d'un baiser et Bébé doit rapidement être placé dans un incubateur et quitter ses parents pour l'unité de néonatalogie. Son petit cœur décélère et il faut stabiliser son état.

Papa et Maman avaient été prévenus qu'une chirurgie cardiaque, généralement réalisée entre le deuxième et le quatrième mois, serait nécessaire pour corriger la malformation du cœur de leur bébé. Cependant, l'important afflux de sang dans ses poumons épuise Ryan et, à seulement deux semaines, il est opéré dans la salle de chirurgie cardiaque financée par Opération Enfant Soleil. L'intervention donne les résultats escomptés. Après quatre jours aux soins intensifs, Ryan remonte rapidement la pente et retrouve son énergie et sa vigueur ! Il peut rentrer à la maison juste à temps pour Noël et faire connaissance avec Zack, son grand frère, tout excité de le rencontrer enfin.

La route de Ryan est parsemée de difficultés. Une sévère pneumonie, l'affaissement d'un poumon, puis deux autres pneumonies le ramènent à l'hôpital : la moindre infection

peut avoir de lourdes répercussions sur sa santé. L'alimentation représente aussi un défi pour lui. Dès qu'il est malade, il perd du poids. Il faut donc s'assurer qu'il mange suffisamment pour soutenir sa croissance et lui fournir l'énergie dont il a besoin.

Peu à peu, la vie de la famille s'organise autour des besoins particuliers de Ryan. C'est Zack qui traduit le mieux la réalité de leur quotidien quand on lui demande quel métier fait Maman. Pour lui, son travail, c'est d'aller à l'hôpital... Aux nombreux suivis en cardiologie, en pneumologie, en audiologie et en ophtalmologie s'ajoutent les rencontres avec la nutritionniste, l'éducatrice spécialisée, l'orthophoniste et le physiothérapeute. Mais Ryan est un enfant souriant, toujours de bonne humeur. Chaque jour, il apporte des moments de bonheur à sa famille.

Si ses parents ont été anéantis par le diagnostic lors de l'annonce, ils font la promesse, en dépit de leur chagrin, de tout mettre en œuvre pour que leur fils vive la plus belle vie possible.

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

Josiane Turgeon, Michaël Vachon et Zack

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