



## Éliane Vigneault, 6 ans

Atteinte d'un blastome pleuropulmonaire

«Chaque journée supplémentaire avec notre fille nous rend heureux. Chaque moment où elle joue avec son petit frère est un moment de bonheur. Nous sommes extrêmement touchés par vos dons, ils nous permettent en quelque sorte de nous sentir soutenus à notre tour.»



Éliane a deux ans et trois mois lorsque ses parents l'emmènent à l'hôpital pour soigner une fièvre. La petite souffre d'une pneumonie. Malgré la prise d'antibiotiques, la fièvre s'intensifie et, quelques jours plus tard, elle est admise d'urgence au CHU Sainte-Justine. Un examen radiologique confirme la pneumonie ainsi qu'un épanchement à l'enveloppe du poumon. On hospitalise la fillette et on lui installe des drains pour évacuer le liquide accumulé aux poumons. C'est à ce moment que l'on découvre une masse. Immédiatement, un premier traitement de chimiothérapie lui est administré. La masse grossit rapidement: elle comprime le cœur et le poumon gauche d'Éliane. Il faut l'opérer, mais les risques qu'elle ne survive pas sont importants. Pour ses parents, impuissants, frappés de plein fouet par l'épreuve, c'est une longue nuit qui s'amorce. Après trois heures, on leur annonce que l'opération est terminée. Les lobes supérieur et moyen du poumon droit d'Éliane ont été enlevés. Suivront neuf mois de chimiothérapie.

Quelques mois avant son quatrième anniversaire, Éliane fait une récurrence. La masse s'est accrochée aux côtes du côté droit. Retour en chirurgie: deux côtes doivent être retirées. La chimiothérapie reprend, suivie d'une thérapie ciblée. Un an plus tard, une deuxième récurrence vient encore bouleverser la vie d'Éliane et de sa famille. Le traitement de chimiothérapie ne fonctionne pas. On essaie la radiothérapie, combinée à la chimiothérapie pour en augmenter l'efficacité. Sept mois plus tard, une équipe de chirurgiens procède à une délicate

intervention: quatre côtes et le reste du poumon droit sont retirés, et une partie de son péricarde est remplacée par du Gore-Tex. L'opération est un succès, mais des complications surviennent à son seul poumon. Éliane est plongée dans un coma artificiel le temps qu'elle reprenne des forces.

Après une longue convalescence, Éliane rentre enfin à la maison... mais pour quelques mois seulement. Une troisième récurrence, à l'os du tibia cette fois-ci, la ramène en salle d'opération. On doit lui retirer l'os atteint de métastases et recommencer les traitements de radiothérapie. La fillette aura passé près de la moitié de sa courte vie hospitalisée. Elle doit maintenant compter sur un apport d'oxygène lorsqu'elle est en mouvement. Pour les trois prochaines années, elle continuera à recevoir une thérapie ciblée. Malheureusement, l'équipe médicale qui suit Éliane s'attend à ce que d'autres métastases apparaissent dans les mois à venir...

Malgré les nausées et la fatigue provoquées par les traitements, et même si elle est branchée constamment et que les sports lui sont désormais interdits, Éliane joue, danse, bricole et s'amuse... comme une petite fille de six ans.

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

**Jasmine Labelle, Emmanuel Vigneault et Thomas**

## Les petits miracles n'arrivent pas seuls

Visitez le [operationenfantssoleil.ca](http://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](mailto:oes@operationenfantssoleil.ca)**