



## Manuel Turcotte, 8 ans

Atteint d'encéphalopathie anoxique grade 2

«Depuis sa naissance, Manuel a bénéficié de nombreux équipements nécessaires à sa survie, pour respirer, être gavé et recevoir sa médication. Sans ces équipements, notre garçon ne serait peut-être pas avec nous aujourd'hui... Chaque don fait une réelle différence.»



Ce qui devait être un événement heureux, la naissance des jumeaux Olivier et Manuel, a pris une tournure dramatique après de nombreuses complications pour Bébé Manuel. Il respire à peine et fait un arrêt cardiaque: on doit le réanimer et le ventiler d'urgence. Manuel est ensuite transféré à l'Hôpital de Montréal pour enfants, où Papa David le rejoindra le lendemain, pendant que Maman Karine restera au chevet d'Olivier à Trois-Rivières. Pendant son transfert, l'état de Manuel se dégrade: hémorragies internes, convulsions, hypertension pulmonaire et ralentissement de l'activité cérébrale. Alors que David et Karine sont enfin réunis au chevet de Manuel, l'équipe soignante leur expose les différents scénarios possibles, du moins grave au plus dramatique. C'est le choc pour les parents. Ils ne peuvent qu'espérer que leur garçon s'en tire avec le moins de séquelles possible. Manuel est placé sous hypothermie thérapeutique pendant 72 heures pour réduire les conséquences reliées à son état.

À dix jours de vie, une imagerie par résonance magnétique réalisée à l'aide d'un équipement financé par Opération Enfant Soleil permet de constater que l'activité cérébrale de Manuel augmente et que son cerveau a commencé à se régénérer. C'est une première lueur d'espoir pour ses parents! Après trois semaines d'hospitalisation, Bébé rentre enfin à la maison. L'état de Manuel requiert beaucoup de soins, et le quotidien

de la famille doit être réorganisé en fonction de ses besoins. Les grands-parents viennent en renfort pour prendre soin d'Olivier et permettre à Maman de s'occuper de Manuel: stimulation, adaptation à l'alimentation par voie naturelle, rendez-vous hebdomadaires à Montréal et à Trois-Rivières avec plusieurs spécialistes.

Au fil des mois, on prend congé du cardiologue, du neurologue, du physiothérapeute et de l'ergothérapeute. Vers treize mois, Manuel dit quelques mots. Deux mois plus tard, il fait ses premiers pas, s'arrête pendant quelques jours avant de se remettre en marche... en même temps que son jumeau. Vers l'âge de deux ans, on remarque un retard de développement en comparaison avec les enfants de son âge du CPE qu'il fréquente. Une évaluation globale permet de diagnostiquer un trouble du spectre de l'autisme sévère et, plus tard, une dysphasie sévère. Malgré tout, Manuel est garçon enjoué, curieux et énergique! Il n'est pas conscient de sa différence. Il vit «dans sa bulle», ce qui ne l'empêche pas d'avoir une belle chimie avec Olivier, son jumeau.

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

**Karine Clément, David Turcotte, Abigaëlle, Alexia et Olivier**

## 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)**